



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

1

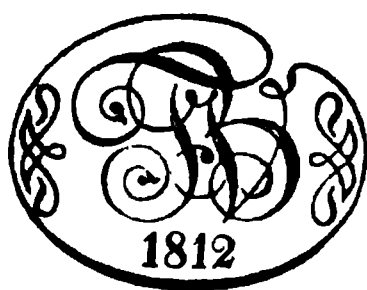
1

o
Neuer Schauplatz
der
Künste und Handwerke.

Mit
Berücksichtigung der neuesten Erfindungen.

Herausgegeben
von
einer Gesellschaft von Künstlern, technischen Schriftstellern und
Fachgenossen.

Mit vielen Abbildungen.



Sechshunddreißigster Band.

Dr. Georg Bornemann, die fetten und die flüchtigen Theile.

Erster Band. — Fünfte Auflage.

Weimar, 1889.

Bernhard Friedrich Voigt.

Die
fetten und die flüchtigen Oele

des

Pflanzen- und Tierreiches,

ihre Gewinnung und Reinigung, ihre Eigenschaften und Verwendung.

Von

Dr. Georg Bornemann,

Lehrer der Chemie an den technischen Staatslehranstalten zu Chemnitz.

Fünfte Auflage
von Fontenelles Handbuch der Oelfabrikation in vollständiger Neubearbeitung.

Zwei Bände.

Erster Band:

Die fetten Oele des Pflanzen- und Tierreiches.

Weimar, 1889.

Bernhard Friedrich Voigt.

Die fetten Oele

des

Pflanzen- und Tierreiches,

ihre Gewinnung und Reinigung, ihre Eigenschaften und Verwendung.

Ein Handbuch

für Fabrikanten, Ingenieure und Chemiker,

enthaltend:

**Vollständige Beschreibung der Oelgewinnung durch Pressung und Extraktion,
sowie der Reinigung und Bleichung der Oele, und ausführliche Schilderung
der wichtigeren fetten Oele in ihren physikalischen und chemischen
Eigenschaften.**

Von

Dr. Georg Bornemann,

Lehrer der Chemie an den technischen Staatslehranstalten zu Chemnitz.

Mit einem Atlas

von 12 Tafeln, enthaltend 202 Abbildungen.

Weimar, 1889.

Bernhard Friedrich Voigt.

Chem 8858.87

Ward fund.
(2nd class)

Vormort.

Die vierte Auflage des Handbuchs der Oelfabrikation und Oelreinigung von J. Fontenelle erschien im Jahre 1864; sie ist seitdem vollständig vergriffen, weshalb der Herr Verleger den Unterzeichneten mit Fertigstellung einer neuen Auflage beauftragte. Es stellte sich indessen heraus, daß dieselbe, wenn sie den heutigen Anforderungen genügen sollte, ein ganz neues Werk werden mußte. Dieser Thatsache wurde denn auch durch den veränderten Titel dieser fünften Auflage Ausdruck verliehen. Weiter ist der Umfang des Buches beträchtlich vermehrt und dasselbe in zwei durchaus selbständige Teile zerlegt worden, von denen der erste, hier vorliegende die fetten Oele behandelt, der zweite die ätherischen Oele bringen wird. Diese Teilung erschien u. a. deshalb empfehlenswert, weil fette und flüchtige Oele nur ziemlich äußerlich zu einander in Beziehung stehen und wohl in keiner Fabrik nebeneinander erzeugt werden.

Was die Bearbeitung des Buches betrifft, so ist der Verfasser bemüht gewesen, die Gewinnung und Reinigung der Oele in möglichster Genauigkeit und Vollständigkeit zu schildern. Er verweist insbesondere auf das Kapitel von der Extraktion der Oele, welche in solcher Vollständigkeit bisher noch nicht dargestellt worden ist. Bei seinem Bestreben, dem neuesten Standpunkte der Oelindustrie gerecht zu werden, ist der Verfasser von verschiedenen Seiten in zuvorkommender Weise unterstützt worden, und er will daher nicht unterlassen, auch an dieser Stelle seinen Dank insbesondere auszusprechen Herrn Professor Dr. H. Hirzel in Plogwitz-Leipzig, Herrn Chemiker Merz in Brunn, den Herren Brind und Hübner in Mannheim, den Herren Wegelin und Hübner in Halle und Herrn M. Ehrhardt in Braunschweig. — Was die Theorie der Oelgewinnung und Oelreinigung betrifft, so nimmt sie an mehreren Stellen einen verhältnismäßig breiten Raum ein. Dagegen hat der Verfasser in Besprechung der physika-

lischen und chemischen Eigenschaften der Oele sich beschränken zu müssen geglaubt. Dieses Buch ist vorwiegend für den Oelfabrikanten und denjenigen bestimmt, der sich über Gewinnung und Reinigung der Oele unterrichten will, erst in zweiter Linie für denjenigen, welchen mehr die Eigenschaften der Oele selbst interessieren. Aus diesem Grunde hat der Verfasser versucht, die Chemie der Oele in für die Zwecke dieses Buches ausreichender, aber möglichst einfacher und klarer Weise darzustellen, ohne beim Leser mehr als die Kenntniß der anorganischen Chemie in ihren Grundzügen vorauszusetzen. Auch wurde von einer ausführlichen Besprechung der chemischen Oeluntersuchung abgesehen, zumal eine solche doch nur vom geübten Analytiker ausgeführt werden kann. Daß trotz dieser Einschränkung der Theorie vorliegendes Werk überall auf dem heutigen Standpunkte der Wissenschaft steht, ist selbstverständlich. Durch reichliche Litteraturnachweise ist jedem die Möglichkeit geboten, an den Quellen ausführlichere Belehrung zu schöpfen. Auch ist in einem Anhange alles das kurz zusammengestellt worden, was während der Drucklegung des Werks Neues über Gewinnung und Reinigung, über physikalische und chemische Eigenschaften der Oele bekannt wurde. Als Zeitpunkt, bis zu welchem somit das Buch ergänzt worden ist, wäre Ende Oktober 1888 zu nennen.

Wenn nun der Verfasser ernstlich bestrebt gewesen ist, leicht verständlich, ausführlich und genau zu sein, so werden Mängel und Unvollkommenheiten doch nicht fehlen; Verbesserungsvorschläge und Berichtigungen werden aber stets mit Dank angenommen und bei einer etwaigen Neuauflage des Werkes nach Gebühr berücksichtigt werden. Möge das Buch sich Freunde erwerben und in seiner Weise der Industrie nützlich sein!

Chemnitz, technische Staatslehranstalten.

Dr. Georg Bornemann.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Einleitung	1—9
Was ist ein Del, ein fettes Del? 1. Chemische Zusammensetzung der Oele 2—4. Fettsäuren 2. Alkohole. Ester 3. Einteilung der fetten Oele 4. Physikalische Eigenschaften der Oele 5—6. Chemische Eigenschaften der Oele 6—9.	
Die pflanzlichen Oele	9—11
Oelgebende Pflanzen. Vorkommen der Oele in den Pflanzen 9. Uebersicht über die Oelpflanzen und Oele 10—11. Entstehung der Oele. Deutsche Oelpflanzen 11.	
Die tierischen Oele	11—12
Vorkommen der Fette im Tierkörper 11. Uebersicht über die tierischen Oele. Entstehung der Fette im Tierkörper 12.	

Erste Abteilung.

Die Gewinnung der Oele, insbesondere der pflanzlichen Oele	13—181
Vorbemerkung 13.	
Erstes Kapitel. Aufbewahrung, Reinigung und Untersuchung der Oelsaat	14—26
Austrocknen der Saat 14. Speicher. Bodenspeicher. Mechanischer Speicher 14. Silospeicher 15. Elevator. Automatische Wage 16. Borreiniger. Transportschnecke. Neues Transportelement 17. Transportband 18.	
Verunreinigungen der Saat. Siebwerke. Mittelfieb. Reinigungs-	

cylinder 19. Reinigungscylinder mit Bürsten, Reibeisen und Ventilator 20.

Wert der Delfaat. Einlauf 20. Untersuchung der Saat. Bestimmung des Delgehalts 21. Tabelle über die Zusammensetzung von 12 Samen 22. Versuchsextraktionsapparat von Wegelin und Hübner 23, von Hirzel 24. Berechnung des Samenwerts und Delertrags 25.

Zweites Kapitel. Verkleinerung der Samen und Früchte . .	26—34
Stampf- oder Schlagwerk 27. Walzwerk 28. Röllergang 31.	
Anhang 34.	

Drittes Kapitel. Gewinnung des Oels durch Auspressen .	34—103
--	--------

1. Erwärmen der Samenmasse. Deutsche und holländische Wärmpfanne 35. Wärmpfannen mit Dampfheizung 36. Doppelte Wärmpfanne 37.

2. Auspressen des Oels	36—96
----------------------------------	-------

a) Deutsche Schlägelleilpresse und holländische Reilpresse 40.

b) Presse mit exzentrischen Scheiben 45.

c) Rotierende Reilpresse 45.

d) Spindelpresse 46.

e) Kniehebelpresse 46.

f) Hydraulische Pressen	47—96
-----------------------------------	-------

Hydraulische Presse von Bramah 47. Jetzige Form der Presse 48.

Theorie der hydraulischen Pressen	49—59
---	-------

Gesetz von Pascal. Druck am großen Kolben 49. Sicherheitsventil 50. Konstruktion des Preßkolbens und Preßcylinders. Stärke des Cylinders 51. Liderungen am Preßkolben. Reibung an den Liderungen 53. Liegende und stehende Pressen 55. Weg des Preßkolbens 56. Leistung der Presse. Dimensionen der Presse für gegebenen Druck 57. Zusammenfassung 58.

Preßtücher und Preßplatten 59. Formmaschinen 60, von Birtae 61 und Brind und Hübner 62. Einteilung der hydraulischen Pressen 63.

A. Stehende hydraulische Pressen mit Pumpwerk .	64—79
---	-------

α. Topfpressen. Von Ehrhardt 64, Theis 65, Brenot 66, Buschel und Haydon 67, Société du compresseur Jourdan 68, Brüggemann, Alban 69. Doppelter Preßkasten von Schneider, Topf von Opelt, Preßplatten von Kraus 70.

β. Trogpressen. Von Bodmer 71, Vandell 73. Für runde Kuchen. Von Poteau 74, Ehrhardt 75, Brind und Hübner 77.

γ. Badpressen. Von Montgolfier. Neuere Badpresse 78. Von Egells 79.

B. Liegende hydraulische Pressen mit Pumpwerk .	79—84
---	-------

	Seite
Ältere Presse 79. Presse mit Contrepresse 80. Presse von Erannin 82, von Brind 83.	
C. Hydraulische Pressen ohne Pumpwerk	84—86
Presse für Handbetrieb von Brind und Hübner 84, für Maschinenbetrieb von denselben 85. Alarmpvorrichtung. Selbstthätige Ausrückung 86.	
D. Hydraulische Pressen mit besonderen Einrichtungen	86—88
Accumulatorpresse von Bartlett 86. Presse von Kämpelin, von Bessemer und Heywood 87.	
E. Anhang: Pumpwerke und Accumulatoren	88—94
Aufgabe der Pumpe 88. Pumpe von Montgolfier, Bramah, Alban, mit mehreren Kolben 89. Accumulatoren 90. Pumpwerk mit fünf Pumpen, mit acht Pumpen von Egells 91. Selbstthätige Ausrückung 92. Regulatorkolben. Preßpumpwerk von Ehrhardt 93.	
g) Continuirliche Pressen	94—96
Von Bessemer und Heywood 94, von Müller 95.	
3. Oelfuchreiber	96—99
Von Egestorff; von Ehrhardt 96, von Nicholson, von Erleben. Disintegratoren 97.	
4. Oelfabriken mit Pressung	99—103
Allgemeines. Literaturübersicht 99. Leistungsfähigkeit einer Oelfabrik 100. Leinölfabrik, von Brind und Hübner in Mannheim eingerichtet 102.	
Viertes Kapitel. Gewinnung des Oels durch Extraktion	104—172
1. Die wichtigsten Extraktionsmittel	106—111
Schwefelkohlenstoff 106. Petroleumdestillate: Gasolin, Benzin, Petroleumäther, Kanadol 108. Benzin aus Braun- und Steinkohlenteer. Benzol 109. Aether. Chloroform. Aceton 110.	
2. Die Extraktion mit Schwefelkohlenstoff	111—140
Verfahren von E. Deiß; Beschreibung des ersten Extraktionsapparats 111. Verbesserter Apparat von Deiß für Darstellung von CS ₂ , 114 und Oelextraktion 115. Apparat von A. Seyferth zur Extraktion 116 und Kondensation 117. Apparat von Roussu. Chemische Oelfabrik zu Dessau 118. Apparat von Löwenberg 119. Seyferth-Seyl'sche Apparate 120. Destillierblase von Bonière, Deprat und Pignol. Apparat von Moison 123, von Lunge 124, von Boggio, von Häbide 125, von Braun 126. Kritik des Verfahrens durch Dullo, Bohl 127, Richter 128, Kurz 129, Löwenberg. Fabriksergebnisse nach Richter 130, nach Barral 131, Fischer, Schwarz 132. Apparat von van Haecht 133. Ansichten von Hall und einem Ungeannten 134, von Wittmad. Angaben von Seyl. Apparat von Fride 135. Gewinnung des Oels aus der Sanza 136. Berechnung der Apparate 138. Darstellung des CS ₂ . Beschaffenheit des extrahierten Oels 139.	

	Seite
3. Die Extraktion mit flüchtigen Destillaten des Erdöls	140—145
Verfahren von Richardson, Irvine und Lundy; von Hirzel. Extraktion nach Bohl mit Kanadol 140. Streit über den Wert des Kanadols 141. Apparat von Bohl 142. Extraktion mit Petroleumdestillaten in Amerika 144. Apparat von Pongowski 145.	
4. Die Extraktion mit anderen Extraktionsmitteln	146
5. Die neueren Extraktionsapparate	147—158
Von Richters, von Merz 147, von Bang und Sanguinetti 148. Destillierapparat von Narhan. Apparat von Wellstein, von Weber 149, von Bernhardi 150, von Friedrich, von Büttner 151, von Schulze 152. Superiorextraktionsapparat von Hirzel 153. Universalextrakteur von Merz 155. Excelsiorextraktionsapparat von Wegelin und Hübner 156.	
6. Delfabriken mit Extraktion	158—161
Fabrik mit Merz'schen Extraktoren 158. Fabrik für Extraktion nach Anreicherungs-system von Wegelin und Hübner 159.	
7. Beurteilung der Extraktionsmittel und Extraktionsmethoden	161—172
Anforderungen an ein gutes Extraktionsmittel. Preise derselben 161. Lösungsvermögen für Del und fremde Stoffe 162. Zersetzlichkeit 163. Flüchtigkeit. Feuergefährlichkeit 164. Gesundheitsschädlichkeit 166. Benzin ist das beste Extraktionsmittel. Apparate und Methoden der Extraktion. Eintritt, Einwirkungsdauer 167. Temperatur des Lösungsmittels. Verdrängung und Auslaugung 170. Behandlung der Miscella und der Rückstände 171. Benutzung eines Vakuums, Verdichtung des abdestillierten Extraktionsmittels 172.	
Fünftes Kapitel. Die Rückstände der Delgewinnung	173—176
Delluchen, Auchenmehl, Futtermehl, Zusammensetzung 173. Verwendung als Dünge- und Futtermittel. Berechnung des Preises 174. Neuere Angaben über Zusammensetzung. Extraktionsrückstände 175. Bestimmung des Delgehaltes. Bakterien, Blausäure, Zucker in den Rückständen. Aufbewahrung 176.	
Sechstes Kapitel. Vergleich zwischen Pressung und Extraktion.	177—181
Delertrag 177. Rückstände 178. Beschaffenheit des Dels. Kosten der Anlage und des Betriebes. Leistung der Fabriken 179.	

Zweite Abteilung.

Die Reinigung und Bleichung der Oele	182—209
Erstes Kapitel. Allgemeine Uebersicht	183—188
1. Klären oder Läutern. 2. Filtrieren 183. 3. Anwendung chemischer Reagentien. Ranze Oele 185. 4. Beseitigung von Riech- oder Farbstoffen 186.	
Zweites Kapitel. Ausführung der Raffinier- und Bleichverfahren	188—209
1. Klären und Filtrieren	188—193
Filtersubstanzen, Filtergefäße 188. Apparat von Schneider, von Dubrunfaut, von Albricht. Filtration von unten 189. Apparat von Köllner 190, von Nied. Filtration unter Druck, durch Zentrifugieren. Filterpressen 191.	
2. Chemische Reinigung	193—200
Reinigung mit Schwefelsäure 193. Mechanische Rührvorrichtungen. Handmischapparat. Mischapparat von Thirion und Massing. Zentrifugalmischmaschine von Voigt 194. Rührwerk mit Schaufelwellen. Rührgebläse. Reinigung mit Schwefelsäure nach Thénard, Cogan; gewöhnliches Verfahren 195; nach Hall 196. Reinigung mit Lauge; mit Ammoniak 197; mit Kalwasser; mit kohlensauren Alkalien; mit Luft 198; mit Zinkchlorid; mit Gerbstoff; Reinigungsapparat von Combret 199.	
3. Beseitigung von Riech- und Farbstoffen	200—206
Beseitigung des Geruchs 200. Bleichen auf physikalischem Wege 201; mit Luft und Ozon; mit Wasserstoffsuperoxyd; im Sonnenlichte 202; mit übermangansaurem Kalium; mit Braunstein und Schwefelsäure 203; mit doppeltchromsaurem Kalium; mit Chlor 204; mit schwefliger Säure 205. Körtings Dampfstrahlgebläse 206.	
4. Anwendung der Reinigungs- und Bleichmethoden in einigen besonderen Fällen	206—209
Reinigung von Rüböl 206, Olivenöl, Ricinusöl, Baumwollsaamenöl 207, Leinöl 208. Bleichen von Leinöl. Reinigen von Thran 209.	

Dritte Abteilung.

Die fetten Oele; ihre Zusammensetzung und Eigenschaften, ihre Abstammung und Verwendung 210—299

Erstes Kapitel. Physikalische Eigenschaften der Oele 210—214

Konsistenz 210. Dichte 211. Gefrier- und Schmelzpunkt. Optisches Verhalten 212. Löslichkeit 213.

Zweites Kapitel. Chemische Eigenschaften der Oele 214—229

Zusammensetzung der Oele. Elementarzusammensetzung 214. Nähere Bestandteile. Glycerin. Fettsäuren 215. Oelsäuren. Sebacinsäure. Einwirkung von HNO_2 . Glyceride 217. Verhalten der Oele in Luft. Untersuchungen von Cloez 218, von Fivache 220. Oxydation der Fettsäuren. Ranzigwerden der Oele 222. Nicht trocknende und trocknende Oele 223. Brennbarkeit der Oele 224. Einwirkung chemischer Reagentien auf Oele. Laugen 224. Verseifung 225. Röttstorfer'sche oder Verseifungszahl 225. Saponische Zahl. Verseifungszahl der Fettsäuren. Ranzidität der Oele 226. Burstin'scher Oelsäuremesser. Hübl'sche Jodzahl 227. Tabelle über Verseifungs-, Jod- und Saponische Zahl. Einwirkung von Schwefelsäure, salpetriger Säure 228. Chlorschwefel. Qualitative Reaktionen. Einwirkung der Oele auf Metalle 229.

Drittes Kapitel. Beschreibung der fetten Oele 230—299

A. Die pflanzlichen Oele 230—281

a) Nicht trocknende Oele 230—259

Tabelle 231. 1. Rüböl 233. 2. Schwarzsensöl 236. 3. Sarcoparsensöl. 4. Weissensöl 238. 5. Rettichöl. 6. Federichöl. 7. Carapaöl 239. 8. Camelliaöl. 9. Rostkastanienöl 240. 10. Apfel- und Birnenkernöl. 11. Acajouöl. 12. Spindelbaumöl. 13. Paranusöl. 14. Catappaöl. 15. Mandelöl 241. 16. Pfirsichkernöl 243. 17. Aprikosenkernöl. 18. Pflaumenkernöl. 19. Kirschkernöl. 20. Erdnußöl 244. 21. Behenöl. 22. Olivenöl 246. 23. Sesamöl 252. 24. Bilsensamenöl. 25. Buchenkernöl. 26. Haselnußöl 254. 27. Gomaöl. 28. Ricinusöl 255. 29. Crotonöl. 30. Purgiernußöl 258. 31. Purgierkörneröl. 32. Maisöl. 33. Erdmandelöl 259.

b) Trocknende Oele 260—281

Tabelle 261. 34. Leindotteröl. 35. Rreissenöl. 36. Notrepöl. 37. Mohnöl 262. 38. Hornmohnöl. 39. Wauksamenöl. 40. Traubenkernöl 264. 41. Leinöl 266. 42. Baumwollksamenöl 270. 43. Kürbiskernöl. 44. Melonen- und Gurkenkernöl. 45. Sojabohnenöl. 46. Sonnenblumenöl 274. 47. Madiaöl 275. 48. Nigeröl. 49. Saffloröl. 50. Distelsamenöl 276. 51. Sallemantiaöl. 52. Tollkirschenöl. 53. Tabaksamenöl. 54. Rieferksamenöl. 55. Lannen-

samenöl 277. 56. Fichtensamenöl. 57. Rußöl 278. 58. Hanföl 279.
59. Bantulnußöl 280. 60. Delfirnisbaumöl. 61. Hirsenöl 281.

B. Die tierischen Oele 281—299

Tabelle 282. 62. Talgöl. 63. Schmalzöl 283. 64. Klauenöl 284.
65. Knochenöl 285. 66. Ameisen- und Mailäferöl. 67. Krokodil-
und Alligatoröl. 68. Eieröl 286. 69. Walratöl 287. 70. Die
Thrane. Uebersicht 288. a) Robbenthrane 289. Sorten der
Robbenthrane 290. b) Walthrane 291. Sorten der Walthrane
292. c) Leberthrane 294. Sorten der Leberthrane 296. d) Fisch-
thrane 297. Sorten der Fischthrane 298.

Anhang: Berichtigungen und Nachträge 300—306

Alphabetisches Sach- und Erfinderverzeichniß 307—313



Verzeichnis der in diesem Buche häufiger angeführten Werke.

- E. F. Scholl, der Bau und Betrieb der Oelmühlen. Darmstadt, C. W. Leske. 1844.
P. Volley, das Beleuchtungswesen. Braunschweig, F. Vieweg. 1862.
M. Mühlmann, allgemeine Maschinenlehre. 2. Band. Braunschweig, C. A. Schwetschke. 1876.
C. Deite, die Industrie der Fette. Braunschweig, F. Vieweg. 1878.
A. Renard, Corps Gras. Rouen, Banderitter. 1880.
Bergmann-Rögels praktischer Mühlenbauer. Weimar, B. F. Voigt. 1880.
C. Lichtenberg, die Fettwaren und fetten Öle. Weimar, B. F. Voigt. 1880.
A. S. Cristiani, Soap and Candles. Philadelphia, H. C. Bird. 1881.
L. E. Andès, die trocknenden Öle. Braunschweig, F. Vieweg. 1882.
C. Schädler, die Technologie der Fette und Öle. Zwei Bände. Berlin, polytechnische Buchhandlung. 1883 und 1887.
W. F. Carpenter, Soap and Candles. London, Spon. 1885.
G. Luther, die Konstruktion und Einrichtung der Speicher. Braunschweig, J. H. Meyer. 1886.
H. Benedikt, Analyse der Fette und Wachsarten. Berlin, J. Springer. 1886.
- Diese Werke sind gewöhnlich nur mit den Namen des Autors citiert.
-

Einleitung.

Mit dem Namen Del bezeichnet man im gewöhnlichen Leben sehr verschiedene Körper, welche eigentlich nur die eine gemeinschaftliche Eigenschaft besitzen, zumeist bei gewöhnlicher Temperatur (worunter eine Temperatur von 15° Celsius zu verstehen ist) flüssig zu sein; doch gibt es auch im letzteren Punkte Abweichungen, wie denn z. B. Palmöl, Kokosnußöl, Palmkernöl u. s. w. bei 15° C. fest sind. Auch im wissenschaftlichen Sinne ist der Begriff Del kein fest umgrenzter; vielmehr unterscheidet man verschiedene Arten von Oelen, insbesondere die fetten Oele, die flüchtigen oder ätherischen Oele, die Mineralöle und Oele der trocknen Destillation. Diese Oele haben die gemeinschaftlichen Eigenschaften, sämtlich flüssig zu sein und auf Papier durchscheinende Flecke, sogenannte Fettflecke, zu erzeugen. Diese Flecke sind bleibend bei den fetten Oelen, zum Teil auch den Oelen der trocknen Destillation, dagegen beim Liegen an der Luft wegen Verdunstung des Oels wieder verschwindend bei allen anderen Oelen. Endlich muß darauf hingewiesen werden, daß die fetten Oele nicht ohne Zersetzung bis zum Sieden zu erhitzen sind, während alle anderen Delgattungen unzersezt sieden und abdestillieren.

Wir haben es in vorliegendem Werke nur mit den fetten und flüchtigen Oelen und in diesem ersten Teile nur mit den fetten Oelen des Pflanzen- und Tierreichs zu thun. Dieselben sind sämtlich Naturprodukte, und zwar finden sie sich bei den Pflanzen hauptsächlich in den Samen, manchmal im Fruchtfleische, seltener in anderen Teilen, dagegen bei den Tieren in den Hohlräumen des Zellgewebes, wie mitunter in besonderen größeren Behältern angesammelt, meist über den ganzen tierischen Körper verteilt.

Die fetten Oele gehören, wie schon ihr Name sagt, zu den Fetten und sind nichts anderes, als bei gewöhnlicher Temperatur flüssige Fette.

Nach dieser Erklärung sind also eine ganze Reihe von sogenannten Oelen, die bei gewöhnlicher Temperatur nicht flüssig sind, nur fälschlich mit diesem Namen bezeichnet und von der Besprechung in diesem Buche auszuscheiden. Es gilt dies namentlich für die folgenden Fette, deren Schmelzpunkt in Einschluß hinter dem Namen

folgt: Palmöl (27 bis 43°), Palmkernöl (25 bis 28°), Kokosöl (22 bis 27°), Kakaool (allerdings gewöhnlich Kakaobutter genannt; 29 bis 33,5°), Muskatöl (Muskatbutter, 45 bis 51°), Djaveöl (Schraubutter, 28 bis 29°), Cassiaöl (Zilpebutter, 43 bis 44°), Lorbeeröl (30 bis 35°) u. s. w. Der Schmelzpunkt aller dieser Fette liegt nicht sehr hoch, daher sie in den heißen Gegenden, denen sie meist entstammen, schmalzartige bis ölige Beschaffenheit haben. Dies hat zu ihrer Bezeichnung als „Dele“ geführt.

Es sind aber nicht bloß Unterschiede in der Konsistenz, welche die Einteilung der Fette in flüssige und feste Fette rechtfertigen, sondern es sind in gleicher Weise chemische Verschiedenheiten zu verzeichnen. Alle Fette sind Gemische von Glyceriden der Fettsäuren, letzteren Begriff im weitesten Sinne genommen. Unter Fettsäuren verstehen wir eben diejenigen Säuren, welche in den Fetten in gebundener, mitunter auch freier Form enthalten sind. Es kommen namentlich die folgenden fünf Fettsäuren in Frage:

Palmitinsäure.	Formel: $C_{16}H_{32}O_2 = C_{15}H_{31}COOH$,
Stearinsäure.	Formel: $C_{18}H_{36}O_2 = C_{17}H_{35}COOH$,
Physetölsäure.	Formel: $C_{16}H_{30}O_2 = C_{15}H_{29}COOH$,
Delsäure.	Formel: $C_{18}H_{34}O_2 = C_{17}H_{33}COOH$,
Leinölsäure.	Formel: $C_{18}H_{32}O_2 = C_{17}H_{31}COOH$.

Von diesen Säuren sind die drei letzten flüssig und die wichtigsten Fettsäuren der flüssigen Fette oder fetten Dele, dagegen die zwei ersten fest und die wesentlichsten Fettsäuren der festen Fette. Die Physetölsäure kommt in den Thranen, die Leinölsäure in den trocknenden Oelen, die Delsäure in fast allen Oelen, ja in fast allen Fetten überhaupt vor.

Vergleicht man die in erster Linie aufgeführten Formeln (die sogenannten empirischen Formeln, da sie nur das Resultat der Erfahrung, der Analyse wiedergeben, ohne Rücksicht auf die nähere chemische Natur der Verbindung) miteinander, so sieht man leicht, daß $C_{16}H_{30}O_2$ (Physetölsäure) $= C_{16}H_{32}O_2 - 2H$, ferner $C_{18}H_{34}O_2$ (Delsäure) $= C_{18}H_{36}O_2 - 2H$ und endlich $C_{18}H_{32}O_2$ (Leinölsäure) $= C_{18}H_{36}O_2 - 4H$. Infolgedessen nennt man auch die drei letzteren Fettsäuren wasserstoffärmere Fettsäuren (auch wohl ungesättigte Fettsäuren), während man die beiden ersten Säuren Fettsäuren schlechtweg (auch gesättigte Fettsäuren) nennt. Die in zweiter Reihe aufgeführten Formeln heißen rationale Formeln, weil sie die Natur der betreffenden Verbindung, die man den empirischen Formeln in der Regel nicht ansehen kann, erkennen lassen. Man erinnere sich der Konstitutionsformel der hypothetischen Kohlensäure H_2CO_2 , welche so zu schreiben ist:

$$C \begin{array}{c} \text{OH} \\ \parallel \\ \text{O} \\ \parallel \\ \text{OH} \end{array}$$
 Diese Kohlensäure ist zweibasisch, d. h. sie enthält zwei

durch Metalle unter Salzbildung vertretbare Wasserstoffatome. Lassen wir an deren Stelle z. B. Kalium eintreten, so entsteht kohlensaures Kalium oder Pottasche:

$$C \begin{array}{c} \text{OK} \\ \parallel \\ \text{O} \\ \parallel \\ \text{OK} \end{array} = K_2CO_3.$$
 Ersetzen wir dagegen einen ganzen Wasserrest $(OH)^I$

durch ein Element oder Radikal, so erhalten wir eine substituierte Kohlensäure, z. B.

$$C \begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ \parallel \\ \text{O} \\ \parallel \\ \text{OH} \end{array}$$
 Amidokohlensäure oder Karbaminsäure. Als solche substituierte

Kohlensäuren kann man nun alle organischen Säuren auffassen. So ist z. B. Delsäure eine Kohlensäure, in welcher ein Wasserrest durch das ein-

wertige Radikal $(C_{17}H_{33})$ ersetzt wurde:
$$C \begin{array}{c} C_{17}H_{33} \\ \parallel \\ \text{O} \\ \parallel \\ \text{OH} \end{array}$$

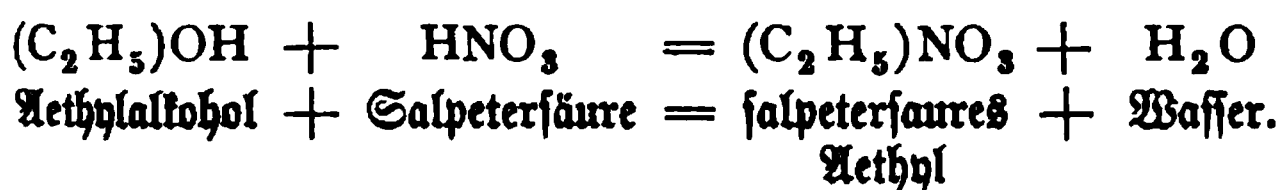
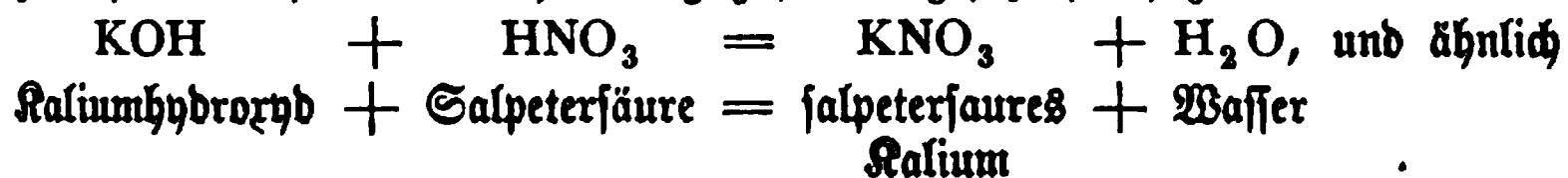
also die rationale Formel $C_{17}H_{33}COOH$ hin. Die Fettsäuren enthalten sämtlich die Gruppe $(COOH)^I$, welche man Carboxylgruppe nennt, und zwar enthalten sie diese Gruppe nur einmal, daher man sie als Monocarbonsäuren bezeichnet.

Da nun in diesen substituierten Kohlensäuren offenbar vom Säurewasserstoff der Kohlensäure nur 1 Atom übrig geblieben ist, werden auch sämtliche Monocarbon- säuren, z. B. sämtliche Fettsäuren, einbasisch sein, so daß sie sich bei der Salzbildung etwa verhalten wie die einbasische Salz- oder Salpetersäure; z. B. HNO_3 Salpeter- säure, KNO_3 salpetersaures Kalium; $\text{C}_{17}\text{H}_{33}\text{COOH}$ Oelsäure, $\text{C}_{17}\text{H}_{33}\text{COOK}$ öl- saures Kalium. Von den Salzen der Fettsäuren sind insbesondere diejenigen des Kaliums und Natriums wichtig, insofern dieselben Bestandteile der Seifen sind. Seifen sind nämlich nichts anderes, als Gemische fettsaurer Alkalien.

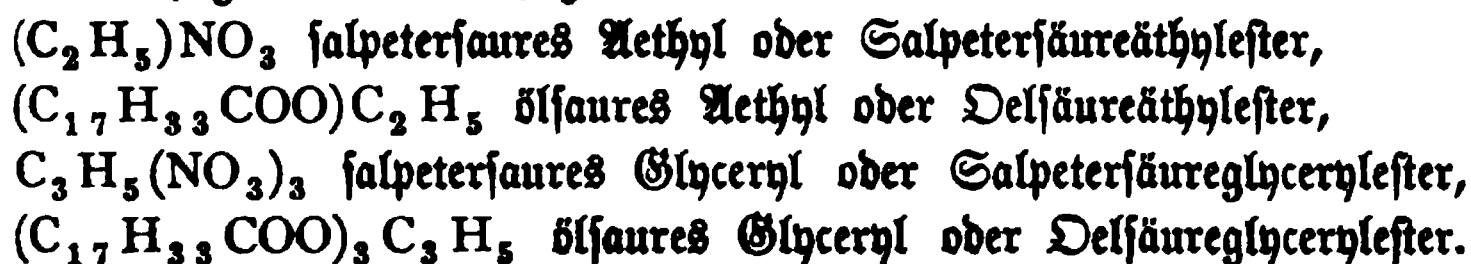
Waren nun der eine Hauptbestandteil der Fette die Fettsäuren, so ist der andere Hauptbestandteil das Glycerin $\text{C}_3\text{H}_8\text{O}_3 = \text{C}_3\text{H}_5(\text{OH})_3$. Das Glycerin ist ein dreisäuriger Alkohol. Unter Alkohol versteht man ein Hydroxyd eines Alkoholradikals.

Wie sich die Elemente ihrer Wertigkeit entsprechend mit Wasserresten zu sätti- gen oder Wasserstoff im Wasser zu vertreten vermögen, beides unter Bildung der sogenannten Hydroxyde, so sind auch viele organische Radikale, eben die sogenannten Alkoholradikale, mit dieser Eigenschaft begabt und verbinden sich hierbei zu Alko- holen, z. B. $\text{K} + \text{OH} = \text{KOH}$ oder $\text{K} + \text{H}_2\text{O} = \text{KOH} + \text{H}$; C_2H_5 (Methyl) $+ \text{OH} = \text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ (Methylalkohol oder Alkohol schlechtweg) u. s. w. Die Alkohol- radikale bestehen stets nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff, können aber, ebenso wie die Elemente, verschiedene Wertigkeit besitzen und also verschiedene Mengen Wasser- rest binden, z. B. K Kalium, und C_3H_7 Propyl, einwertig; also KOH Kalium- hydroxyd, $\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}$ Propylalkohol. Ca Calcium, und C_3H_7 Propyl, zweiwertig; also $\text{Ca}(\text{OH})_2$ Calciumhydroxyd, $\text{C}_3\text{H}_7(\text{OH})_2$ Propylenalkohol. Au Gold, und C_3H_7 Propenyl, dreiwertig; also $\text{Au}(\text{OH})_3$ Goldhydroxyd, $\text{C}_3\text{H}_7(\text{OH})_3$ Propylen- alkohol. Den letzteren Alkohol nennen wir gewöhnlich Glycerin und daher das Radikal $(\text{C}_3\text{H}_5)_3$ wohl auch Glyceryl.

Die Alkohole sind neutrale Körper, d. h. sie reagieren weder basisch noch sauer und bilden auch mit Säuren keine Salze. Trotzdem gehen sie unter gewissen Bedingungen mit Säuren Verbindungen ein, welche den Sal- zen ihrer Constitution nach analog zusammengesetzt sind; z. B.

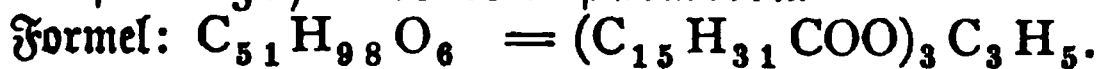


Man kann also, wie man in der anorganischen Chemie ein-, zwei-, dreisäurige Basen unterscheidet, so auch hier von ein-, zwei-, dreisäurigen Alkoholen sprechen, je nachdem ein Molekül des Alkohols ein, zwei oder drei Moleküle einer einbasischen Säure zur Bildung jener salzähnlichen Verbin- dungen, die man Ester (früher wohl auch zusammengesetzte Aether) nennt, braucht. Ein Salz ist bekanntlich eine Säure, deren vertretbarer oder Säurewasserstoff durch gleichwertige Mengen eines Metalls vertreten wurde. Demnach ist ein Ester eine Säure, deren Säurewasserstoff durch gleichwertige Mengen eines Alkoholradikals vertreten ist. Diese Ester können nun von jeder Säure, gleichgültig ob anorganischer oder orga- nischer Natur, gebildet werden, z. B.

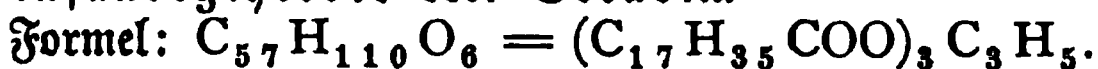


Die Glycerylester der Fettsäuren nennt man Fettsäureglyceride. Die Formeln der Glyceride von den oben genannten fünf Fettsäuren werden also sein:

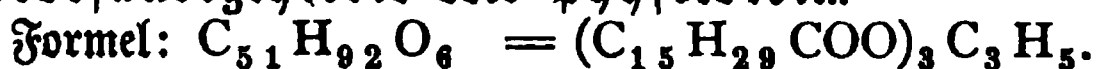
Palmitinsäureglycerid oder Palmitin.



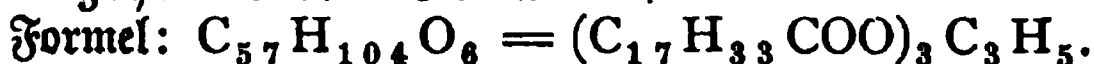
Stearinsäureglycerid oder Stearin.



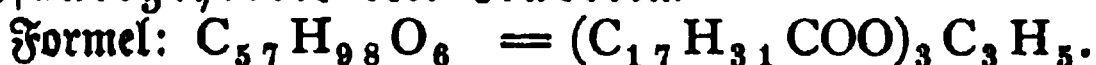
Physetolsäureglycerid oder Physetolein.



Oelsäureglycerid oder Olein.



Leinölsäureglycerid oder Linolein.



Alle Fette sind nun Gemische von Glyceriden der Fettsäuren. Sind diese Glyceride fest, wie Palmitin und Stearin, so wird auch das Fett selbst fest sein müssen. Sind dagegen die Glyceride flüssig, wie Physetolein, Olein und Linolein, so wird auch das Fett flüssig sein. Demnach beruht der verschiedene Aggregatzustand der Fette auf einer chemisch verschiedenen Zusammensetzung und die Einteilung der Fette in feste und flüssige hat auch wissenschaftlich ihre Berechtigung. Hiervon waren wir auf Seite 2 ausgegangen; wir haben dabei einen Einblick in die Konstitution der Fette genommen und können nunmehr eine wissenschaftliche Erklärung auch des Begriffs „fettes Del“ geben, indem wir sagen:

Fette Oele sind Gemische von Fettsäureglyceriden und zwar vorwiegend von flüssigen.

Allerdings enthalten die meisten fetten Oele auch geringe Beträge von festen Glyceriden, wie denn auch nicht etwa bloß die oben genannten fünf Glyceride darin vorkommen, sondern noch eine Reihe anderer, später aufzählender Fettsäureglycernylester zu den Bestandteilen der fetten Oele zählen.

Es erhellt aus den angeführten chemischen Thatsachen bereits, daß man auf das vorwiegende Vorkommen des einen oder des anderen der oben genannten Glyceride auch eine Einteilung der fetten Oele selbst wird begründen können. Es ist dies die folgende: 1. Oleinhaltige Oele. Dieselben werden auch nicht trocknende Oele genannt und umfassen Oele des Pflanzen- wie des Tierreichs. 2. Physetoleinhaltige Oele. Auch diese gehören zu den nicht trocknenden Oelen, werden gewöhnlich Thrane genannt und stammen sämtlich von Fischsäugetieren und Fischen ab. Endlich 3. Linoleinhaltige Oele oder trocknende Oele, welche nur pflanzlichen Ursprungs sind. Die so gewonnene Einteilung ist in der Regel die gewöhnlich von der Wissenschaft angewendete, und so werden wir sie auch hier durchführen, nur daß wir, wie folgt, gruppieren wollen:

I. Pflanzliche Oele.

1. Oleinhaltige Oele, nicht trocknende Oele.
2. Linoleinhaltige Oele, trocknende Oele.

II. Tierische Oele.

1. Oleinhaltige Oele.
2. Physetoleinhaltige Oele, Thrane.

Wir gehen nunmehr zu einer kurzen Besprechung der wichtigsten physikalischen und chemischen Eigenschaften der fetten Oele über, soweit deren Kenntniss für das Verständniss der bei der Gewinnung der Oele vorkommenden Bemerkungen nötig ist.

Physikalische Eigenschaften. Alle fetten Oele sind flüssig, aber der Grad ihrer Flüssigkeit ist sehr verschieden. Am dickflüssigsten ist das Ricinusöl, nämlich bei 15° 203mal dickflüssiger als Wasser; Olivenöl ist nur 21,6mal so dickflüssig. Von den bekannteren Oelen am dünnflüssigsten sind Leinöl (9,7) und Hanföl (9,6). Alle Oele bringen auf Papier bleibende Fettflecke hervor; es beruht dieses auf ihrer Eigenschaft, poröse Körper mit Begierde zu durchdringen. Ganz reine und frische Fette haben in der Regel keinen Geruch, während sie beim Alterwerden einen solchen annehmen. Eine Ausnahme machen vor allem die Thrane, welche auch im frischen Zustande einen eigenthümlichen Geruch besitzen. Frische Oele haben (ebenfalls mit Ausnahme des Thrans) auch keinen Geschmack, wenigstens nicht sogleich nach dem Koston, während sich in der Folge ein angenehm milder Geschmack bemerklich macht. Ranzige Fette dagegen schmecken widerlich. Die Farbe der Oele ist gewöhnlich gelblich bis bräunlich, doch sind manche Oele fast farblos (reines frisches Ricinusöl), andere grünlich (manche Olivenölsorten), viele braun bis rotbraun (Thrane, alte Oele). Alte Oele sind spezifisch leichter als Wasser. Das spezifische Gewicht schwankt zwischen 0,865 (Haifischleberthran) und 0,9736 (Ricinusöl). Die Dichte der meisten Oele liegt jedoch zwischen 0,91 und 0,93. Da die Oele bei Erwärmung ihr Volumen sehr bedeutend vermehren, so muß bei Bestimmung des spezifischen Gewichts stets auf die herrschende Temperatur Rücksicht genommen werden. Obige Zahlen gelten für 15° C. Der Erstarrungs- oder Gefrierpunkt der Oele liegt mitunter über 0°, oft sehr bedeutend darunter. Es kommt hierbei noch in Rechnung, daß viele Oele zwar verhältnismäßig schwer gefrieren, aber schon bei mäßiger Temperaturerniedrigung feste Glyceride abscheiden. Am bekanntesten ist diese Erscheinung beim Provenceröl. Während des Erstarrens dehnen sich die Oele sehr beträchtlich aus, so daß gefrierendes Oel oft das Gefäß, in welchem es sich befindet, zersprengt. Die gefrorenen Oele schmelzen gewöhnlich nicht beim Erstarrungspunkt wieder, sondern haben einen höheren Schmelzpunkt. So gefriert z. B. Leinöl bei — 27,5° und schmilzt wieder bei — 16 bis — 20°. Einen eigentlichen Siedepunkt haben die Oele nicht; vielmehr beginnen sie zwischen 280 und 300° ein unregelmäßiges, stoßendes Aufkochen unter mindestens teilweiser Zersetzung zu zeigen. Unter den Zersetzungsprodukten befinden sich heftig stechend riechende Gase. Die Löslichkeit der Oele ist eine sehr verschiedene je nach dem angewendeten Lösungsmittel. In Wasser sind sie zunächst nur in Spuren löslich, wie sie auch umgekehrt Spuren von Wasser aufzulösen vermögen. In kaltem Alkohol lösen sich nur Ricinus- und Protonöl vollständig, alle anderen Oele so gut wie nicht, während kochender Alkohol viele Oele zu lösen vermag (z. B. Thrane). Eisessig (chemisch reine Essigsäure) vermag ebenfalls viele Oele aufzulösen. Für alle Oele gute Lösungsmittel sind endlich: Aether (Schwefeläther), Schwefelkohlenstoff, leicht flüchtige Destillate aus Petroleum (z. B. Petroleumäther, Benzin, Kanadol; dieselben lösen jedoch Ricinusöl nur schwer auf), Chloroform, Benzol, Aceton, Terpentinöl, Fuselöl, Karbolsäure u. s. w. Es sind hierunter einige Lösungsmittel, mit denen sich die Oele

in allen Verhältnissen mischen, so daß eine Grenze der Löslichkeit nicht angegeben werden kann (Aether, Schwefelkohlenstoff u. s. w.). Umgekehrt sind die Oele als Lösungsmittel für eine Reihe verschiedener Stoffe zu bezeichnen; so z. B. für Harze, Farbstoffe, für Schwefel, manche Kupfer- und Bleisalze, für einige Alkaloide u. s. w. — Die Oele sind, wie alle organischen Körper, verbrennlich; aber ihre Brennbarkeit ist derart, daß man sie zu Beleuchtungszwecken verwenden kann. Sie brennen mit oder ohne Docht. In dochtlosen Lampen brennt am sparsamsten Winterrübßenöl, in Lampen mit Docht Notrepsöl; dagegen braucht man in dochtlosen Lampen am meisten vom Oliven-, in Dochtlampen vom Buchenternöl. 1 Gewichtsteil verbrennendes Oel vermag sein zwei- bis vierfaches Gewicht an Wasser zu verdampfen. In Bezug auf das optische Verhalten der Oele ist zu sagen, daß dieselben ein sehr verschiedenes Lichtbrechungsvermögen und meist auch eine ablenkende Einwirkung auf den polarisierten Lichtstrahl besitzen. Die Elektrizität wird von den Oelen nicht geleitet.

Chemische Eigenschaften. Was zunächst die Zusammensetzung der Oele anlangt, so ist das Wichtigste darüber bereits auf S. 2 bis 4 gesagt. Nur bezüglich der rein empirischen Zusammensetzung ist noch zu bemerken, daß alle Oele sehr kohlenstoffreich sind, dagegen ungefähr gleichviel Wasserstoff und Sauerstoff enthalten. Der Kohlenstoffgehalt liegt zwischen 76 und 78 Proz., der Wasserstoffgehalt zwischen 11 und 13,4 Proz., der Sauerstoffgehalt zwischen 9,4 und 12,7 Proz. Unter 76 Proz. Kohlenstoff enthalten Bucheckernöl und Leberthran, über 78 Proz. Döglingshran. Unter 9 Proz. Sauerstoff enthält Döglingshran, über 12,7 Proz. Bucheckernöl. Die näheren Bestandteile der Oele sind, wie schon erwähnt, die Glyceride der Fettsäuren. Außerdem kommen noch geringe Mengen von fremden Körpern darin vor, wie Schleimbestandteile, Farbstoffe, Riechstoffe, Harze, Kohlenwasserstoffe u. s. w. Dieselben machen gewöhnlich nur 0,1 bis 1 Proz., sehr selten bis zu 2 Proz. vom Oele aus.

Von den chemischen Eigenschaften der Oele ist die wichtigste ihr Verhalten in der Luft, über welches allerdings an dieser Stelle nur das Allgemeine gesagt werden soll; das Nähere ist in einem späteren Kapitel zu finden. Die fetten Oele nehmen beim Stehen in Luft Sauerstoff auf, und zwar häufig in beträchtlichen Mengen. Dabei wird Wärme frei, weshalb mit Oel getränkte schlechte Wärmeleiter unter Umständen beim Liegen in Luft sich bis zur Entzündung erhitzen können (z. B. Wolle, Baumwolle). Bei dieser Einwirkung des Sauerstoffs der Luft werden nun die Oele, welche vorwiegend Olein oder Phytolein enthalten, ranzig. Das Ranzigwerden beginnt mit einer Zersetzung des Glycerids in Glycerin und Fettsäure, worauf durch Oxydation des Glycerins wie der Fettsäuren flüchtige Verbindungen von widrigem Geruche und Geschmache entstehen (z. B. Butter- und Kapronsäure), welche den unangenehmen Geruch und Geschmack des ranzigen Oels bedingen. Natürlich ist es immer nur ein kleiner Teil des gesamten Oels, welcher diese Zersetzung erleidet; jedenfalls wird aber das ganze Oel nach und nach in der Luft dunkler gefärbt und dickflüssiger, so daß es nunmehr als Brennöl untauglich ist, weil es ein Kohlen der Döchte bewirkt. Da chemisch reine Glyceride, die man auf künstlichem Wege herstellen kann, keine Neigung zum Ranzigwerden zeigen, so nimmt man an, daß am Ranzigwerden der natürlichen Oele kleine Mengen beigemischter

Unreinigkeiten schuld sind. Anders verhalten sich die Oele, welche vorzugsweise Pinolein enthalten. Dieselben zeigen beim Stehen in Luft, besonders in dünnen Schichten, die Erscheinung des Eintrocknens. Auch sie nehmen fortwährend Sauerstoff auf und geben Kohlensäure und Wasser als Oxydationsprodukte ab; aber dabei werden sie trübe und dickflüssig, in dünnen Schichten trocken, d. h. in eine durchscheinende, geschmeidige, gelbliche Substanz verwandelt, welche in Wasser und Alkohol unlöslich ist. Man nennt daher diese Oele trocknende im Gegensatz zu den übrigen als nicht trocknenden Oelen. Der Chemismus des Eintrocknens ist noch nicht völlig aufgeklärt; was darüber bekannt ist, wurde weiter hinten zusammengestellt.

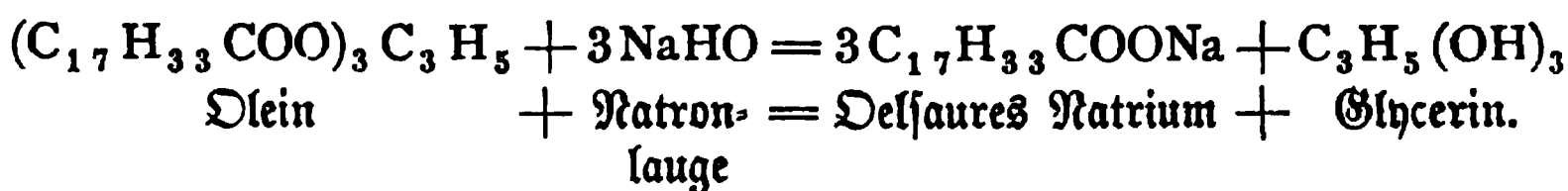
Die Reaktion der Oele auf Lackmusfarbstoff oder irgend einen anderen, zum Nachweis von Säuren oder Basen benutzten Indikator ist am besten in ätherischer Lösung zu studieren. Ein reines Oel reagiert neutral, d. h. verändert die Farbe des Indicators nicht; ranzige Oele, überhaupt Oele, welche lange Zeit der Luft ausgesetzt waren, zeigen dagegen in ihrer Auflösung saure Reaktion, färben also blaues Lackmus rot.

Sehr charakteristisch für die Oele ist der Geruch, welchen sie beim Erhitzen über 250° entwickeln. Wie schon erwähnt fangen bei solchen Temperaturen die Oele an, sich zu zersetzen. Dabei bilden sich eine Reihe flüchtiger Produkte, unter welchen namentlich das aus Glycerin entstehende Acrolein durch seinen scharfen, unangenehmen Geruch sich bemerkbar macht:



(Acrolein ist übrigens der Aldehyd des Äthylalkohols: $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ Äthylalkohol, $\text{C}_2\text{H}_5\text{COH}$ Äthylaldehyd oder Acrolein). Wenn also die Oele beim Erhitzen bis zum Sieden unter gewöhnlichem Luftdrucke sich zersetzen, so ist es nach den Versuchen von A. Schuller (Ann. Phys. Chem. N. F. 18. 1883, S. 317) wahrscheinlich, daß man sie der Destillation im Vacuum ohne Zersetzung unterwerfen kann; höchstens wäre es möglich, daß hierbei die einzelnen Glyceride, aus denen die Oele bestehen, einen verschiedenen Grad der Flüchtigkeit besäßen. Vielleicht könnte übrigens durch Abdestillieren des Oels im luftleeren Raume dasselbe von Verunreinigungen befreit werden.

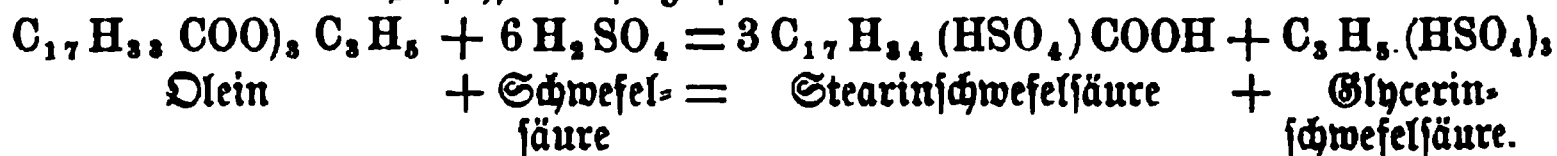
Gegen chemische Reagenzien besitzen Oele eine ziemlich Widerstandsfähigkeit. Verdünnte kalte Lösungen von kohlensauren oder ätzenden Alkalien, verdünnte kalte Säuren u. s. w. greifen die Oele nicht an. Warme Alkalilösungen und Säuren sind je nach Temperatur und Konzentration von verschiedenem Einflusse. Kohlensäure Alkalien in Lösung, Ammoniak und sehr verdünnte Laugen verwandeln die Oele in mäßiger Wärme in Emulsionen, d. h. in innige, sich auch bei langem Stehen nur schwer trennende Mischung von äußerlich vollständiger Homogenität. Kohlensäure Alkalien und Ammoniak wirken unter gewöhnlichem Drucke überhaupt nur emulgierend auf die Oele. Laugen von genügender, aber je nach der Natur des Oels verschiedener Konzentration bewirken bei Siedehitze den Prozeß der Verseifung des Oels, d. h. eine Abspaltung von Glycerin und Bildung von fettsauren Alkalien im Gemisch, welches Gemisch man Seife nennt, z. B.



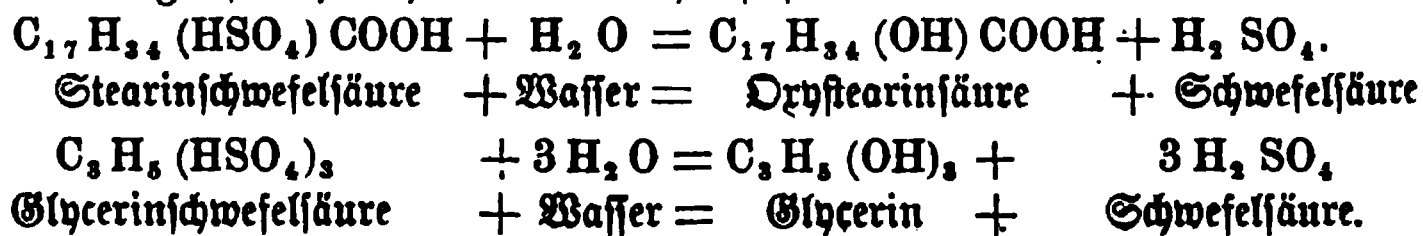
Glycerin, wie Seife sind in dem vorhandenen Wasser löslich. Will man die Seife daraus abscheiden, so muß man Kochsalz (oder andre, ähnlich wirkende Salze) zur siedenden Seifenlösung setzen, wobei alsbald die Seife sich an der Oberfläche ausscheidet, während das Glycerin in der wässerigen Flüssigkeit, der sog. Unterlauge, gelöst bleibt. Die Ursache dieser Erscheinung ist die Unlöslichkeit der Seife in kochsalzhaltigem Wasser. Ähnliche Zerlegungen der Oele kann man durch Kochen derselben mit Kaltwasser, Bleioryd + Wasser u. s. w. herbeiführen, nur ist alsdann ein besonderes Ausfalten nicht nötig, da die entstehenden Kalt- oder Bleisalze der Fettsäuren im Wasser unlöslich sind.

Die Einwirkung der Säuren beginnt bei einer gewissen Konzentration derselben und oft erst bei genügend erhöhter Temperatur. Im einzelnen ist darüber folgendes zu sagen. Salzsäure bleibt ohne merkliche Einwirkung auf die Oele. Verdünnte kalte Salpetersäure ist ohne Einfluß, verdünnte heiße oxydirt dagegen die Oele allmählich und konzentrierte Salpetersäure ziemlich schnell unter Entwicklung von roten Dämpfen. Das Oel wird hierbei in der Regel ganz zerstört. Verdünnte kalte und warme Schwefelsäure ist ohne Einwirkung. Konzentrierte Schwefelsäure, auch kalte, greift dagegen die Oele in verschiedener Weise an. Mischt man sie einfach zu, so zeigt sich beträchtliche Temperaturerhöhung und meist Geruch nach schwefliger Säure, was auf oxydierende Einwirkung der Schwefelsäure ($H_2SO_4 - O = H_2O + SO_2$) hinweist und schließlich zur Zerstörung des Oels führt. Läßt man dagegen diese Erwärmung nicht eintreten (sehr vorsichtiges Einmischen der Säure) oder kühlt man beim Eintragen der Schwefelsäure fortwährend ab, so findet Spaltung des Oels in Glycerin und Fettsäure statt, welche beide aber sofort mit der Schwefelsäure zu esterartigen, öligen Verbindungen zusammentreten. Ein Gemisch dieser sog. „gepaarten Säuren“ (Fettsäure + Schwefelsäure) und der Glycerinschwefelsäure bildet z. B. das Türkischrotöl der Färbereien. Ganz ähnlich ist auch die Einwirkung der konzentrierten Schwefelsäure, wenn man von ihr 6 bis 12 Gewichtsprozent des Oels auf letzteres bei 100 bis 160° einwirken läßt. Natürlich wird hierbei auch ein Teil der Fettbestandteile infolge der Gegenwart von konzentrierter Schwefelsäure bei erhöhter Temperatur zerstört werden (16 bis 20 Prozent vom Oel).

Die Reaktion läßt sich, wie folgt formulieren:



Es wird also bei dieser Operation gleichzeitig die Oelsäure des Oleins in Stearinsäure verwandelt. Kocht man die entstandenen Verbindungen mit Wasser, so entsteht daraus Fettsäure, Glycerin und Schwefelsäure.

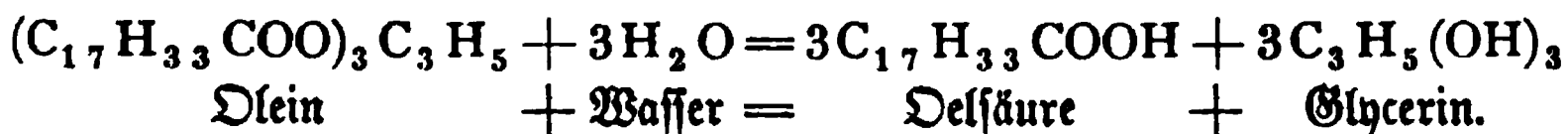


Man wird bei dieser Reaktion also nicht bloß Zerlegung der Fette, sondern auch eine chemische Veränderung der Fettsäuren erhalten, dergestalt, daß die Oelsäure in Abkömmlinge der festen Stearinsäure verwandelt wird. Die erhaltenen Fettsäuren haben demzufolge einen höheren Schmelzpunkt als die Fettsäuren des Oels.

Endlich ist der eigentümlichen Einwirkung der salpetrigen Säure auf oleinhaltige Fette zu gedenken. Hierbei wird nämlich das flüssige Glycerid Olein in das chemisch nicht anders zusammengesetzte (isomere) Elaidin verwandelt, welches fest ist. Demnach verwandelt salpetrige Säure die Oele, je nach ihrem Oleingehalt in halbsteife bis feste Massen.

Von sonstigen Körpern, welche bestimmte chemische Einwirkungen auf die Oele besitzen, sind zunächst noch die Halogene Chlor, Brom und Jod zu nennen. Chlor und Brom treten dabei teilweise an Stelle von Wasserstoff der Glyceride ein, was Abspaltung von Wasserstoff zur Folge hat, der mit dem überschüssigen Chlor oder Brom sich zu Chlor- oder Bromwasserstoff verbindet. Olein und Linolein lassen auch Addition der Halogene zu, wobei sie sich aber in Verbindungen der Stearinsäure verwandeln; z. B. $(C_{17}H_{33}COO)_3C_3H_5$ Stearin, $(C_{17}H_{31}BrCOO)_3C_3H_5$ Bromstearinsäureglycerid; $(C_{17}H_{33}COO)_3C_3H_5$ Olein, $(C_{17}H_{31}Cl_2COO)_3C_3H_5$ Dichlorstearinsäureglycerid. Jod wirkt gar nicht auf Glyceride der Stearin- und Palmitinsäure (der gesättigten Säuren) und sät sich nur langsam addierend auf Glyceride der Oel- und Leinölsäure (ungesättigten Säuren).

Schließlich werden die Oele auch zerlegt, wenn man sie mit gespannten Wasserdämpfen oder mit Wasser unter Druck bei 220° behandelt. Es bildet sich freie Säure und freies Glycerin:



Die pflanzlichen Oele.

Die ölgebenden Pflanzen gehören sämtlich zu den Phanerogamen oder Blütenpflanzen, wenngleich gewisse Beträge von Fett auch in den Kryptogamen oder blütenlosen Pflanzen zu finden sind. Die öltartigen Fette stammen fast ausschließlich aus den Samen, während das Fett anderer Pflanzenteile (der Wurzeln, Zwiebeln, Knollen, Rinden, Blätter u. s. w.) meist wachsartigen Charakter trägt. Doch ist diese Regel nicht ohne Ausnahme (z. B. das Olivenöl, welches dem Fruchtgehäuse und nicht dem Samen der Olive entstammt). Das Öl der Pflanzen ist in Form von Tröpfchen in Zellen eingeschlossen, in denen es oft auch mit andern Substanzen gemischt oder emulgiert auftritt; so mit Wasser, Eiweiß, Blattgrün und andern Farbstoffen, Kleber, Harz u. s. w. Zuweilen tragen die Fetttröpfchen besondere zarte Hüllen. Soll das Öl gewonnen werden, so ist also zunächst die Zelle zu öffnen, in welcher das Öl enthalten ist, damit letzteres ausfließen kann. Ist dem Oele von den angeführten fremden Bestandteilen etwas beigemischt, so wird man dasselbe in vielen Fällen noch einer besonderen Reinigung unterwerfen müssen.

Bei Besprechung der pflanzlichen Oele ist in der Folge eine Einteilung nach den Familien, zu welchen die ölgebenden Pflanzen gehören, zu Grunde gelegt worden, jedoch so, daß außerdem nicht trocknende und trocknende Oele auseinander gehalten worden sind. Folgende Uebersicht gibt die Pflanzenklassen und Familien an, denen in diesem Buche besprochene Oele entstammen, und führt gleichzeitig die Namen dieser Oele und die Nummern auf, mit denen sie weiterhin bezeichnet worden sind.

I. Dicotyledones polypetalae: Zweisamenlappige Pflanzen mit getrennten Blumenblättern.

1. **Cruciferae, Kreuzblütler.**
Nicht trocknende Oele: Rüböl (1), Senföl (2 bis 4), Rettichöl (5), Fenchöl (6).
Trocknende Oele: Leindotteröl (34), Kressenöl (35), Notrepsöl (36)
2. **Papaveraceae, Mohngewächse.**
Trocknende Oele: Mohnöl (37), Hornmohnöl (38).
3. **Rosedaceae, Rosengewächse.**
Trocknendes Öl: Rosenöl (39).
4. **Ampelideae, Rebengewächse; Meliaceae, Sebradgewächse.**
Nicht trocknendes Öl: Karapaöl (7).
Trocknendes Öl: Traubenkernöl (40).
5. **Lineae, Flachsgewächse.**
Trocknendes Öl: Leinöl (41).
6. **Hypericineae, Johanniskrautgewächse mit Camelliaceae, Theegewächse.**
Nicht trocknendes Öl: Theeöl (8).
7. **Hippocastaneae, Rosskastaniengewächse.**
Nicht trocknendes Öl: Kastanienöl (9).
8. **Malvaceae, Malbengewächse.**
Trocknendes Öl: Baumwollsaamenöl (42).
9. **Pomaceae, Apfelgewächse.**
Nicht trocknendes Öl: Apfel- und Birnenkernöl (10).
10. **Terebinthaceae, Terebinthengewächse.**
Nicht trocknendes Öl: Acajouöl (11).
11. **Celastrineae, Spindelbaumgewächse.**
Nicht trocknendes Öl: Spindelbaumöl. (12).
12. **Cucurbitaceae, Kürbisgewächse.**
Trocknende Oele: Kürbiskernöl (43), Melonenkernöl (44), Gurkenkernöl (44).
13. **Myrtaceae, Myrtengewächse.**
Nicht trocknendes Öl: Paranußöl (13).
14. **Combretaceae = Calyciflorae, Reichblütler.**
Nicht trocknendes Öl: Katappaöl (14).
15. **Drupaceae = Amygdaleae, Steinfrüchtler, Mandelgewächse.**
Nicht trocknende Oele: Mandelöl (15), Pfirsichkernöl (16), Aprikosenkernöl (17), Pflaumenkernöl (18), Kirschkernöl (19).
16. **Leguminosae, Hülsenfrüchtler.**
Nicht trocknende Oele: Erdnußöl (20), Bohlenöl (21).
Trocknende Oele: Sojabohnenöl (45).

II. Dicotyledones monopetalae: Zweisamenlappige Pflanzen mit verwachsenblättrigem Blumenblattkreis.

17. **Compositae, Korbblütler.**
Trocknende Oele: Sonnenblumenöl (46), Madiaöl (47), Nigeröl (48), Saffloröl (49), Distelsaamenöl (50), Klettenöl (50).
18. **Ligustrineae = Oleineae, Liguster-, Oelgewächse.**
Nicht trocknendes Öl: Olivenöl (22).
19. **Labiatae, Lippenblütler.**
Nicht trocknendes Öl: Sesamöl (23).
Trocknendes Öl: Sallemantiaöl (51).
20. **Solaneae, Nachtschattengewächse.**
Nicht trocknendes Öl: Bilsensamenöl (24).
Trocknende Oele: Tollkirschenöl (52), Tabaksaamenöl (53).

III. *Dicotyledones apetalae*: Zweisamenlappige Pflanzen mit Blütenhüllen.

21. *Coniferae*, Nadelhölzer.

Trocknende Oele: Kiefernsamenöl (54), Tannensamenöl (55), Fichtensamenöl (56).

22. *Cupuliferae*, Becherfrüchtler.

Nicht trocknende Oele: Buchenernöl (25), Haselnußöl (26).

23. *Juglandaeae*, Walnußgewächse.

Trocknendes Öl: Nußöl (57).

24. *Urticeae*, Kesselfgewächse.

Nicht trocknendes Öl: Gomaöl (27).

Trocknendes Öl: Hanföl (58).

25. *Euphorbiaceae*, Wolfsmilchgewächse.

Nicht trocknende Oele: Ricinusöl (28), Krotonöl (29), Burgiernußöl (30), Burgierlernöl (31).

Trocknende Oele: Bantulnußöl (59), Delfarnisbaumöl (60).

IV. *Monocotyledones*: Einsamenlappige Pflanzen.

26. *Gramineae*, Gräser.

Nicht trocknendes Öl: Maisöl (32).

Trocknendes Öl: Hirsenöl (61).

27. *Cyperaceae*, Niedgräser.

Nicht trocknendes Öl: Erdmandelöl (33).

Wie es scheint, ist das Fett der Pflanzen aus Kohlehydraten, insbesondere aus Stärke entstanden; wenigstens nimmt mit der Reife der Stärkemehl- und Zuckergehalt der Samen und Früchte ab, ihr Ölgehalt zu, so daß der Gehalt eines Samens an Stärke und Zucker um so geringer ist, je mehr derselbe Öl enthält. Der Fettgehalt der Pflanzen hängt aber ferner noch ab vom Anbau, dem Boden, der Düngung, der Witterung u. s. w., so daß nicht ausschließlich der Grad der Reife maßgebend ist. Von ölgebenden Pflanzen werden in Deutschland vorwiegend die Kreuzblütler (*Cruciferae*, 1 in obiger Uebersicht) und die Mohngewächse (*Papaveraceae*, 3) des Ölertrags wegen angebaut, während die Leingewächse (*Lineae*, 5), Hanfgewächse (*Urticeae*, 24), Korbblütler (*Compositae*, 17) u. s. w. als Futterpflanzen, teilweise als Ziergewächse gezogen werden und ihr Samen somit nur nebenbei zur Öलगewinnung dient. Außerdem werden aber eine Reihe von ausländischen Samen eingeführt und in Deutschland auf Öl verarbeitet.

Die tierischen Oele.

Die Fette des Tierkörpers sind in allen Geweben und Organen, sowie in allen Flüssigkeiten desselben (mit Ausnahme des Harns) enthalten; doch sind niedere Tierorganismen arm an Fett oder entbehren desselben gänzlich. Das Fett ist in eigene Zellen eingeschlossen im Fettgewebe, welches mitunter größere Ablagerungen bildet. Sonst findet sich Fett in größeren Mengen im Chylus und in der Milch. Das Muskelfleisch ist vollständig vom Fett durchzogen. Größere Anhäufungen finden unter der Haut (namentlich der Füße), in den Augenhöhlen, um das Herz, in den Eingeweiden, Nieren und Knochen statt. Am fettreichsten ist das Knochenmark (96 Prozent) und Fettgewebe (82,7 Prozent), am ärmsten das Blut (0,4 Prozent) und der Speichel (0,2 Prozent). Im tierischen Körper ist das Fett stets flüssig

und ölarartig, während es nach dem Austritt aus dem Körper meist erstarrt. Infolgedessen ist die Zahl der tierischen Oele keine große, und nur gewisse Fischsäugetiere und Fische geben größere Mengen von auch bei gewöhnlicher Temperatur flüssiger Fette, welche man mit dem gemeinsamen Namen der Thrane bezeichnet. Es ist daher von einer Einteilung der tierischen Oele nach zoologischen Grundsätzen abzusehen, soweit es sich nicht um die Thrane handelt.

In diesem Buche sind die folgenden tierischen Oele abgehandelt worden: Talgöl (59), Schmalzöl (60), Klauenöl (61), Knochenöl (62), Rammfett (63), Ameisen- und Maikäferöl (64), Krokodil- und Alligatoröl (65), Eieröl (66), Walratöl (67), endlich die Thrane (68). Letztere sind nach folgender, auf ihre Abstammung begründeten Einteilung behandelt:

XI. Ordnung des verbesserten Linné'schen Systems: Pinnipedia, Seehunde oder Robben, auch Rudersfüßer genannt.

1. Familie: Trichechoidea, Walrosse.
2. Familie: Phocina, Robben.

XII. Ordnung. Cetacea Wassertiere, Wale.

1. Familie: Sirenia Seekühe.
 2. Familie: Delphinodea, Delphine
 3. Familie: Balaenodea, Walfische
- } die eigentlichen Wale (Cetacea.)

Beide Ordnungen zusammen bilden die zur Klasse der Säugetiere (Mammalia) gehörigen Flossen- oder Wassersäugetiere. Außerdem gibt es noch sogenannte Fischthrane, welche von Individuen der Klasse der Fische abstammen.

Die tierischen Fette sind nach der älteren Ansicht aus den Kohlehydraten (den „Fettbildnern“ Liebig's), welche Mensch wie Tier mit ihrer Nahrung dem Körper zuführen, entstanden. Nach neueren Forschungen sind es dagegen die Eiweißstoffe, welche bei dem Stoffwechsel im tierischen Körper unter Oxydation in Kohlensäure, Wasser, Harnstoff u. s. w. und Fett zerlegt werden. Doch ist offenbar über diese Frage noch nicht genügende Klarheit vorhanden. So haben E. Meißl und F. Strohmayer (1884) den Nachweis geliefert, daß, selbst wenn man alles Fett der Nahrung als verdaut und aus dem Zerfall von Eiweiß im Körper die größten möglichen Mengen Fett als gebildet annimmt, doch sieben bis achtmal mehr Fett aus Kohlehydraten entstanden ist. Ebenso ist noch nicht sicher erkannt, wie sich die vom Menschen oder Tiere genossenen Fette im Körper verhalten. Nach der einen Ansicht werden sie im Dünndarme in Form von Emulsionen resorbiert, nach der anderen Ansicht erleiden sie eine Spaltung in Glycerin und Fettsäure. Die Fettsäuren scheinen direkt resorbiert und synthetisch in Fett zurückverwandelt zu werden (Landwehr; Munk; Minowski u. A.).

Erste Abteilung.

Die Gewinnung der Oele, insbesondere der pflanzlichen Oele.

Die Gewinnung der pflanzlichen und der tierischen Oele ist nur zum Teil durch dieselben Methoden herbeizuführen. Meist lassen sich tierische Fette, da sie nicht durch besondere Zellen am Austritte gehindert werden, leichter erhalten, als pflanzliche. Das gewöhnliche Verfahren der Gewinnung tierischer Fette ist das Ausschmelzen derselben. Insofern nun bei tierischen Oelen besondere Methoden zur Verwendung gelangen, ist dies der Einfachheit wegen bei Besprechung der betreffenden Oele angeführt worden. Teilweise benutzt man aber auch zur Gewinnung der tierischen Oele dieselben Arbeitsweisen, welche für pflanzliche Oele in Anwendung kommen, namentlich mitunter die Methode der Pressung. In dieser ersten Abteilung wird allerdings im wesentlichen nur von der Fabrikation der Oele aus Pflanzenteilen, insbesondere aus den Samen die Rede sein. Die hierzu nötigen Arbeiten sind unter die Gesichtspunkte der Samenreinigung, der Samenzerkleinerung, der Oelgewinnung durch Auspressen und der Oelgewinnung durch Extraktion zu gruppieren. Die Samenreinigung bezweckt die Ausscheidung fremder nicht ölgebender oder den Ertrag an Oel und die Beschaffenheit des letzteren schädigender Beimischungen. Die Samenzerkleinerung führt die Saat in mehr oder minder feines Pulver über, zerreißt zum Teil die Wandungen der Oelzellen und macht die Samen geneigt, ihr Oel abzugeben. Diese Abgabe des Oels erfolgt entweder unter Pressen, also infolge eines hohen Druckes durch einfaches Ausfließenlassen, oder in Extraktionsapparaten, indem Lösungsmittel für das Oel letzteres aus der zerkleinerten Saat herauslösen. Im letzteren Falle muß dann weiter noch das Oel vom flüchtigen Lösungsmittel durch Abdestillieren des letzteren getrennt werden. Endlich findet in vielen Fällen noch eine Reinigung (Raffination) der erhaltenen Oele statt, womit dieselben zum Verbräuche fertig sind. Eine solche Reinigung muß auch bei verschiedenen tierischen Oelen stattfinden.

Erstes Kapitel.

Aufbewahrung, Reinigung und Untersuchung der Oel Saat.

Die Oel Saat muß zunächst durch Lagern möglichst lufttrocken gemacht werden, da feuchte Saat zur Oelgewinnung nicht geeignet ist. Bei diesem Austrocknen ist darauf Rücksicht zu nehmen, daß feuchte Saat leicht schimmelt, wodurch sie unbrauchbar wird. Man darf sie also nur in dünnen Lagen aufschütten und muß sie häufig umschaufeln. Durch die Austrocknung verändern die Samenkörner ihre Farbe; sie werden matter von Ansehen und leichter beweglich (sie „rollen“). Trockene Samen ziehen leicht wieder Feuchtigkeit an und sind dann der Gefahr des Schimmels von neuem ausgesetzt; sie fangen, wenn sie in größeren Haufen geschichtet liegen, dann auch an sich zu erwärmen, wodurch sie minderwertig werden, d. h. weniger und schlechteres Oel geben.

Die Aufbewahrung der Saat und gleichzeitig die Austrocknung geschieht in den Speichern. Man unterscheidet hauptsächlich zwei Arten von Speichern, die Bodenspeicher und die Silospeicher. Die Bodenspeicher sind Gebäude mit mehreren Stockwerken, meist fünf bis sechs, welche keine Zwischenwände besitzen, also große Säle bilden. Auf den Boden dieser Säle schüttet man die Oel Saat in niedriger Schichtenhöhe aus und sorgt für genügenden Luftzug. Um letzteres zu erreichen, sind für jeden Boden genügende Fenster und Lutzen nach allen Himmelsgegenden angebracht, so daß man Durchzug bewirken kann, ohne deshalb etwa in der Windrichtung öffnen und so Regen und Schnee einlassen zu müssen. Bei solcher fortgesetzter Lüfterneuerung erfolgt die Verdunstung der Feuchtigkeit aus der Saat ziemlich schnell. Auf die Dielung der Böden ist große Sorgfalt zu verwenden, damit nicht etwa Körner in Spalten oder Glinfen der Dielen sich verirren, wo sie, da ihre Entfernung in solchem Falle schwer oder unmöglich ist, dem Verderben ausgesetzt sind. Die Saat schüttet man so auf, daß flache Beete mit Gängen entstehen, und zwar für frische Oel Saat nur 8 cm hoch, während man z. B. lufttrockenes Getreide bis zu höchstens 1,2 m Schütthöhe auffüllen kann. Die Saat muß häufig umgeschauelt werden, welche Arbeit man „Umstechen“ nennt. Dies hat den Zweck, nicht bloß die oberen, dem Luftzuge am meisten ausgesetzten Schichten zur Trocknung gelangen zu lassen, sondern eine gleichmäßige Verdunstung der Feuchtigkeit zu ermöglichen. Bei frischer Oel Saat muß täglich wenigstens zweimal umgestochen werden. Dabei ist sehr viel Handarbeit erforderlich, weshalb man sich auch zur Errichtung sog. mechanischer Speicher hat entschließen müssen. Bei diesen hebt ein Elevator die Saat bis auf den betreffenden Boden, wo sie von Transportschnecken oder Transportbändern erfaßt und bis an die Ablagerungsstelle geschafft wird. Oder der Elevator schafft die Saat bis unter das Dach des Bodenspeichers, von wo eine Schnecke sie in verschiedene Verteilungsröhren befördert. Aus diesen fällt die Saat zunächst auf den obersten Boden. Da dieser aber nach dem

nächst niedrigen Boden zu, und so jeder Boden nach dem darauf folgenden unteren hin, Oeffnungen besitzt, so fällt die Saat allmählich vom obersten bis auf den untersten Boden, von wo sie in eine liegende Transportschnecke gelangt. Letztere befördert sie von neuem in den Schüttkasten des Elevators, so daß die Dellsaat in fortgesetztem Kreislaufe erhalten wird. Hierdurch wird zweierlei erreicht: erstens findet eine sehr bedeutende Herabminderung der Handarbeit statt, da allenfalls ein Arbeiter genügt, um die Saat, welche sich auf einem Boden angehäuft hat, nach den Oeffnungen für den nächst niedrigen Boden zu schaufeln; und zweitens findet eine gründliche Lüftung und Abtrodnung der Saat statt, des herrschenden Luftzugs wegen wohl auch eine teilweise Reinigung, falls dieselbe nicht schon der Lagerung vorangegangen war. Selbstverständlich lassen sich die Oeffnungen in den Böden auch durch Klappen schließen, so daß die Saat zu längerem Liegen auf dem betreffenden Boden gebracht werden kann.

Als Mangel der Bodenspeicher wird angeführt, daß man bei ihnen der Handarbeit für Wegschaufeln der Saat wenigstens nach den Abfallöffnungen der Böden nicht entbehren kann, und weiter, daß sie fest und solid, namentlich mit massiven Umfassungswänden aufgeführt werden müssen, was ihre Anlage natürlich verteuert. Ein Vorteil ist, daß man die Bodenspeicher im Bedarfsfalle auch zum Lagern anderer Waren, als der Saat, benutzen kann. — Die zweite Klasse der Speicher bilden die Silospeicher (Silo, vom spanischen sylos Getreidegrube, d. h. Grube, welche eine bestimmte Menge Getreide zu fassen vermag; in Amerika gewöhnlich nach dem notwendigen mechanischen Getreidezuführer elevator oder grain-elevator genannt). Bei diesen Speichern wird die Aufbewahrung der Saat in völlig damit ausgefüllten hohen Schächten von geringem Durchmesser bewirkt. Das Speichergebäude wird also durch senkrechte Wände in seiner ganzen Höhe in eine größere Anzahl von Abteilungen zerlegt. Es kommt nun bloß darauf an, diese Abteilungen mit bester Raumausnutzung nebeneinander zu legen, was am leichtesten durch quadratischen oder sechseckigen Querschnitt der Schächte zu erreichen ist. Doch vermag man auch ohne Raumverschwendung cylindrische Schächte anzuwenden. Die quadratischen und sechseckigen Schächte werden aus Holz hergestellt; dabei ist vorteilhaft, daß das Holz hygroskopisch ist und also Feuchtigkeit anzieht, ferner als schlechter Wärmeleiter gegen die äusseren Temperaturänderungen schützt, endlich leicht und billig ist. Die Leichtigkeit der hölzernen Silos ermöglicht die Anwendung eines leichteren Unterbaues. Die eisernen Silos sind stets cylindrisch; sie besitzen von allen Silos die größte Stabilität und sind absolut feuersicher. Dagegen leiten sie die Außenwärme gut und beschlagen sich auch innen leicht mit Feuchtigkeit; endlich ist ihre Dauer geringer, als jene der hölzernen Silos und ihr Gewicht wesentlich größer. Nach unten zu gehen die Silos in Trichter über, durch welche die Ausschüttung bewirkt wird. Der Verschluss dieser Trichter geschieht am besten durch die Saat selbst. Es wird nämlich unter dem Auslauf eine Art Trog gehängt, welcher nach beiden Seiten gekippt werden kann; steht dieser Trog horizontal, so fließt zunächst Saat aus, bis dieselbe durch ihr Eigengewicht den Trog verstopft. Soll Saat entnommen werden, so kippt man den Trog einfach nach derjenigen Seite, auf welcher die Entnahme stattfindet. Nach oben befindet sich über den Silos ein Transportband oder eine Transportschnecke, welche von dem Elevator aus mit Saat versorgt wird. Die Saat fällt in den Silo und füllt

denselben an. Unter den Silos befindet sich ebenfalls eine Transportvorrichtung, welche gestattet die Saat beliebig oft aus dem Schachte abzulassen, nach dem Elevator zu befördern und von neuem in einen Silo (am besten nunmehr in einen von diesem Saatquantum noch nicht passierten) einzufüllen. Beim Ausfüllen eines Silos ist störend, daß gewöhnlich zuerst die Saatsäule abfließt, welche gerade über der Auslauföffnung steht, während die Saat vom Rande erst zuletzt nach der Mitte fällt. Weiter ist feuchte Saat im Silo natürlich nicht zum Trocknen zu bringen und würde also verderben. Diesem Uebelstande hilft man durch das schon erwähnte häufige Umfüllen der Saat aus einem in den anderen Schacht oder durch Einblasen eines Luftstroms in den Silo von unten her ab. Auch werden besondere Zellen eingerichtet, in denen die Saat durch energische Ventilation mit erwärmter Luft vorgetrocknet wird. Vorzüge der Silospeicher sind die günstige Ausnutzung des Raumes, die bequemere Art der Beschüttung und Entnahme, die Uebersichtlichkeit auch bei Lagerung verschiedener Saatsorten und die geringe Aufwendung von Handarbeit. Für die Methode der häufigen Umfüllung der Saat spricht noch der Umstand, daß hierbei eine kräftige Reibung der Körner unter sich stattfindet, wobei nicht bloß alles Ungeziefer zu Grunde geht, sondern auch eine Art Reinigungsprozeß stattfindet, indem sich der den Körnern anhaftende Staub löst. Wendet man dann noch zum Transporte nach dem Elevator ein Band an, so kommen die Körner in dünnen Lagen höchst vollkommen mit der Luft in Berührung, was natürlich sehr günstig ist.

Der Elevator besteht in allen Speichern vorzugsweise in einem sog. Paternoster- oder Becherwerk. Ein Gurt ohne Ende, oben und unten über Scheiben gelegt, deren obere womöglich den Antrieb erhält, und mit Bechern auf der Außenseite besetzt, welche in einem Schüttkasten die Saat schöpfen und am oberen Ende bei der Umkehr des Gurtes die Saat wieder ausschütten. Kopf und Fuß des Becherwerkes sind durch Gehäuse, die Gurte in ihrer ganzen Länge durch Rohre von quadratischem Querschnitte abgeschlossen. Die Schüttkästen besitzen trichterförmige Erweiterungen, in welche die Saat direkt aus dem Sacke oder dem Wagen entleert wird. Soll der Elevator dagegen die Saat etwa aus einem Schiffsraume entnehmen, so muß sein Kopf beweglich angebracht sein; der Elevator hängt in diesem Falle also am Kopfe, während das untere Ende in geeigneter Weise bis in den Schiffsraum hinein bewegt werden kann. Da dies mitunter nur dadurch möglich wird, daß man den Elevator hebt oder senkt, so wird in solchem Falle der Kopf des beweglichen Becherwerkes an Ketten befestigt und seitlich mit einem Schliß in der Mauer (der Staffelrinne) in Verbindung gesetzt. Endlich kann man den Elevator auch an einem, außen am Speicher befindlichen Ausleger befestigen, in der Weise, daß dieser Ausleger einen zweiarmigen Hebel bildet, an dessen Kraftangriffspunkt (im Innern des Gebäudes) sich das den Elevator ausgleichende Gegengewicht, sowie die Kette der Windvorrichtung befindet.

Für stabile Elevatoren befindet sich direkt an der Ausschüttstelle am Kopfe derselben eine automatische Wage, welche die ausgeschüttete Saatenmenge abwägt. Elevatoren, deren Ausschüttöffnung je nach ihrer Stellung in der Staffelrinne bald höher, bald tiefer liegt, müssen eine Zuleitung zur Wage haben, welche beweglich ist und sich verlängern oder verkürzen läßt. Es wird dies dadurch erreicht, daß man das betreffende Rohr aus einzelnen

Stücken herstellt, welche wie beim Fernrohr ineinander verschiebbar sind. Auf kompliziertere Elevatoreinrichtungen kann hier nicht eingegangen werden. Die automatischen Wagen bestehen im Prinzip aus einem Behälter, in welchen die Saat einfließt; bei einer bestimmten Belastung klappt der Boden des Behälters auf und schüttet die Saat aus; jede Ausschüttung wird von einem Zählwerk aufgezeichnet. Für die Dauer des Ausschüttens wird der Zufluß neuer Saat selbstthätig abgeschlossen.

Von der Wage gelangt die Saat zu den Borreinigern, auf denen wenigstens Erde, Stroh, Papier, feiner Sand und Staub aus der Saat entfernt wird. Hierfür bedient man sich der Aspirationssreinigungsmaschinen oder, falls man sämtliches kuglige Gesäme sorgfältig aus der Saat entfernen will, der sog. Trieure. Bei ersteren Maschinen wird die Saat beim Eintritt sofort von einem kräftigen, durch einen Aspirator erzeugten Luftstrom empfangen, welcher den lose anhaftenden Staub beseitigt. Dann fällt die Saat durch eine Reihe immer feinmaschigerer Siebe, auf denen die Verunreinigungen von größerem Kaliber liegen bleiben. Endlich gelangt sie auf ein Sieb, durch welches die Samenkörner nicht mehr, wohl aber die Verunreinigungen kleineren Kalibers fallen. Die so gereinigte Saat gleitet vom Siebe in eine Kammer, wo sie abermals einem starken Luftstrom ausgesetzt wird und geht nun, für die Lagerung genügend gereinigt, ins Freie. Unter Trieure versteht man einen langsam rotierenden geneigten Zylinder, in dessen oberem Teile eine Mulde freischwebend angebracht ist, während die Innenseite des Zylinders eine sehr große Anzahl kleiner halbkugelförmiger Vertiefungen besitzt. Die Saat fällt an der höheren Seite des Zylinders ein und rutscht nach der tieferen Endfläche. Dabei bleiben die runden Samen, meist dem Unkraut angehörig, in den Vertiefungen liegen, während die länglichen Samen über letztere hinweg bis zur Auslauföffnung gleiten. Weil der Zylinder sich sehr langsam dreht, werden die Unkrautkörner in den Vertiefungen ziemlich hoch mitgehoben und fallen erst von oben in die Mulde herab, aus welcher sie gesondert ablaufen. Die Trieure wird weniger für Velsaat, als für Getreide angewendet.

Aus den Borreinigern wird nun die Saat über die Böden verteilt oder in die Silos gefüllt. Zu diesem Zwecke fällt sie auf Transportschnecken oder Transportbänder. Die Transportschnecke (archimedische Schraube) ist eine Schraube ohne Ende, welche in einem Zylinder mit Einfüllöffnung am einen Ende liegt und bei ihrer Umdrehung wegen der Stellung ihrer Schraubengänge die Saat nach dem anderen Ende des Zylinders hin schiebt. Statt der Transportschnecken kann man auch das neue Transportelement von E. Reiß in Hamburg mit gutem Erfolge verwenden. Dasselbe besteht aus einer cylindrischen Drahtspirale von besonderem Querschnitte, welche sich in einem Gerinne um ihre Achse dreht. Sie wirkt direkt nur auf einen sehr geringen Teil der zu transportierenden Saat, setzt nämlich nur den äußeren Mantel der gesamten Saat in der Rinne in Bewegung. Diese Bewegung teilt sich aber auch dem innerhalb der Spirale liegenden Quantum Saat mit, wodurch auch dieses vorwärts bewegt wird. Infolgedessen findet kein Zerreiben und kein Vermengen der Saat im Gerinne statt. Auch bedarf das neue Transportelement geringeren Kraftaufwand als die Schnecke. Das Prinzip der neuen Einrichtung ist aber natürlich auch dasjenige der archimedischen Schraube. So lange es sich um kleine Strecken handelt, ist

die archimedische Schraube das richtigste Mittel zur wagerechten Fortbewegung der Saat. Aber die Schnecken arbeiten mit sehr geringem Nutzeffekt, was bei größeren Entfernungen und beträchtlichen Saadmengen sehr nachteilig ist. Außerdem wühlt die Schraube die Saat durcheinander, was ebenfalls schädlich sein kann. In solchen Fällen empfiehlt sich die Verwendung von Transportbändern. Ein Transportband ist nichts anderes als ein offener Transmissionsriemen von 200 bis 1000 mm Breite, aus mit Kautschuk imprägniertem Baumwollgewebe bestehend. Auf die obere Fläche des Bandes fällt die Delsaat; am Umkehrende des Bandes wird sie abgeworfen. Der Kraftaufwand bei solchen Bändern ist sehr gering, die Bewegungsgeschwindigkeit sehr groß. Die Saat bleibt ruhig liegen, alle Reibungen sind rollende. Da die Länge der Transportbänder oft eine sehr bedeutende sein muß, so ist eine Unterstützung derselben, und zwar sowohl des tragenden, wie des leergehenden Teils nötig. Der Antrieb erfolgt am besten an der Endscheibe, nach welcher hin die Saat befördert wird. Statt den Gurt völlig flach verlaufen zu lassen, ist es vorteilhaft, dasselbe muldenförmig zu gestalten. Dies wird dadurch erreicht, daß man die tragende Seite des Gurts über paarweise nebeneinander angeordnete Rollen laufen läßt, welche gegeneinander und nach unten geneigt sind; selbst muldenförmig ausgetiefte Rollen taugen nichts, weil auf ihnen wegen der verschiedenen Umfangsgeschwindigkeit am Rande und in der Mitte der Gurt stark leidet. Die Rücklaufrollen sind ebenfalls paarweise, aber an horizontaler Achse angeordnet. Besondere Vorrichtungen, welche verschiebbar sind (z. B. Abstreichbretter mit darunter angebrachten Sammel- und Abfülltrichtern), gestatten die Entleerung des Gurts an jeder beliebigen Stelle. Soll ein Transportband auf lange Strecken durchs Freie geleitet werden, wo also die Anbringung von Tragrollen unmöglich ist, so werden tragende Drahtseile angeordnet, welche das Band über die freie Stelle hinwegführen. Für Verteilung der Saat auf Bodenspeichern bringt man am besten mehrere Systeme von Transportbändern an: eines, welches die Saat vom Elevator aus der Länge nach durch den Boden schafft; mehrere, welche rechtwinklig hierzu die Breite des Bodens überspannen und auf welche durch geeignete Abstreichvorrichtungen die Saat vom Längsbande abgeschüttet wird.

Diese Mitteilungen über die mechanischen Speicher sind hauptsächlich dem sehr empfehlenswerten Werke von G. Luther: Die Konstruktion und Einrichtung der Speicher, Braunschweig 1886, entnommen, wo man auch alle Einzelheiten nachlesen möge. Für die Zwecke dieses Buches, welches sich vorwiegend mit der Gewinnung der Öle beschäftigt, dürften die gemachten Angaben genügen. Dagegen müssen wir nunmehr noch etwas näher der Reinigung der Delsaat gedenken.

Die Verunreinigungen der Saat sind teils absichtlich, teils durch Nachlässigkeit oder Zufall den Samen beigemischt worden und bestehen aus fremden Delsamen, nicht ölgebendem Gesäme, Stielen, Steinchen, Erde, Sand u. s. w. Läßt man diese Unreinigkeiten in der Saat, so werden erstens die Maschinen stark abgenutzt, zweitens fällt das Öl mangelhaft aus und drittens sind die Kuchen und Extraktionsrückstände minderwertig. Nun sind aber die vom Samen zu trennenden Verunreinigungen entweder von derselben Größe wie das Delsamenkorn, oder kleiner, oder endlich größer. Verunreinigungen von der gleichen Größe wie die Delsamen lassen sich nur dann beseitigen, wenn sie sich in den Reinigungsmaschinen zerkleinern

lassen oder spezifisch viel leichter oder viel schwerer sind als die Delsaat. Da der in den Delmühlen abgelieferte Samen wohl stets schon ein paar- mal die Windsege passiert hat, so wird in der Regel eine Sonderung nach verschiedenem spezifischem Gewichte nicht mehr nötig sein. Dagegen muß man die Saat noch durch Siebwerke gehen und die gesiebte Saat womöglich noch in den Luftstrom eines Ventilators fallen lassen, damit bei der Reinigung entstandene Spreu weggeführt wird.

Das einfachste Siebwerk ist ein liegendes, ein wenig geneigtes Sieb, welches aus zwei Teilen besteht, einem ersten mit feineren Maschen, auf welches die Saat aufgeschüttet wird, und einem zweiten mit weiteren Maschen. Durch das erste Sieb fällt beim Schütteln der Staub, durch das zweite die Saat, über das zweite hinweg Stroh, Schoten, Steine u. s. w. Am besten richtet man das Sieb mit Rüttelwerk ein, wie Fig. 1, Taf. I, es zeigt. Durch die Bewegung der mit Rasen besetzten Welle I wird K gehoben und fallen gelassen, was ein Auf- und Niedergehen des Hebels LD zur Folge hat. Dieser Hebel ist am Siebe C befestigt, welches Sieb bei E aufgehängt ist und somit einen langsamen Vor- und stoß- weisen Rückgang erhält, ähnlich dem Stoßherde der Erzmäschin. Bei F ist das Sieb durch feines Drahtnetz gebildet. Die durch den Kumpf A auf- gefüllte Saat läßt hier den Staub durchfallen, der auf der schiefen Ebene M nach außen fällt. Von F gelangt die Saat auf das grobmaschigere Draht- netz G, wo die Delsamen durch und gewöhnlich direkt in die Quetschwal- zen N fallen. H dient zur Aufnahme der gesiebten, bezüglich gequetschten Saat, während über G hinweg nach B alles fällt, was gröber als die Del- saat war (Scholl). Vollständiger bewirkt ein sogenannter Reinigungs- cylinder das Putzen und Reinigen der Delfrucht (siehe Fig. 2, Taf. I). Eine achteckige Welle A aus Tannenholz ruht mit ihren beiden Spitzzapfen B in den gußeisernen Zapfenlagern C. Der obere Zapfen ist über das Lager hinaus verlängert und trägt auf der Verlängerung die Riemenscheibe D. Hin- ter den eisernen Ringen, welche die Zapfenenden der Welle binden, sind je acht Arme E aus Eichenholz angebracht, auf deren äußeren Enden die Latten G eingezapft sind. Bei F sind jedesmal vier gerade Arme, welche jene Latten stützen, befestigt. Die Latten zwischen den Zapfenstellen müssen niedrig sein, damit der rollende Samen nicht zwischen zwei Latten liegen bleibt. Ein Ring verbindet die Latten am oberen Ende, damit die durch H seitlich in den von cylindrischem oder achteckigem Gehäuse umgebenen Cylinder einlaufende Delsaat verhindert wird, nach oben hinaus zu fallen. Die Latten sind von oben an gerechnet zunächst in einer Länge von etwa 1 m mit fein- maschigem Drahtnetz (ungefähr 120 Maschen auf 1 qcm) überzogen, wel- ches auf die Latten und den oberen Holzring mit flachköpfigen Nägeln be- festigt wird. Die freien Längsränder des Netzes müssen auf eine Latte zu liegen kommen und hier befestigt werden. Der übrige Teil der Latten, etwa 78 cm Länge, wird mit gröberem Drahtnetz (vier Maschen auf 1 qcm) überzogen. Dasselbe ragt etwas über das feinere Netz und ist mit dem- selben durch feinen Draht vernäht. Am unteren Ende ist das Drahtnetz frei, aber an die schrägen Arme E ist eine Scheibe M aus hartem Holze geschraubt, welche die springenden Körner auf das Netz zurückwirft. Nach I fällt der Staub, durch K die Saat auf die Quetschwalzen, nach L endlich des Größere, welches über das weitmaschige Netz hinweggeht. Der Cylind-

der steht an einem Dachfenster o. dgl. m., damit der Luftzug den verursachten Staub fortführt. Das Cylindersieb hat 1 : 24 Gefälle und macht in der Minute 30 bis 40 Umdrehungen. Ein Sieb von 1,8 m Länge und 0,62 m Durchmesser bedarf zu seiner Bewegung $\frac{1}{4}$ Pferdekraft und reinigt in 3 Stunden 30 hl Raps (Scholl). — Endlich ist noch der Reinigungsmaschine mit Bürsten und Reibeisen, sowie Ventilator, zu gedenken, welche in Fig. 3, Taf. I, skizziert ist. Durch A wird die Saat zugeführt. Dieser Kumpf ist (nicht gezeichnet!) mit Schüttelschuh versehen. Die Saat gelangt in den festliegenden Reinigungscylinder B. Dies ist ein Sieb von 0,5 m Durchmesser und 1,25 m Länge; das Drahtnetz besitzt neun Maschen auf 1 qcm. Zur Aufnahme des Siebes dient ein Gerippe aus zwei Halbcylindern, welche aneinander befestigt sind. Durch die Mitte des Cylinders in der Längsrichtung geht die Achse C, welche vier Flügel D und E besitzt. An den Flügeln D sitzen die Bürsten F, an den Flügeln E der mit Blech beschlagene Reiber G. Die Welle macht 200 Umdrehungen und mehr in der Minute. Erde, Spreu, zum Teil auch Schalen werden durch die Maschen des Siebes hindurch gearbeitet und fallen durch den Trichter H unter die Maschine. Das Korn dagegen läuft durch I aus und muß beim Ausblaserohr K des Ventilators L vorbei, wodurch eine Sondernung des leichten und schweren Kornes erfolgt; letzteres fällt nach N, das leichte wird mit etwa noch vorhandener Spreu nach M weggeblasen. Der Ventilator ist vierflügelig und muß mindestens 600 Umdrehungen in der Minute machen (Bergmann-Rögel).

Es gibt noch eine große Anzahl anderer Reinigungsmaschinen, deren Besprechung an dieser Stelle aber zu weit führen würde, um so mehr, als sie in der Regel nach ähnlichen Grundsätzen, wie die erwähnten, konstruiert sind.

Wert der Delsaat. Der Wert der Saat für die Delgewinnung hängt ab 1. vom Delgehalt der Saat, 2. vom Preis und der Verwendbarkeit des Dels, 3. von der größeren oder geringeren Schwierigkeit, welche die Gewinnung des betreffenden Dels bietet, 4. vom Werte der Rückstände von der Delgewinnung. Keiner dieser vier Punkte allein macht den Wert der Delsaat aus, vielmehr müssen sie sämtlich in Rücksicht gezogen werden. So gibt es z. B. Samen, welche reich an Del, aber schwer auf Del zu verarbeiten sind, sowie wertlose Rückstände liefern (z. B. Traubenkerne, Tabaksamen u. s. w.), deren Del vielleicht auch aus bestimmten Gründen nur geringe Wichtigkeit besitzt, oder die zu hoch im Preise stehen. Solcher Saat wird man häufig ölärmeren Samen vorziehen. Immerhin ist aber selbstverständlich ein ölreicher Samen in der Regel dem ölärmeren vorzuziehen. Nun kommt aber beim Einkauf der Saat noch weiter die sonstige Beschaffenheit derselben (ob frisch oder alt, rein oder unrein u. s. w.) in Frage. Es ist also sehr wesentlich, daß der Einkauf nur durch mit den Delsaaten vertraute Personen geschieht oder daß man zuerst gezogene Proben auf chemischem Wege untersuchen läßt oder selbst untersucht. Ueber das äußere Ansehen der Saat ist an späterer Stelle bei Beschreibung der einzelnen Dele das Nötigste gesagt; doch ist selbstredend durch kein Buch die persönliche Erfahrung in diesem Punkte zu ersetzen, so daß auch sehr ausführliche Schilderungen des Ansehens der Saat im praktischen Falle gewöhnlich nicht allzuviel helfen würden. Vorteilhaft ist es beim Einkauf die Saat mit vorrätig gehaltenen Proben von derselben Samensorte zu ver-

gleichen, deren Velertrag man auf praktischem Wege festgestellt hat. Und weiter ist es auch nützlich, das Gewicht eines bestimmten Maßes der Saat, z. B. von 1 hl festzustellen, da bekannt ist, wieviel in der Regel 1 hl der gewöhnlicheren Samenforten wiegt. Tabellen hierüber finden sich weiter hinten.

Chemische Untersuchung der Delfaat. Das sicherste Mittel, über die Beschaffenheit einer Saat Aufschluß zu erhalten, ist die chemische Analyse. Bei der Ausführung einer solchen hat man Rücksicht zu nehmen 1. auf den Wassergehalt, 2. auf den Gehalt an wasserlöslichen Stoffen (Zucker, Gummi, Schleim), 3. auf den Gehalt an mit Aether, Schwefelkohlenstoff u. s. w. ausziehbaren Stoffen (Del, Harz), 4. auf die Menge der in Wasser und Aether unlöslichen Bestandteile (Zellstoff), 5. auf den Aschengehalt der Saat, endlich 6) auf die Zusammensetzung der Asche. Umstehende Tabelle gibt über die Zusammensetzung der bekannteren Samengattungen in dieser Richtung Aufschluß.

So vollkommene Analysen sind aber für gewöhnlich nicht nötig; vielmehr genügt in der Regel die Ermittlung des Delgehaltes in der für die Verarbeitung fertigen, also trockenen Saat. Diese Ermittlung wird in der Regel so ausgeführt, daß man den zermahlenden oder wenigstens zerquetschten Samen mit einem Lösungsmittel für Del, z. B. mit Aether oder Schwefelkohlenstoff auszieht und den Auszug in einem gewogenen Gefäße verdunstet, wobei das Del zurückbleibt und die Gewichtszunahme des Gefäßes seine Menge in der verwendeten Menge Saat angibt. Diese Methode ist sehr leicht durchführbar, wenn auch nicht ganz genau, weil 1. die Extraktionsmittel auf Nichtöle (z. B. Harze) auflösen, so daß der Delgehalt der Saat höher erscheint, als er wirklich ist, und weil 2. bei der Verdunstung des Lösungsmittels die Öle leicht Sauerstoff aus der Luft aufnehmen und auch hierbei ihr Gewicht vermehren. Es wird deshalb stets der Delgehalt höher gefunden werden, als der Velertrag aus der betreffenden Saat sein wird.

Ein einfacher, sehr leicht zu handhabender und überall zu beschaffender Apparat zur Bestimmung des Delgehaltes einer Saat ist in Fig. 4, Taf. I, skizziert. Derselbe wird im öffentlichen Laboratorium von P. Hunger in Chemnitz seit Jahren mit gutem Erfolge verwendet. Eine Röhre A von 0,5 bis 0,75 m Länge und 1,5 bis 2 cm lichter Weite wird unten bei a konisch ausgezogen und hier mit einem Pfropfen von in Aether ausgewaschener Watte, jedoch nicht luftdicht verstopft. Alsdann füllt man auf die Watte die abgewogene Menge der vermahlenden Saat (bei b); gewöhnlich genügen 2 bis 5 g, doch kann man auch 5 bis 10 g Saat verwenden. Nunmehr setzt man mit Hilfe eines Stopfens c das gewogene Rölbchen B luftdicht an das konische Ende der Röhre an, stellt den Apparat mit Hilfe eines Stativs mit Klemme C fest auf und füllt in die Röhre A die genügende Menge des Extraktionsmittels, gewöhnlich Aether, auf (für 10 g Substanz mindestens 40 g Aether). Endlich verschließt man die Röhre A mit dem Stopfen d und läßt nun den Aether die Saat durchtränken. Alsdann kann man durch Rükten des Stopfens c oder d mit großer Leichtigkeit erreichen, daß der Aether nur ganz langsam durch die Saat hindurch in das Rölbchen B tropft, ebenso wie sich das Abfließen des Extraktionsmittels bei vollständiger Oeffnung beider Pfropfen mit großer Geschwindigkeit herbeiführen läßt. Ist die Extraktion beendet, was man daran erkennt, daß ein Tropfen des abfließenden Aethers auf Papier keinen bleibenden Fettsied mehr macht, so nimmt man B ab, setzt einen eingepaßten Stopfen mit Glasrohr auf und verbindet letzteres mit einem Kühler, worauf man im Wasserbade den Aether abdestilliert. Schließlich wird der Kolben B noch im Luftbade bei 80 bis 100° getrocknet. Nach Cloëz wäre bei Extraktion mit Schwefelkohlenstoff die Temperatur sogar bis 140° zu steigern.

Die Zahl der übrigens vorgeschlagenen Extraktionsapparate ist außerordentlich groß, so daß an eine Aufzählung derselben gar nicht zu denken ist. Die meisten sind nach dem Prinzip des Destilliergefäßes mit Rückflußkühler eingerichtet. Ein Destillierkolben enthält das Extraktionsmittel. Dasselbe wird verdampft; die Dämpfe

Samen oder Frucht	Prozent Wasser	Prozent Asche	Prozent Öl	Prozent Organische Substanzen	Seife Stoffe in letzteren.
1. Baumwolle.					
Ägyptische Saat . . .	7,54	8,60	23,95	59,91	27,20
Amerikanische Saat . .	8,12	9,44	20,58	61,86	28,12
2. Erdnuß.					
Frische Saat	7,37	2,43	37,84	52,36	27,25
Ältere Saat	2,75	2,50	41,63	53,12	27,85
3. Hanf.					
Deutsche Saat	8,65	3,45	33,60	54,30	15,95
Russische Saat	9,13	4,50	31,42	54,95	15,00
4. Lein.					
Winterlein	8,65	3,15	35,20	53,00	22,10
Sommerlein	7,80	3,20	31,60	57,40	24,00
5. Leindotter.	7,50	6,42	29,50	56,58	25,30
6. Mandel.					
Süß } Frisch, 1jährig . .	9,53	2,86	51,42	38,19	22,50
} Älter, 4jährig . .	3,76	3,70	53,30	39,24	23,00
Bitter	5,50	3,20	42,80	48,50	32,16
7. Mohn.					
Weißer Mohn	8,85	3,42	55,62	32,11	16,89
Schwarzer Mohn	9,50	4,00	51,36	35,14	17,50
8. Olive.					
Fleisch	24,22	2,68	56,40	16,70	1,10
Stein	4,20	4,16	5,75	85,89	2,50
Samen	6,20	2,16	12,26	79,38	2,16
9. Ricinus.					
Italienische Saat . . .	8,00	2,93	52,62	36,45	20,50
Indische Saat	7,26	3,40	55,23	34,11	19,26
10. Rübfaat					
a. Rohlfaat	2,96 — 10,00	3,50 — 4,90	33,22 — 43,00	42,10 — 58,36	18,20 — 22,30
b. Raps.					
Sommerraps	9,40	4,12	35,00	51,48	2,20
Winterraps, frisch . .	9,10	4,80	36,80	49,30	2,50
Winterraps, 2jährig .	5,25	4,36	39,25	51,14	4,20
c. Rübsen.					
Sommerrübsen	10,15	3,40	33,82	52,63	2,41
Winterrübsen, frisch . .	8,90	3,26	35,25	52,59	2,50
Winterrübsen, älter . .	4,35	3,90	38,50	53,25	3,11
11. Senf.					
Schwarz	6,78	4,21	22,20	66,81	20,52
Sareptasenf	7,35	5,74	28,45	58,46	28,60
Weiß	7,00	4,45	29,30	59,25	28,20
12. Sesam.					
Lebantische braune Saat	5,90	7,52	55,63	30,95	21,42
Indische gelbliche Saat	7,06	6,85	50,84	35,25	22,30

gelangen in einen stehenden Kühler und werden hier verdichtet, worauf sie in ein mit dem Destillierkolben in Verbindung stehendes Gefäß, welches den Samen enthält, fließen und diesen extrahieren. Die Lösung fließt in den Destillierkolben ab und wird hier des Lösungsmittels beraubt, welches so fortwährend im Kreislauf vom Destillierkolben zum Kühler, vom Kühler zum Extraktor und von hier wieder in den Destillierkolben begriffen ist. Falls die Saat erschöpft ist, wird der Kühler umgelegt, so daß jetzt die verdichteten Dämpfe der Lösungsmittel nicht wieder auf die Saat zurückfließen, sondern in einem vor den Kühler gelegten Gefäße sich sammeln. Im Kolben bleibt das Del zurück.

Für Fabriken ist es sehr empfehlenswert, sich nicht mit der quantitativen chemischen Bestimmung des Delgehaltes einer Saat zu begnügen, da eine solche ja immer nur auf eine sehr kleine Menge Saat sich bezieht und also alles darauf ankommt, daß diese kleine Menge eine wirkliche Durchschnittsprobe der gesamten Saat darstellt. Ein solcher Durchschnitt ist aber, wenigstens vom Nichtchemiker, verhältnismäßig schwer zu ziehen. Daher ist für Fabriken die Anschaffung eines Versuchsextraktionsapparates anzupfehlen, in welchem größere Massen Saat extrahiert und so auf ihren Delgehalt geprüft werden können. Auch solche Apparate gibt es eine sehr große Anzahl. Wir wollen hier zwei davon besprechen, über welche uns die Herren Erfinder in zukommender Weise nähere Mitteilungen gemacht haben.

Der in Fig. 5, Taf. I, wiedergegebene Extraktionsapparat von Wegelin und Hübner in Halle a. S. hat folgende Einrichtung.

A ist das Heizbad, welches mit Thermometer h versehen ist und durch Gas oder Spiritus geheizt wird. Der untere Teil von A ist mit Paraffin gefüllt. In das Innere von A hängt man zuerst ein weiteres Gefäß M mit dem Lösungsmittel und hierauf in dieses ein engeres Gefäß N mit gelochtem Boden oder auch einem Boden aus Filtertuch ein; in letzterem befindet sich der zerkleinerte Samen, welcher bis 1 cm vom oberen Rande geschichtet werden darf. Bei solcher Beschickung müssen in dem weiteren Einsatzgefäß etwa 200 bis 250 g Lösungsmittel sich befinden. Nunmehr setzt man den Kühler B auf und schraubt ihn durch drei Stellschrauben fest. Das Gefäß B ist doppelwandig und zwar so eingerichtet, daß das Innere der Doppelwand mit dem Inneren von A kommuniziert. In den mittleren Hohlraum von B läßt man von a aus kaltes Wasser eintreten, welches bei b abfließt. Der Hahn c ist zunächst geschlossen. Man wärmt nun das Paraffinbad an, bis das Thermometer die gewünschte Temperatur zeigt. Das Extraktionsmittel in M verdunstet, steigt nach dem Kühler auf, wird hier verdichtet und fließt nunmehr in das Innere des Samen- oder Extraktionsgefäßes N ab, wo es die Lösung des Dels bewirkt. Die mit Del beladene Flüssigkeit gelangt wieder durch den Filterboden des Samenbehälters in das weitere, in A eingehängte Gefäß, wo das Extraktionsmittel abdunstet und von neuem seinen Kreislauf beginnt, während das Del in dem Gefäße M zurückbleibt. f ist ein Druckregulator. Nach 1 bis 1½ Stunde ist die Extraktion beendet. Man öffnet jetzt c (die Abbildung zeigt den Hahn geöffnet), stellt die Kaltwasserleitung bei a ab, läßt das kalte Wasser aus B durch a ausfließen, schließt a und füllt den Hohlraum von B bis nahe an b mit heißem Wasser. Dagegen läßt man von d nach e kaltes Wasser durch den Kühler C laufen. Die Dämpfe des Extraktionsmittels werden jetzt in B nicht mehr verdichtet, sondern gehen durch c nach dem Kühler C, wo sie verflüssigt werden. Das verflüssigte Extraktionsmittel läuft bei g aus und wird in einer Vorlage aufgefangen. Nach 2 bis 2½ Stunde ist das Abdestillieren beendet. Man entfernt nun die Flamme unter A und läßt den ganzen Apparat abkühlen. Alsdann löst man die drei Klemmschrauben, welche A und B zusammenhalten und hebt das kleinere Gefäß (N) mit den Extraktionsrückständen heraus. Das größere Gefäß (M) enthält das durch Extraktion gewonnene Del und wird samt diesem gewogen, worauf man das Gewicht des leeren Gefäßes abzieht und nunmehr die Gewichtsmenge des aus der verwendeten Menge Samen erhaltenen Dels erhalten hat. Der ganze Apparat ist aus Kupfer hergestellt. Ein Apparat mit 700 cbcm Inhalt von A, 95 mm Durchmesser und 110 mm Höhe des Füllungs-

raumes in A kostet mit Kuhlvorlage C 210 Mark; ein solcher, bei welchem A den Inhalt von 10 cbdm und einen Füllraum von 250 mm Durchmesser und 220 mm Höhe besitzt, mit C 450 Mark.

Es ist selbstverständlich, daß ein Apparat, wie der soeben beschriebene, auch sehr wohlgeeignet ist, als Versuchsextraktionsapparat in dem Sinne zu dienen, daß man mit seiner Hilfe speziell für Extraktionsanlagen die Ausbeute eines Samens an Del, wie die Brauchbarkeit eines Extraktionsmittels feststellt. Einen anderen Versuchsextraktionsapparat aus der Maschinenfabrik und Eisengießerei von Heinrich Hirzel in Plagwitz-Leipzig zeigt Fig. 6, Taf. I. Die Beschreibung des Apparats gibt Herr Professor Dr. Hirzel selbst wie folgt:

A ist der Extraktor, in welchem das zu extrahierende Material auf die vorher eingelegte auf einen Siebboden mittels eines elastischen Ringes ausgespannte Filztuchlage eingefüllt wird. Lockeres Material kann ziemlich stark zusammengedrückt werden. Ist das Material feinpulverig oder staubförmig, so legt man zwei Filztuchscheiben ein und stopft da, wo der umgebogene Rand der Scheiben die Wandung des Extraktors berührt, rund herum etwas reine Watte oder Berg in die Fuge, um ein Durchsickern von Staubeilchen zu verhüten und ein klares Del zu gewinnen. Der Extraktor wird bis zur Ausflußmündung des Rohres a mit dem zu extrahierenden Material angefüllt. — B ist die Destillierblase; C ist der Kühler oder Kondensator; R ist der Rezipient. Nachdem A mit dem zu extrahierenden Material gefüllt worden, gießt man das flüchtige Lösungsmittel, indem man den Trichter t auf den Luftbahn z aufschraubt, in den Rezipienten R, öffnet den Luftbahn x von A und läßt, indem man den Hahn P öffnet, das Lösungsmittel aus R durch das Rohr p, das in das Rohr a ausmündet, nach A niederfließen und schließt, wenn A damit angefüllt, den Hahn P wieder. Die in A eingefüllte, zu extrahierende Substanz wird von dem Lösungsmittel zunächst durchtränkt und nachdem das Lösungsmittel 10 bis 15 Minuten darauf eingewirkt, öffnet man den Hahn E, sowie den Luftbahn v von B. Das Lösungsmittel fließt nun, soweit es nicht von der Füllung in A zurückgehalten wird, von A nach B ab. Jetzt beginnt man die Blase B vorsichtig zu heizen, indem man durch den Doppelboden derselben etwas Dampf strömen läßt, zu welchem Behufe die Hähne g und i entsprechend zu öffnen sind. Gleichzeitig schließt man den Luftbahn v und stellt den Dreivegehahn D so, daß sobald der Inhalt von B zu kochen beginnt, die entweichenden Dämpfe des siedenden Lösungsmittels, welche zum Kondensator C emporsteigen, zur Flüssigkeit kondensiert, durch das Rohr a in den Extraktor A zurückfließen, wobei man anfangs den Luftbahn x noch offen hält, damit alle Luft aus dem Apparate entweichen kann. Das Kühlwasser läßt man nur so langsam durch den Kondensator C fließen, daß die von B zuströmenden Dämpfe des Lösungsmittels zwar zur Flüssigkeit kondensiert werden, daß aber die Flüssigkeit warm nach A abfließt. Nur wenn man kalt extrahieren will, kühlt man in C stärker. Man hat es also ganz in der Hand kalt oder warm zu extrahieren. — Das Heizen der Blase B wird bis zur Beendigung der Extraktion fortgesetzt; es destilliert hiernach kontinuierlich Lösungsmittel von B nach C, fließt kondensiert von C nach A, durchsickert hier die eingefüllte, zu extrahierende Substanz, entzieht derselben die löslichen Bestandteile und fließt, mit diesen beladen wieder nach B zurück. Man setzt diese Arbeit so lange fort, bis kleine Proben, welche man von Zeit zu Zeit bei y herausläßt, beim Verdunsten keinen Rückstand mehr hinterlassen. Nun stellt man, ohne die Destillation zu unterbrechen, den Hahn D so, daß die kondensierte Flüssigkeit (das Destillat) von C durch d in den Rezipienten R abfließt und sich in diesem sammelt. Dabei wird der Hahn E geschlossen. Da nun kein Lösungsmittel mehr nach B zurückfließt, so destilliert aus B bald alles Lösungsmittel bis auf den schwerflüchtigen Rest ab und um auch diesen auszutreiben, läßt man durch den Hahn h vorsichtig etwas direkten Dampf zu. Ist man mit B fertig, so stellt man die Dampf-hähne g und h ab, öffnet v und läßt die in B zurückgebliebene extrahierte Substanz durch den Hahn s abfließen. — Nun beginnt das Ausdampfen von A, um das der extrahierten Masse noch anhängende Lösungsmittel auszutreiben und wieder zu gewinnen; man öffnet den Hahn M, läßt durch den Hahn k vorsichtig direkten Dampf in A einströmen, wodurch das Lösungsmittel verflüchtigt wird und mit Wasserdämpfen durch m zu C emporsteigt, um verdichtet nach R abzufließen. Wenn

man in den Rezipienten R destilliert, so muß gut gekühlt werden. Das Kondensationswasser, welches sich mit dem Lösungsmittel in R sammelt, muß vom Lösungsmittel getrennt abgelassen werden.

Berechnung des Samenwerts und des Delertrags. Der Wert des Samens hängt in erster Linie vom Delgehalt, in zweiter vom Wert der bei der Delgewinnung entstehenden Rückstände ab, ganz abgesehen von dem natürlich verschiedenen Preise der Dele selbst. Kosten 100 kg Samen von dem normalen Delgehalt a für gewöhnlich m Mark, so wird man für 100 kg Samen mit b Prozent Del natürlich $\frac{b}{a}$ m Mark bezahlen. Nun ist aber dieser Delgehalt nicht gleich dem Delertrag, daher man auch letzteren in Rechnung bringen muß. Ist H der prozentische Delgehalt der Saat, so werden die Nichtölbestandteile des Samens $100 - H = R$ Gewichtsteile wiegen. Dies würde auch das Gewicht der Rückstände von der Delgewinnung sein, wenn das gesamte Del erhalten würde. In Wahrheit bleibt aber ein gewisser Betrag an Del in den Rückständen zurück, der z genannt werde. Das Gewicht der Rückstände wird also sein $T = R + z$ und der Delertrag wird sein $h = H - z$. Nun hat S. Cloëz (Bull. Soc. Chim. N. S. 3. 1865, p. 50) durch zahlreiche praktische Versuche ausgemittelt, daß für Pressung $z = \frac{R}{9}$ ist. Somit ergeben sich für die Berechnung die beiden Gleichungen:

$$(1) \quad T = R + \frac{R}{9} = \frac{10}{9} R \text{ und}$$

$$(2) \quad h = H - \frac{R}{9}, \text{ wofür man auch setzen kann}$$

$$(1b) \quad T = \frac{10}{9} (100 - H) \text{ und}$$

$$(2b) \quad h = \frac{10}{9} (H - 10).$$

So z. B. enthielt Kohlsaaf aus der Vendée 44,2 Prozent Del und ergab bei der Pressung 37,69 Prozent Del. Nach (2b) hätte sich ergeben sollen $h = \frac{10}{9} (44,2 - 10) = 38$ Prozent Del. Das Gewicht der Presskuchen aus 100 Gewichtsteilen Saat betrug 60,69 Gewichtsteile. Aus Gleichung (1b) folgt $T = \frac{10}{9} (100 - 44,2) = 62$. Die Werte fallen also in beiden Fällen etwas, aber nicht sehr viel zu hoch aus. Der durchschnittliche Delgehalt der Pressrückstände betrug 10 Prozent dem Gewichte nach.

Ist der Handelspreis von 100 Gewichtsteilen des betreffenden Dels c Mark und von 100 Gewichtsteilen der betreffenden Rückstände d Mark, so würde der Erlös aus 100 Gewichtsteilen Saat sich auf E Mark belaufen:

$$(3) \quad E = \frac{c h + d T}{100} \text{ oder}$$

$$(3b) \quad E = \frac{c (H - 10) + d (100 - H)}{90}.$$

Hiervon wäre die für die Saat beim Einkauf gezahlte Summe, sowie der auf die betreffende Saatmenge entfallende Anteil der Fabrikationskosten abzuziehen, wobei der Reingewinn sich ergeben würde.

Die Richtigkeit der Formel von Cloëz hängt ab von der Richtigkeit des für z ermittelten Wertes $z = \frac{R}{9}$. Derselbe bleibt brauchbar, so lange die Pressung Deltuchen mit etwa 10 Prozent Delgehalt liefert. Bei sehr kräftigem Pressen sinkt indessen der Gehalt bis auf 7 bis 5 Prozent. Ebenso sind die Formeln 1 bis 3 nicht verwendbar für die Delgewinnung durch Extraktion, da hierbei die Delausbeute eine wesentlich höhere, der Delgehalt der Rückstände ein geringerer (2 bis 3 Prozent in der Regel) ist. Die Umformung obiger Formel ist aber eine leichte. Es ist nach oben gegebenen Erörterungen H der prozentische Delgehalt der Saat, $100 - H = R$ und T , das Gewicht der Rückstände aus 100 Gewichtsteilen Saat, $= R + z$. Es sei nun der prozentische Delgehalt der Rückstände nicht 10, sondern P Prozent; alsdann findet sich der Wert für z aus der Proportion 100 Gewichtsteile Rückstände : $R + z = P$ Prozent Del : z , also

$$(4) \quad z = \frac{PR}{100 - P}$$

z. B. für $P = 10$ ist $z = \frac{R}{9}$ (wie oben benutzt), für $P = 2$ ist $z = \frac{R}{49}$ u. s. w.

Mithin können wir nun die allgemein gültigen Formeln aufstellen:

$$(5) \quad T = R + \frac{PR}{100 - P} = \frac{100R}{100 - P} = \frac{100(100 - H)}{100 - P}$$

$$(6) \quad h = H - \frac{PR}{100 - P} = \frac{100(H - P)}{100 - P}$$

$$(7) \quad E = \frac{ch + dT}{100} = \frac{c(H - P) + d(100 - H)}{100 - P}$$

Daß die Formeln nur angenäherte Resultate liefern werden, versteht sich von selbst. Für genaue Berechnung muß man eben praktisch den Ertrag an Del und an Rückständen, sowie den Futter- und mithin Handelswert der letzteren ermitteln.

Zweites Kapitel.

Zerkleinerung der Samen und Früchte.

Die Samen und Früchte, welche zur Delgewinnung verwendet werden sollen, müssen unter allen Umständen zuerst eine Zerkleinerung erfahren. Dieselbe wird durch die verschiedensten Mittel erreicht, vom einfachen Zerstampfen, Zerquetschen oder Zerreiben mit der Hand bis zur Anwendung von großen durch Dampfkraft bewegten Maschinen. Die einfacheren

Bersahrungrsweisen sind heute nur noch bei den Delstrüchten in Anwendung, insbesondere bei den Oliven. Diese werden, für die feineren Del-sorten nach dem Schälen und Entkernen, für die minder guten Sorten im ganzen, mitunter erst nach vorhergehender Gärung, in Mörsern zerrieben oder auf ganz einfachen Mühlen zerquetscht. Erst in neuerer Zeit versucht man auch die vollkommeneren maschinellen Einrichtungen einzuführen, welche für die Zerkleinerung der Delsamen fast allgemein benutzt werden. Da die Gewinnung des Dels aus den Oliven an anderer Stelle ausführlicher besprochen werden wird, so haben wir es hier nur mit der Zerkleinerung der Delsamen zu thun. Diese Samen sind entweder mit einer harten Hülle umgeben oder von einer lederartig zähen Schicht umschlossen. Die umhüllende Schicht hält die Luft vom Dele des Samens ab, so daß das-selbe in dem Samenkorne nicht ranzig werden kann. Das Del ist aber im Samenkorne noch in besonderen Zellen eingeschlossen, welche sein Aus-fließen verhindern. Das Zerkleinern der Samen bezweckt also einerseits die Außenschicht der Samen zu durchbrechen, andererseits die Zellen, welche das Del enthalten, zu öffnen oder zur Eröffnung beim Delschlagen oder Pressen (der feinen Verteilung wegen, welche das Samenmehl besitzt) geeigneter zu machen. Die Maschinen, deren man sich hierzu gewöhnlich bedient, sind:

1. das Stampf- oder Schlagwerk,
2. das Walz- oder Quetschwerk,
3. das Steinwerk, der Roller- oder Delgang.

1. Das Stampf- oder Schlagwerk. Dies ist ein Pochwerk, welches eine, für Samenzerkleinerung genügende, leichtere Konstruktion be-sitzt, als die bekannten Erzpochwerke haben. Man verwendete das Stampf-werk früher zur Zermalmung der Delsamen fast ausschließlich, woher die veraltete Bezeichnung „Delstampfe“ für Delsabrik stammt. Auch der Aus-druck „Delschlägerei“ hängt mit diesem Apparate, sowie mit der früher zur Delgewinnung hauptsächlich benutzten Reilpresse zusammen. Gegenwärtig sind die Stampfwerke nur noch in kleinen Delmühlen in Benutzung. Sie haben nämlich hauptsächlich zwei große Nachteile: erstens bringen sie ein auf die Dauer unerträgliches klapperndes Geräusch hervor, und zweitens werden die Samen wegen ihrer Härte und Rundung, sowie Kleinheit, schwer von den Stampfern gefaßt. Andererseits ist die Wirkung der Stampfwerke durch Schlag und Stoß als günstig zu bezeichnen; auch ist ihr Betrieb sehr einfach, und als Betriebskraft sind Wind und Wasser bequem nutzbar. Wo Del in Windmühlen gewonnen wird, findet man auch noch mitunter Stampf-werke.

Von der Einrichtung eines Stampfwerks gibt Fig. 7 (Seiten-an-sicht), Taf. I, eine genügende Anschauung (entnommen aus Schädler, Technologie der Fette und Dele). Innerhalb der wagerechten Scheidelatten (Führungen) A bewegen sich die Stampfer oder Pochstempel B auf und nieder. Je zwei sind nebeneinander über einem Grubenloche C angeordnet. Die Grubenlöcher sind im Grubenstod D in genügenden Entfernungen von-einander nach der Zahl der Stampfenpaare angeordnet und bauchig erwei-tert, damit die hier eingefüllten Samen, wenn sie beim Stampfen nach oben getrieben werden, von selbst zurückfallen und sich dabei umwenden. Den Boden einer jeden Grube bildet eine eiserne Platte; der Fassungsräum eines

Grubenlochs beträgt 30 l, wobei dasselbe zu $\frac{2}{3}$ angefüllt ist. Der Grubenstoß ist aus Eichenholz gefertigt. Die Stampfen bestehen aus hartem Holz, sind oben quadratisch und verlaufen nach unten kegelförmig. Sie tragen unten den eisernen Schuh E; jeder einzelne Stampfer wiegt nicht unter 55 kg. An jeder Stampfe befindet sich eine Hebelatte F aus Weißbuchenholz mit Eisenverkleidung oder ganz aus Schmiedeeisen. Dieselbe wird von den Hebedaumen G (aus demselben Material) bei Umdrehung der Daumenwelle H bis zu einem gewissen höchsten Punkte gehoben, worauf sie an dem Daumen abgleitet. Das hat ein sofortiges Fallen der Hebelatte und natürlich ebenso des fest damit verbundenen Stampfers zur Folge. So findet ein abwechselndes langsames Gehobenwerden und plötzliches Niederfallen statt, wobei die Samen in der Grube infolge der Schläge und Stöße, die sie erfahren, zerkleinert werden. Die Daumen an der Welle H sind so angeordnet, daß die beiden Stampfer jeder Grube abwechselnd (und niemals gleichzeitig) gehoben werden und niederfallen. Die Daumenwelle muß aus Eichenholz hergestellt und in Länge und Stärke nach der Anzahl der vorhandenen Stampfer eingerichtet werden; die Maße der Fig. 7, Taf. I, gelten für ein Stampfwerk mit sechs Paar Stampfern. Jeder Stampfer kann durch die Sperrflinge I in der höchsten Lage erhalten, und also außer Thätigkeit gesetzt werden. K ist ein Brett, welches ein Verschütten von Samen beim Ein- oder Ausfüllen verhüten soll, L ein zweites Brett, auf welchem der Sammelkasten für das fertige Mehl von Grube zu Grube geschoben wird. Die Bewegung der Daumenwelle endlich wird durch die Zahnräder M und N bewirkt, von denen N direkt von der Dampfmaschine, dem Wasserrad oder dergleichen mehr getrieben wird. Bei einem Gewichte des Stampfers von 58 bis 60 kg und einer Schlaganzahl von 50 bis 60 in der Minute verarbeitet ein Stampfwerk in 4 Stunden 27,5 l Reinsamen pro Grube, von sehr ölreichen Samen die doppelte Menge. Infolge der beim Stampfen sich erzeugenden Wärme fängt das Samenmehl in der Grube nach 2 bis 3 Stunden zu dampfen an. Man muß alsdann das Mehl mit Wasser besprengen. Dieses sogenannte Regen des Samenmehls bewirkt nicht bloß Abkühlung, sondern erleichtert auch beim Auspressen des Oels die Arbeit, indem das Wasser als Verdrängungsmittel wirkt.

2. Das Walzwerk. Das Walzwerk hat das Stampfwerk, wie schon erwähnt, so gut wie völlig verdrängt, trotzdem es gegenüber dem Stampfwerk einen Mangel besitzt, den nämlich, daß die Samen auf dem Walzwerk für nachheriges Auspressen des Oels nicht fertig gemacht werden können; vielmehr müssen die im Walzwerk zerquetschten und zerrissenen Samen dann noch auf den Kollergang gebracht werden. Nur wenn das Del extrahiert werden soll, genügt häufig die Anwendung eines Walzwerks.

Die Einrichtung der Walzwerke ist ziemlich einfach. Durch einen Trichter gelangen die Samenkörner zwischen zwei glatte Walzen aus Stein oder gewöhnlich Eisen, die entweder verschiedenen oder gleichen Durchmesser haben und von denen die eine gegen die andere verstellbar ist. Die Walzen drehen sich im entgegengesetzten Sinne; die Samen werden teils zerrissen, teils zerquetscht, und der zerquetschte Samen wird schließlich von der feststehenden Walze durch einen Schaber in untergestellte Gefäße abgestreift. Der Antrieb geschieht durch einen beliebigen Motor, auch durch die Hand. Den zerquetschten Samen läßt man mitunter ein zweites Mal die enger an-

einander gestellten Walzen passieren. Stets erwärmt sich der Samen etwas, so daß geneht werden muß; aber die anzuwendende Wassermenge ist viel geringer, als beim Stampfwerk.

Ein Walzwerk für Handbetrieb ist in Fig. 8 bis 12, Taf. I, dargestellt. Dasselbe ist auf den Betrieb durch zwei Menschen eingerichtet, welche an den beiden Kurbeln A und B angreifen. Hierdurch wird das Schwungrad C und das kleine Triebrad D in Bewegung gesetzt. Letzteres greift in das Zahnrad E der festliegenden Walze F ein. Durch E wird Zahnrad G und die damit in Verbindung stehende bewegliche Walze H, und zwar im entgegengesetzten Sinne wie F, gedreht. Durch den (in Fig. 12 weggelassenen) Trichter I (Mühltrichter, Gasse) wird der Samen eingeschüttet und mit Hilfe der kannelierten Speisewalze K zwischen die Walzen verteilt. Die Speisewalze wird dadurch in Bewegung gesetzt, daß an der die Kurbeln verbindenden Welle eine Schnurrolle L befestigt ist, über welche eine (gekreuzte) Schnur ohne Ende nach einer der Rollen M läuft, welche mit K an derselben Achse festsitzen. Solcher Rollen sind drei von verschiedenem Durchmesser übereinander angeordnet, um bei verschiedener Ueberlage der Schnur verschiedene Geschwindigkeit der Speisewalze erzielen zu können.

An die Walzen an schleifen unten die Schaber s, wie Fig. 11 zeigt, eine Art Schaufeln. Dieselben sind an dem Hebel NO aufgesteckt und werden durch Gewichte an die Walzen angepreßt. Die abgeschabten zerquetschten Samen fallen in einen untergestellten Kasten. Die Achse der Walze F hat das feste Lager P, während diejenige der Walze H das durch eine Schraube in wagerechter Richtung ein wenig verschiebbare Lager Q besitzt. Diese geringe Verstellbarkeit der Walzen ist notwendig, damit man Samen von verschiedenem Durchmesser auf dem Walzwerk zerquetschen kann. Das ganze Walzwerk ist in einem Gehäuse R mit der unteren Oeffnung S untergebracht und auf einem Gestelle oder Tische T befestigt.

Die Walzen sind entweder schwach kanneliert oder gewöhnlich glatt; sie bestehen aus Gußeisen, sind hohl und haben schmiedeeiserne Achsen. Letztere liegen auf das hölzerne oder besser eiserne Gestell gelagert in metallenen Armwellen von gußeisernen Gehäusen umgeben. Die Walzen haben einen Durchmesser von 330 mm und eine Länge von 260 mm. Doch schwankt ihr Durchmesser von 150 bis 330 mm, ihre Länge von 315 bis 785 mm. Der Druck, welchen die Walzen ausüben, ist demgemäß ein verschiedener; er beträgt je nach der Größe der Walzen 600 bis 1800 kg. Mit der skizzierten Maschine vermag man stündlich etwa 50 kg Raps zu verarbeiten, was 370 bis 400 l Samen pro Tag entspricht. Die Walzen sind von gleichem Durchmesser; will man also eine verschiedene Geschwindigkeit derselben erzielen, so muß man dem einen Zahnrade eine kleinere Anzahl von Zähnen geben, als dem anderen. Diese verschiedene Geschwindigkeit der Walzen hat den Vorteil, daß die Samen nicht bloß zerquetscht, sondern auch zerrissen werden. Man richtet den Umgang der Walzen z. B. so ein, daß die eine Walze drei, die andere zwei Umdrehungen in derselben Zeit macht.

Dem beschriebenen Walzwerk ähnlich sind auch die Walzwerke für Maschinenbetrieb konstruiert. Man könnte natürlich auch obiges Walzwerk für Maschinenbetrieb einrichten, indem man die Kurbeln und das Schwungrad weglasse und dafür Riemenscheiben zur Uebertragung der Bewegung einer Dampfmaschine, eines Wasserrades oder dergleichen mehr anordnete. Ein solches Walzwerk ist in Fig. 13 und 14, Taf. II, skizziert. Von der festen Riemenscheibe A aus, neben welcher eine Losscheibe B angeordnet ist, erfolgt der Antrieb. Hierdurch wird die erste Walze C und das Zahnrad D in Bewegung gesetzt. Das Zahnrad D greift in das Zahnrad E ein, wodurch die zweite Walze F im umgekehrten Sinne gedreht wird. Mit der Achse von A und D steht in fester Verbindung die Gruppe von drei Rollen verschiedenen Durchmessers G, von der aus eine Schnur nach der Schnurrolle H läuft. An der Welle der letztern ist die kannelierte Speisewalze I befestigt. Letztere bewirkt die richtige Verteilung des in den Trichter K geschütteten Samens. L ist ein mit Stellschraube verschiebbarer Schieber, welche die Weite des Zwischenraumes, in dem sich die Speisewalze

bewegt, und somit die Menge des zugeführten Samens bestimmt. An den Walzen schleifen Schaber M an, von denen nur der eine gezeichnet ist. Die Walzwerke werden auf der Balkenlage des Gebäudes oder auf einem freistehenden, etwa 1,5 m hohen Gerüste aus Holz oder Eisen montiert, so daß ein Kasten zur Aufnahme der zerquetschten Massen untergeschoben werden kann. Zu den Figuren ist noch zu bemerken, daß bei Fig. 13 die Zahnräder und bei Fig. 14 der Trichter mit der Speisevorrichtung und die drei Rollen G weggelassen sind. Die Walze C besitzt ein festes Lager N, während die Lager O der Walze F mit Hilfe der Schrauben P waggerecht verschiebbar sind. Außerdem sind in der Abbildung die Walzen und Zahnräder von ungleichem Durchmesser angenommen, wodurch natürlich eine verschiedene Bewegung herbeigeführt wird. Die größere Walze C wird sich langsamer drehen als die kleinere Walze F. Für Walzen von 280 mm Länge und 400 und 300 mm Durchmesser beträgt die stündliche Leistung unter Voraussetzung einer Riemenscheibe von 580 mm Durchmesser mit 100 Umdrehungen in der Minute rund 200 kg Samen. Ein Walzwerk, dessen kleinere Walze 300 mm, dessen größere Walze 1200 mm Durchmesser bei beiderseits 350 bis 400 mm Walzenlänge besitzt, und bei welchem die größere Walze 56 Umdrehungen in der Minute macht, dabei die kleinere Walze (ohne Zahnradübertragung) durch bloße Reibung mitnehmend, liefert pro Stunde 400 kg vermahlene Masse. Ein Walzwerk endlich, welches zwei Walzen von je 500 mm Durchmesser und 400 mm Länge bei 80 Umdrehungen der Riemenscheibe vom Durchmesser 820 mm besitzt, vermag stündlich 600 kg Samen zu zerquetschen. Für den letzteren Fall, wo die Walzen gleichen Durchmesser besitzen, sind Zahnräder von ungleichem Durchmesser vorausgesetzt, so daß die verschiedene Umfangsgeschwindigkeit der Walzen erhalten bleibt. Würde z. B. die angetriebene Walze (aktive Walze, C) ein Zahnrad von 17 Zähnen, die andere Walze (passive Walze, F) ein solches von 24 Zähnen besitzen, die erstere aber in der Minute 45 Umdrehungen machen, so würde die passive Walze (gleichen Durchmesser beider Walzen vorausgesetzt) nur $45 \cdot \frac{17}{24} = 31,83$ Umläufe in der Minute vollenden.

Noch ist zu bemerken, daß es sehr vorteilhaft ist, den Andruck der verstellbaren gegen die feste Walze mit Hilfe von starken Federn elastisch zu machen, damit etwa zwischen die Walzen gelangende Körper von größerer Härte, als den Samengattungen zukommt, nicht die Walzen beschädigen, sondern vielmehr dieselben ein wenig auseinander zu drängen und somit ohne Nachteil zu passieren vermögen. Erwähnt sei, daß das Walzwerk von Rose, Downs und Thompson (Engineer 51. 1881, p. 331) vier übereinander angeordnete Walzen enthält. Die Breite der eisernen Walzen beträgt 1 m 6,7 cm. Die Walzen sind so gelagert, daß ihre Achsen in vertikaler Richtung etwas freien Spielraum haben. Die Saat fällt zwischen die erste und zweite Rolle und wird von letzterer durch einen Schaber abgestrichen, der sie in einen Zuführungstrichter für die dritte und vierte Walze wirft. Durch diese Einrichtung soll der Rollergang erspart werden.

Wir haben folgende Arten von Walzwerken, um dies nochmals zusammenzufassen, erwähnt: Walzwerke, bei denen nur eine Walze angetrie-

ben, die andere durch Reibung mitgenommen wird; Walzwerke, bei denen beide Walzen bewegt werden. Die letzteren sind die entschieden besseren; sie können wiederum mit Walzen von gleicher oder von ungleicher Umdrehungsgeschwindigkeit versehen sein. Auch hier sind die letzteren ihrer größeren Wirkungskraft wegen vorzuziehen; sie haben entweder Walzen von gleichem Durchmesser mit Zahnräder von verschiedener Zahl der Zähne oder Walzen von ungleichem Durchmesser. Zwischen diesen beiden Arten der Konstruktion dürfte kein Unterschied in der Brauchbarkeit und Leistungsfähigkeit vorliegen.

Das Walzwerk ist im allgemeinen nicht schwer und leicht zu handhaben. Man stellt es häufig so auf, daß der gemahlene Samen direkt in einen tiefer liegenden Kollergang zur Weiterverarbeitung gelangt. Sie arbeiten schnell und ohne stärkeres Geräusch, so daß sie auch in der Nähe bewohnter Gebäude geduldet werden. Aber, wie schon erwähnt, sie machen den Samen wenigstens zur Delgewinnung durch Auspressen noch nicht fertig, sondern verlangen die weitere Behandlung des Quetschgutes im Kollergang.

3. Das Steinwerk, der Koller- oder Delgang. Die im Walzwerk zerquetschten und zerrissenen Samen gelangen auf den Kollergang, wo sie zur „klaren Masse“ zerrieben werden. Die Einrichtung eines Kollergangs ist aus den Fig. 15 bis 18, Taf. II, ersichtlich. Fig. 15 und 16 stellen einen Delgang vor, wie ihn die Maschinenfabrik von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel liefert; Fig. 17 und 18 sind rein schematische Darstellungen zur Erläuterung von Einzelheiten der Konstruktion dienend.

A ist eine feste, B eine lose Riemenscheibe. Ihre schmiedeeiserne Welle C ruht in zwei Hanglagern D und E und trägt das Regelrad F. Von A und F her wird der Antrieb auf das große wagerechte konische Rad G übertragen. Die eiserne Welle H dieses Rades besitzt ein in der Zeichnung nicht sichtbares Spurlager mit verstellbarer Spur und Einsatz von Hartmetall. An dieser senkrechten Achse ist die wagerechte schmiedeeiserne Welle I mit äußeren und inneren Stellringen angebracht, welche die beiden Mühlsteine K und L trägt. Diese Steine werden am besten aus Granit oder dichtem Kalkstein gefertigt und wiegen je 50 bis 60 Centner. Sie werden langsam um H herum gedreht (acht- bis zwanzigmal in der Minute) und rollen dabei, weil sie lose an I sitzen, auch um die letztere wagerechte Achse. Zur Unterlage haben die Mühlsteine oder Läufer den Bodenstein (Herbstein, Bettstein) M, der ebenfalls aus Granit oder dichtem Kalkstein bestehen muß. Sein Durchmesser soll 80 mm größer sein, als der Durchmesser des größten von den Läufern beschriebenen Kreises. Hier wird das von den Walzen kommende Quetschgut aufgeschüttet und durch die Bewegung der Steine klar gerieben. Damit hierbei kein Verlust an Saatmehl stattfindet, ist der Bodenstein mit einem Eisenblechfranz (Zarge) N umgeben. Derselbe ruht auf eichenen Bohlen oder einem Belag aus Schmiedeeisen O, welcher von Tragkonsolen getragen wird. In diesem Belag befindet sich die Entleerungsöffnung P, welche für gewöhnlich durch einen eisernen Schieber geschlossen ist. Auch kann statt des Blechfranzes mit Konsolen und Belag ein gußeisernes innen ausgedrehtes Schling angewendet werden. Endlich ist an der Vertikalachse ein Rühr- und Abstreichwerk Q angebracht, welches dafür sorgt, daß stets gleichmäßige Vermischung

der Delsaat stattfindet, ein Anhäufen der gemahlten Massen an einzelnen Stellen verhindert und schließlich auch die klare Masse nach der geöffneten Entleerungsthüre befördert.

Die Lager S der Läufer sind in der verstärkten hohlen Stelle R der Hauptachse (auch Königswelle genannt) H senkrecht auf- und abbewegbar, wie dies Fig. 17, Taf. II, schematisch andeutet. Hierdurch wird zweierlei erreicht: erstens können sich die Läufer sehr stark abnutzen, ohne deshalb unbrauchbar zu werden, und zweitens stellen sie sich von selbst für jede Höhe der Saatschicht passend ein. Die Schwere der Steine schiebt sie von selbst stets in die tiefste Lage. Man hat vorgeschlagen, jedem Stein ein eigenes Lager und eine eigene Welle zu geben, wodurch sowohl der Schwächung der Königswelle infolge des Hohlraumes in R vorgebeugt, als auch jeder Stein unabhängig vom anderen gemacht werden soll. Aber hierdurch wird der Zusammenhang der ganzen Konstruktion, wie ihn die durchgehende eiserne Achse hervorbringt, gestört (Rühlmann). Weiter ist zu beachten, daß die Läufer nicht in gleichem Abstände von der Vertikalachse stehen, nämlich L weiter ab, als K. Das hat seinen Grund darin, daß solchergestalt der Bodenstein besser belaufen wird, da jeder Stein alsdann seine eigene Bahn beschreibt. Die Folge davon ist natürlich eine vollkommnere Zerkleinerung der zerquetschten Saat. Gewöhnlich läßt man den einen Stein nur die Hälfte der Bahn des anderen bestreichen. Doch darf nicht verschwiegen werden, daß nach Ansicht mancher Delfabrikanten Kollergänge mit gleichweit von der senkrechten Welle abstehenden Steinen mehr Saat fertig machen, als solche mit der geschilderten Einrichtung.

Die Bewegung der Läufer auf ihrer Bahn ist keine rein rollende, sondern gleichzeitig eine gleitende und schleifende. Dies lehrt folgende einfache Erwägung (die sich leicht in eine einfache Berechnung umsetzen läßt). Denken wir uns vom Mittelpunkte der Achse H aus auf dem Bodenstein eine Linie senkrecht zu einem Läufer, z. B. zu L, gezogen, so erhalten wir auf dem cylindrischen Umfange des Läufers eine Linie, auf welcher wir drei Punkte annehmen wollen, je einen an den Rändern des Steins und einen in der Mitte. Der Abstand jedes einzelnen dieser Punkte vom Zentrum der Vertikalwelle H wird gleichzeitig offenbar der Halbmesser desjenigen Kreises sein, welchen der betreffende Punkt beim Umlaufen des Steines um H zu beschreiben hat. Der Punkt am inneren Rande wird dabei den kleinsten, derjenige am äußeren Rande den größten Kreis, den längsten Weg durchlaufen müssen. Nun vollenden aber alle drei Punkte den Umlauf um H in derselben Zeit und folglich wird der Punkt am inneren Rande langsamer, der am äußeren schneller sich bewegen, als der Punkt in der Mitte. Daß die drei Punkte nicht einfach in der Ebene des Bodensteins bleiben, sondern sich noch um die Horizontalwelle des Läufers bewegen, macht für unsere Betrachtung nichts aus, weil die letztere Bewegung für alle drei Punkte im gleichen Abstände von der Mittellinie der Horizontalwelle und also an und für sich mit derselben Geschwindigkeit erfolgt. Mithin würde der Punkt am äußeren Rande des Läufers gegen die Mitte der Steinbreite voraus, der Punkt am inneren Rande zurück sein. Da aber die angenommenen drei Punkte, und so auch alle anderen, starr miteinander verbunden sind, so muß der äußere Rand gegen die Mitte gleitend zurück, der innere Rand aber schleifend vorwärts bewegt werden. Daß hierbei ein Widerstand stattfindet, ist selbstverständlich; derselbe wird offenbar um so größer sein, je dicker die Steine und je größer der Bahndurchmesser ist, was mit Rücksicht auf die zur Verfertigung stehende bewegende Kraft erwogen werden muß. Das Gleiten oder Schleifen der Steine ist für die Verarbeitung der Samen von großem Vorteil, denn hierdurch werden die Samen zerrieben und zerissen, während sie bei bloß rollender Bewegung lediglich gequetscht und gepreßt werden würden.

Ueber die Maße der Läufer und ihre Leistung ist noch folgendes mitzuteilen. Die Steine in der Zeichnung haben einen Durchmesser

von 1700 mm und eine Stärke von 400 mm. Der größte Kreis, welchen L beschreibt, hat 920 mm zum Radius, der größte Kreis von K dagegen 860 mm. Läufer von 1,7 bis 1,9 m Durchmesser bei 420 mm Stärke machen acht bis zehn Umgänge um die Vertikalachse und brauchen eine bewegende Kraft von rund 3 Pferdestärken. Eine Beschickung von 30 bis 40 l Leinsamen wird in ungefähr 25 Minuten klar zerrieben.

Noch ist eine für den Kollergang höchst wichtige Vorrichtung näher zu beschreiben, nämlich das Rühr- und Abstreichwerk Q. Dasselbe ist an der Welle H angebracht und wird von den Steinen mit herumgeführt. Es trägt zwei Schabeisen oder Einräumer T und T', welche den von den Läufern nach auswärts getriebenen Samen wieder nach innen fegen, und zwei Schabeisen U, welche den nach der Mitte gedrängten Samen wieder in die Läuferbahn bringen; endlich den Abräumer V, welcher nach beendeter Arbeit und nachdem der Einräumer T außer Thätigkeit gesetzt worden ist, bei nochmaligem Umgange der Läufer alles Samenmehl zusammenscharrt und nach der geöffneten Schiebethür P befördert. Um T und V nach Belieben auch während des Ganges des Steinwerks außer oder in Thätigkeit setzen zu können, sind diese Schabeisen mit Hilfe einfacher Hebelvorrichtungen vom Bodenstein zu heben oder auf diesen zu senken. Die Griffe der Hebel a ragen über den Rand des Kranzes N, so daß man sie ohne Gefahr erfassen kann. Die Hebel bewegen sich innerhalb der Führungen b, welche (durch Anschlag für die höchste, durch Halen, Niegel o. dgl. m. für die tiefste Lage) gleichzeitig die Feststellung der Hebel in bestimmten Stellungen ermöglichen. Die Schabeisen sind an je zwei Zugstangen c d befestigt, welche durch das Hebelwerk in Hülfsen auf und ab bewegt werden, die auf dem horizontalen Befestigungsarme des Abstreichwerks feststehen. Uebrigens ist die Einrichtung des Abstreichwerks sehr häufig eine andere, wenn auch nicht grundsätzlich verschiedene. So z. B. gibt es für die Räumer Auslösungsvorrichtungen, deren Spiel durch Schnüre außerhalb des Läuferwerks bewirkt wird; ferner sind häufig nur je ein Einräumer T und U vorhanden; endlich ist die Befestigung des Abstreichwerks wie der Sammler und Abräumer an diesem mitunter eine abweichende. Als letzter Bestandteil des Abstreichwerks sind die Schabeisen W zu nennen, welche an den Läufern anschleifen und diese von dem anhängenden Samenmehle befreien. Das ist insbesondere wichtig, so lange die Steine noch neu und vom Oele noch nicht durchdrungen sind. Dieselben sind durch m fest an QQ angebracht, wie Fig. 16, Taf. II, am besten zeigt.

Der Gang der Arbeit auf dem Kollergange ist der folgende. V wird gehoben, T auf den Bodenstein gelassen, dem Oelgang Bewegung erteilt und mit Wasser benetztes Samenmehl aufgeschüttet. Das Benetzen muß vorher geschehen, damit die gequetschte Masse gut durchfeuchtet ist; man bringt 30 bis 40 l davon auf einmal in das Steinwerk. Nach ungefähr 25 Minuten ist die Masse klar gerieben, was man an der dunkleren Färbung des Mehls, sowie durch Anfühlen mit den Fingern bemerkt. Jetzt setzt man den Einräumer T außer Thätigkeit und läßt den Abräumer V nieder. Unter P wird ein Kasten zur Aufnahme des Mehls gestellt und der Schieber von P geöffnet. Nach ein bis zwei Umdrehungen hat der Abräumer alles Mehl aus dem Kollergang durch die Thür heraus befördert, und das Steinwerk wird, nachdem man P geschlossen hat, von neuem beschickt.

Zum Schluß sei bemerkt, daß M. Kastner in Ebnet einen Kollergang mit kegelförmigen Steinen patentiert erhalten hat (D. R. P. 37834 v. 19. Mai 1886). Die Achsen der Steine sind gesondert in schlittenförmige Gleitstücke gelagert und verstellbar. Solche konische Steine werden offenbar eine hauptsächlich rollende Bewegung besitzen, was aber kaum als Vorteil bei Verwendung für Delsaat bezeichnet werden kann.

Anhang.

Zu keinem der gewöhnlichen Zerkleinerungssysteme gehörig ist der Delsaatzerkleinerer von E. Cuvelier in Thomery (D. R. P. 42325 v. 13. März 1887). Hierbei sollen die Samen durch einen Trichter in einen Cylinder eingefüllt werden, der einerseits durch den Kolben einer hydraulischen Presse geschlossen ist, anderseits ein festes Mundstück mit feinem Längsschlitz oder mit Löchern besitzt, welche der Größe der zu zerkleinernden Saat entsprechend gewählt werden müssen. Wird der Kolben in Bewegung gesetzt, so preßt er die Saat durch die genannten Oeffnungen, welche hierbei zerrieben werden und dann zur Auspressung geeignet sein sollen. Zweifellos dürfte hierbei aber auch schon Delauspressung eintreten, weshalb Cuvelier weiter vorschlägt, an diesem ersten Cylinder, welcher in solchem Falle liegend zu nehmen ist, einen zweiten anzufügen, der aus aneinander gelagerten Metallringen mit feinen Bohrungen in radialer Richtung zusammengesetzt und durch eine belastete Thür geschlossen ist. In diesem zweiten Cylinder soll die zerquetschte Saat eintreten und hier nun wegen allmählicher Anhäufung bis zum Delausfließen sich selbst zusammendrücken. Die Einrichtung ist sicher nicht empfehlenswert, da die Zerkleinerung, wie die Auspressung mangelhaft ausfallen dürfte.

Drittes Kapitel.

Gewinnung des Oels durch Auspressen.

Die bis vor nicht zu fern liegender Zeit (1843, für Deutschland 1858) einzig übliche Weise der Delgewinnung aus Delsamen (auch Delfrüchten) war das Auspressen der letzteren auf mehr oder minder vollkommenen Pressen. Obwohl hierbei eine nicht unbeträchtliche Delmenge (etwa 10 Prozent) in den Preßrückständen verbleibt und inzwischen die Extraktionsmethoden, welche eine vollkommenere Delgewinnung zulassen, vielfach zur Anwendung gelangt sind, wird doch auch heute noch die größte Menge Del durch Auspressen gewonnen. Es hat dies seinen Grund darin, daß erstens die Einrichtungen zum Pressen vorhanden waren, zweitens der Betrieb mit Pressen sich angeblich billiger gestaltet, als derjenige mit Extraktion, drittens die durch Extraktion gewonnenen Fette, wie die Extraktionsrückstände andere, minder gute Beschaffenheit haben sollen, als die beim Pressen erhaltenen. Inwiefern diese Ansichten zutreffend sind, wird an anderer Stelle (im sechsten Kapitel) untersucht werden.

Ehe wir zur Besprechung der verschiedenen zum Delpressen dienenden Maschinen übergehen, müssen wir noch eine weitere Klasse von Vorbereitungsapparaten erwähnen. Die Samenmasse kommt nämlich vom Koller-

gang in der Regel nicht direkt in die Presse, sondern wird zunächst noch erwärmt. Nur für die Gewinnung von Speiseölen wird die vom ROLLERGANG kommende Masse sofort gepreßt (kalt gepreßt).

1. Erwärmen der Samenmasse.

Das Erwärmen der Samenmasse erleichtert das nachfolgende Pressen sehr beträchtlich. Es macht nämlich das Del dünnflüssiger und also zum Ausfließen geschickter, erhöht daher den Ertrag an Del. Gleichzeitig bringt es auch im Samen vorhandene eiweißartige Stoffe zum Gerinnen und den Schleim der Samen zum Eintrocknen, so daß das beim Pressen abfließende Del ziemlich frei von Eiweiß und Schleim, also reiner ist. Aber auch Nachteile besitzt das Erwärmen der Samenmasse: das warme Del vermag nämlich leichter färbende und übel-schmeckende Stoffe aufzunehmen als das kalte; man erhält daher beim Warmpressen ein dunkler gefärbtes, zu Speisewenden weniger geeignetes Del als beim Kaltpressen. Endlich muß das Erwärmen selbstredend so vorgenommen werden, daß kein Braunwerden des Samenmehls durch Rösten oder Anbrennen eintritt, eine Gefahr, welcher man durch stetes Umrühren und durch Dampfheizung entgehen kann.

Man unterscheidet zwei Arten von Wärmapparaten: Wärmapparate über offenem Feuer und Wärmapparate mit Dampfheizung. Erstere finden sich besonders, wo kein Abdampf zur Heizung der Apparate vorhanden ist; letztere sind zweifellos vorzuziehen und zur Zeit die verbreiteteren. Beim Erwärmen über freiem Feuer ist nämlich die Gefahr des zu starken Erhitzens sehr groß; andrerseits läßt sich nicht leugnen, daß dieses Verfahren das einfachste und billigste ist.

Von den Wärmapparaten über offenem Feuer ist die älteste und unvollkommenste die deutsche Wärmpfanne.

Ueber dem Feuerraume eines gewöhnlichen Windofens liegt eine eiserne Platte als Boden eines im Grundriß quadratischen niedrigen Behälters, dessen Wände aus Backsteinen gebildet werden. Dieser Behälter dient als Wärmpfanne. Man schüttet die genügende Menge Samenmehl ein und arbeitet während der Erwärmung mit kurzen eisernen Schaufeln durch, um ein Anbrennen zu vermeiden. Ist die Erwärmung beendet, so öffnet man den eisernen Schieber in der einen Wand der Pfanne und streicht mit der Schaufel das Samenmehl von der Platte ab. Diese einfachste Einrichtung wurde alsdann dahin vervollkommenet, daß man der Pfanne kreisförmige Grundform verlieh und ein mechanisches Rührwerk darin anbrachte. Endlich wurde statt des feststehenden gemauerten ein beweglicher eiserner Rand angewendet. Diese letztere Anordnung zeigt uns die sogenannte holländische Wärmpfanne, übrigens von Maudslay in London in der skizzierten Einrichtung erfunden. Auf dem aus Backsteinen gemauerten Herde A liegt die gußeiserne Platte B, unter welcher sich direkt die Feuerung C mit dem Aschenfall D befindet, Fig. 19, Taf. II. Auf dieser Platte steht, von drei zur Mitteneinstellung dienenden Stiften a gehalten, die mit Handhaben versehene Wärmpfanne E, ein oben und unten offener niedriger Cylinder aus Gußeisen oder Kupfer. In die Pfanne wird soviel Samenmehl auf einmal geschüttet, als zur Füllung von ein bis zwei Preßsäcken oder -tüttern genügt. Um das Anbrennen des Mehls zu verhindern, ist ein Rührwerk, mit S-förmig gestaltetem Rührer F in der Pfanne, angebracht. Die Achse G des Rührwerks erhält die Bewegung durch die Stirnräder H und I. Soll nach beendeter Erwärmung des Mehls die Pfanne entleert werden, so wird zuerst der Rührer F mit Hilfe des Hebels K aus der Pfanne gehoben und durch Einschieben des Dorns b in die Drehbüchse L in der Höhe fest gehalten. Dieses Heben des unteren Teils der Vertikalachse ist dadurch ermöglicht, daß dieser Teil in der hohlen Verstärkung der Oberachse M verschiebbar ist. In der tiefsten Lage setzt sich der Stift c

fest in einen entsprechend großen Ausschnitt des Lagers *d* ein, so daß jetzt die ganze Achse rotiert; in der höchsten Lage steht dagegen der Stift *c* frei im Hohlraum *M*, so daß nur der obere Teil der Achse sich dreht, während die Verbindung des unteren mit dem oberen Teil aufgehoben ist. Ist in solcher Weise der Rührer aus der Pfanne entfernt, so faßt man die Pfanne an den Handhaben und zieht sie auf der Platte hin über die Öffnung des Trichters *N*, an dessen Hals *e* der Preßsack aufgehängt ist. In solcher Weise wird direkt der Sack gefüllt. Häufig sind übrigens zwei solche Trichter nebeneinander angeordnet, in welchem Falle natürlich der Inhalt der Wärmepfanne für zwei Preßsäcke ausreichen muß. Ja man hat derartige Apparate für fünf und mehr Säcke; eine solche Wärmepfanne hat dann z. B. 720 mm lichte Weite und 180 mm Höhe.

Weit zweckmäßiger als die Pfannen über offenem Feuer sind die Wärmapparate mit Dampfheizung. Dieselben bestehen aus offenen oder mit Deckel geschlossenen Eisenblechpfannen mit Doppelwand und Doppelboden. In dem Hohlraum zwischen beiden Wandungen und Böden wird Dampf eingeleitet, während ein Rührwerk die Samenmasse in fortgesetzter Bewegung erhält und schließlich auch durch eine für gewöhnlich mit Schieber verschlossene seitliche Öffnung herausbefördert. Die Pfannen stehen entweder auf gußeisernen Füßen, oder auf einem hohlen eisernen Träger oder mit der ganzen Bodenfläche auf einem Steinsockel. Im letzteren Falle findet am wenigsten Wärmeverlust durch Ausstrahlung und Ableitung statt, was bei Montierung auf Füßen am stärksten geschieht. Dagegen kann man bei Anbringung von Tragfüßen die Dampfzu- und Ableitung bequem unter der Pfanne anordnen. Wird die Pfanne auf einen hohlen eisernen Träger oder eine Säule gesetzt, so läßt man in der Regel den Antrieb des Rührwerks von unten her geschehen. Zur Heizung wendet man heißes Wasser oder besser Dämpfe von niedriger oder hoher Spannung an (2 bis 6 Atm.) und sorgt dafür, daß die Temperatur ungefähr 80° erreicht. Die Größe der Apparate ist verschieden; doch wählt man zumeist solche mit 700 bis 1000 mm lichter Weite und 150 bis 300 mm lichter Höhe der Pfanne.

Eine ältere Wärmepfanne mit Dampfheizung, von Cazalis und Cordier herrührend, ist in Fig. 20, Taf. II, dargestellt. Die Pfanne *A* besteht aus Gußeisen und ist auffallend hoch. Sie hat kugelförmig erhöhten (konvexen) Boden und ein Rührwerk *B* mit dem Boden entsprechend gebogenem Rührer *C*. In den hohlen Mantel *D* strömt unter dem Boden der Pfanne von *E* aus der Dampf. Dieses Rohr mündet etwas höher aus, als das Dampf- und Wasserabfuhrrohr *F*, damit nicht Kondensationswasser in die Dampfzuleitung gelangen kann. Die Pfanne mit dem Mantel ist aus einem Stücke gegossen und durch Schrauben und Ritt mit der Lagerplatte *G* verbunden. Das Ganze ruht einerseits auf der Mauer *H*, anderseits auf dem gegossenen Vordergestell *I*. Ist die Erwärmung beendet, so öffnet man die Thür *K*, worauf der Rührer das Samenmehl selbstthätig herausbefördert. Es fällt durch die Öffnung *L* in den hier entweder angehängten Preßbeutel oder in untergestellte Gefäße.

Die neueren Wärmepfannen sind beträchtlich niedriger, im übrigen aber ähnlich gestaltet. Fig. 21 und 22, Taf. II, zeigen die Einrichtung einer Wärmepfanne mit Dampfheizung aus der Maschinenfabrik von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel. *A* ist die Wärmepfanne, *B* der Dampfmantel, *b* der Dampfeinlaß, *a* der Abfuhrhahn für Dampf und Wasser, *C* das Rührwerk mit dem Rührer *c*, *E* ist die Einfüll- und *D* sind die Ausfüllöffnungen. Die Wärmepfanne hat 1000 mm lichten Durchmesser und 250 mm lichte Höhe. Sie steht auf einem hohlen säulenartigen Untersatz *F*, in welchem der untere Teil des Rührwerks *C* mit den zum Antriebe dienenden Regelrädern *G* und *H* untergebracht ist. Der obere Teil der Rühr-

werkachse läuft in einer (in der Figur bei d angedeuteten) Ringspur, welche mit der Kappe I bedeckt ist. Letztere steht auf einem eisernen über den Pfannen liegenden Steg K, welcher auch das Saateinfüllrohr E trägt. An der eisernen Tragsäule befinden sich unter den beiden Ausläufen D der Pfanne eiserne Konsolen L, welche abnehmbare Fülltische M tragen. Auf letztere werden Kästen gestellt oder Preßtücher untergelegt; nach dem Öffnen der Schieber m an den Ausfüllöffnungen D befördert das Rührwerk von selbst das erwärmte Mehl heraus.

Sind die Wärmepfannen mit Deckel versehen, so ist darauf Rücksicht zu nehmen, daß durch diesen Deckel der Rührer einen Durchlaß haben muß, mindestens dann, wenn der Antrieb des Rührwerks von oben geschieht. Fig. 23, Taf. II, zeigt den Verschuß einer Wärmepfanne nach Rigg. Ueber der Pfanne liegt der Blechdeckel N, welcher zwei Thüren A mit Handhaben B besitzt, welche in Scharnieren beweglich sind. Durch den Steg C zwischen diesen beiden Thüren geht die Achse des Rührwerks. G ist die mit Dampf erwärmte Doppelwandung der Pfanne, H ein darum befindlicher, nach außen durch Holzwandung abgeschlossener Hohlraum, welcher gegen Wärmeverlust schützen soll. E ist die Ausfüllöffnung, welche für gewöhnlich durch eine Thür verschlossen ist. Unter E befinden sich die beiden Trichter F mit Schiebeboden. Die Trichter dienen gleichzeitig als Meßgefäße für das Samenmehl. Unter ihnen werden die Säcke aufgehängt, in welche das Mehl nach dem Herausziehen der Böden in gemessener Menge einfällt. Ein Deckelverschluß der Pfanne hat natürlich nur den Zweck, die Wärme, bezüglich auch die Feuchtigkeit zusammenzuhalten.

Zur ununterbrochenen Erwärmung größerer Mengen von Samenmehl bedient man sich der doppelten Wärmepfannen nach Muspratt. Bei diesen Apparaten sind zwei Pfannen übereinander angeordnet, welche von einem Dampfmantel umgeben sind. Von der oberen zur unteren Pfanne und von dieser in den Trichter oder nach dem Fülltische führen durch Schieber verschließbare Öffnungen. Das Samenmehl wird in der oberen Pfanne vor- und in der unteren fertig gewärmt. Fig. 24 bis 27, Taf. II, geben zwei solche doppelte Wärmepfannen aus der Maschinenfabrik von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel wieder. Die in Fig. 24 und 25, Taf. II, abgebildete Dampfmaschine erlaubt eine höhere Erwärmung der Saat, als die in Fig. 26 und 27 wiedergegebene. Es kommt dies daher, daß bei der ersten Pfanne ein mit der dampfgespeisten Doppelwand in Verbindung stehender hohler Zwischenboden vorhanden ist, welcher Wärme nach oben und unten abgibt. Im einzelnen ist die Einrichtung der Pfannen die folgende: A ist die obere, B die untere Pfanne, C die durch beide Pfannen gehende Welle des Rührwerks, an welcher die Rührer D und E befestigt sind. Der Antrieb der Welle erfolgt bei der ersten Doppelpfanne von oben, bei der zweiten von unten. F ist die obere, G die untere Ausfüllöffnung. Der Abzug aus der unteren Pfanne erfolgt durch einen Hohlchieber H, dessen Inhalt der Saatmenge für einen Ruchen entspricht. Der Hohlchieber kann so eingerichtet werden, daß man ihn für verschiedene Ruchengrößen verstellen kann. Selbstredend läßt sich das Einfüllen bestimmter Saatenmengen auch bei diesen Apparaten dadurch erreichen, daß man Trichter von bestimmtem Inhalte unter den Ausleeröffnungen anbringt. In den Abbildungen ist der Hohlchieber aus seinem Füllkasten I herausgezogen gedacht. Bei der ersten Doppelpfanne tritt der Dampf bei K ein und bei

L aus; in Fig. 26 ist Dampfzu- und -ableitung nicht gezeichnet. Die Einrichtung des Dampfmantels ist in beiden Figuren leicht zu erkennen; insbesondere sei auf den geheizten Zwischenboden M in Fig. 24 hingewiesen. Für die Abbildung der zweiten Doppelpfanne sind noch folgende Erläuterungen hinzuzufügen. Ueber der oberen Pfanne liegt ein eiserner Steg N, der zur Abstützung des Saatzuführungsrohres O und zum Tragen des in einer Ringspur laufenden oberen Endes P der Rührwelle dient. Unter den Einfüllöffnungen O und F sind die Einlaßschieber Q angeordnet, deren Bewegung durch die Räder RS und TU herbeigeführt wird. Die Stellung der Schieber wird durch Zeiger V, welche sich auf einem Maßstabe W bewegen, angezeigt. Der Bewegungsmechanismus für die Schieber ist so beschaffen, daß stets ein Schieber offen, der andere aber geschlossen ist. Hierdurch wird herbeigeführt, daß das Mehl aus der oberen Pfanne erst nach einer gewissen, durch die Geschwindigkeit der Schieberbewegung festzustellenden Zeit in die untere Pfanne gelangt. Bei älteren Konstruktionen der Wärmepfanne wird dies durch einen, von außen mit der Hand zu öffnenden Schieber erreicht, welcher F verschließt. An dem säulenartigen (wie in Fig. 21 hohlen) Untersatz X befindet sich eine eiserne Konsole Y, auf welcher der verschiebbare Fülltopf Z sich befindet. Ueber den letzteren wird das Preßtuch ausgebreitet und alsdann der Abzugsschieber H bei richtiger Stellung von Z ausgezogen; das Samenmehl fällt nunmehr genau auf die Mitte des Preßtuchs.

Für alle angeführten Wärmapparate gilt als Regel, daß sie den Samen auf 60 bis 80° C., aber jedenfalls nicht über 100° C. erwärmen sollen. Ein stark erhitztes Del wird nämlich leicht ranzig. Die Temperatur des Mehls pflegt der Arbeiter mit der Hand zu prüfen. Es unterliegt aber keinem Zweifel, daß die Verwendung eines Thermometers sich vielmehr empfehlen würde. Freilich müßte dasselbe so angebracht werden, daß es durch das Rührwerk keine Beschädigung erleide. Das Samenmehl wird im Wärmapparat etwa 50 mm hoch aufgeschüttet, so daß ein Apparat mit 1000 mm lichtem Durchmesser etwa 30 l Samenmehl faßt. Die Rührer (schräggestellte Messer) machen 30 bis 36 Umdrehungen in der Minute, wozu für zwei Rührer 0,1 bis 0,13 Pferdekraft nötig sind. Für 1 kg Samenmehl, in der Stunde zweimal zu erwärmen, sind 82 qcm Wärmefläche nötig. Hat der Dampf die Temperatur von 110°, so braucht man zur Wärmung für die erste Pressung 0,25, für die zweite Pressung 0,18 kg Dampf für 1 kg Samenmehl (von Raps oder Rübsen).

Wie schon bemerkt wurde, erwärmt sich das Samenmehl im ROLLERGANG sehr beträchtlich, weshalb man es in der Regel neßt.

Einige Delmüller bringen wohl auch direkt das von selbst erwärmte und unbenutzte Mehl aus dem ROLLERGANG in die Presse. Doch empfiehlt sich dies aus dem schon angeführten Grunde nicht, nämlich deshalb nicht, weil ein Feuchtigkeitsgehalt des Samenmehls das Delschlagen oder Delpressen wegen Verdrängung des Dels durch Wasser erleichtert. Natürlich wird bei den offenen Wärmapparaten ein Teil des Wassers aus dem Samenmehle ebenfalls wieder abdunsten, weshalb man die Pfanne mitunter mit einem Deckel schließt. Auch finden sich Vorrichtungen, welche ein Nezen der Saat in der Pfanne ermöglichen; so können z. B. die Ehrhardt'schen Doppelpfannen mit einer das Wasser gut verteilenden Negvorrichtung in der oberen Pfanne geliefert werden. Am einfachsten dürfte aber die bei einer neueren Konstruktion der Wärmepfanne vorkommende Einrichtung sein, bei welcher in der Nähe des unteren Lagers der Rührwelle kreisförmig um diese angeordnet ein gelochtes Dampfrohr liegt. Durch die Löcher dieses Rohres strömt der Dampf direkt

in die Samenmasse aus und nezt und erwärmt dieselbe zu gleicher Zeit. Soweit der Dampf nicht aus dem gelochten Rohre entweicht, geht er dann in die Doppelwandung der Pfanne und gibt hier noch seine Wärme ab. Diese Einrichtung läßt sich bei jeder Pfanne anbringen, nur muß der Rührer ähnlich wie in Fig. 19, Taf. II, gestaltet sein, damit unter dem Rührer am Achsenende noch Raum für das ringförmig gebogene Dampfrohr bleibt.

2. Auspressen des Oels.

Der wichtigste Apparat einer Oelfabrik, soweit sie nicht mit Extraktion arbeitet, ist unstreitig die Presse. Es ist daher erklärlich, daß man Pressen der verschiedensten Einrichtungen erfunden und angewendet hat, um auf die günstigste Weise das Oel aus dem zur Pressung vorbereiteten Samenmehle zu gewinnen. Bei Beurteilung der Brauchbarkeit einer Presseinrichtung für Oelmühlen kommen hauptsächlich fünf Punkte in Frage:

1. Der Druck in der Presse muß langsam wirken und der Pressraum allmählich abnehmen, damit das Oel Zeit zum Abfließen hat.
2. Der Druck muß mit zunehmendem Widerstande des gepressten Oelsamens allmählich wachsen.
3. Der Druck muß gleichmäßig bleiben, trotzdem das Volumen des Samenmehls wegen Abfluß des Oels sich verringert.
4. Die Presse muß sich bequem handhaben lassen.
5. Die Presse muß mit möglichst geringem Aufwand an Kraft und Kosten sich in Betrieb setzen und erhalten lassen.

Diesen Bedingungen genügen mehr oder minder die folgenden Arten von Presseinrichtungen:

1. Die holländische Keil- oder Rammpresse. Der Samen wird in Säcke gepackt, und diese Säcke werden in eine Rinne zwischen je zwei senkrechtstehende Bretter gebracht. Diese Bretter treibt man gegeneinander, indem man zwischen je zwei zu verschiedenen Säcken gehörige Bretter mit Hilfe eines Stampfwerks Reile eintreibt.

2. Die Presse mit exzentrischen Scheiben und die rotierende Keilpresse. Bei der ersteren bewirken zwei exzentrische Maschinenteile bei ihrer Drehung das Pressen, indem sie gegen zwischen ihnen befindliche gußeiserne Platten, zwischen welchen der Presssack liegt, andrücken. Die letztere besteht aus einem Rade mit Nut an dem Umfange; in die Nut fällt das Samenmehl, wird von vorstehenden Querbrettern erfasst und in einen keilförmigen Spalt hineingepreßt, den das Rad mit einem exzentrischen Widerlager bildet. Hierbei geschieht die Auspressung.

3. Die Spindelpresse und die Kniehebelpresse. Die erstere, welche nur noch selten angewendet wird, ist eine einfache Schraubenpresse, wie solche zu den verschiedensten Zwecken im übrigen Venuzung finden. Die Schraube bewegt eine Pressplatte in einen Raum mit Abfluß, in welchem sich die Saat befindet und preßt bei ihrem Niedergange das Oel aus. Die Kniehebelpresse war einst sehr angesehen, ist aber zur Zeit wohl vollständig aus den Oelmühlen verschwunden.

4. Hydraulische Pressen mit oder ohne Pumpwerk, für Hand- oder Maschinenbetrieb. Hierbei wird der Samen in Tücher eingeschlagen und in Töpfe oder Tröge oder zwischen Platten gebracht, die vom Kolben einer

hydraulischen Presse gegen ein festes Widerlager bewegt werden. Natürlich muß dabei schließlich ein Auspressen der Samen eintreten.

Außerdem gibt es noch einige neuere Einrichtungen, z. B. die kontinuierliche Presse mit Dampftrieb u. s. w. Wir werden im folgenden die verschiedenartigsten Pressen zu schildern versuchen, wobei aber naturgemäß der neueren Erfindungen und der zur Zeit vorwiegend angewendeten Pressen besonders gedacht werden soll, während ältere Einrichtungen gar nicht zu erwähnen oder nur kurz zu besprechen sind.

a) Die holländische Reil- oder Rammpresse.

Diese Presse ist schon seit alten Zeiten im Gebrauch.

Ihr Vorläufer ist die deutsche Schlägelkeilpresse. Im hölzernen Preßblocke oder der Dellade a befinden sich zwei Preßörter b, wovon das eine in Fig. 28, Taf. II, leer, das andere mit Napf und Preßgut gefüllt erscheint. Der Preßnapf besteht aus zwei Hälften c und d, wovon die eine mit Vertiefung, die andere mit entsprechender Erhöhung versehen ist. Zwischen beide kommt der in Haartücher eingeschlagene Samen, worauf der Napf in den Preßort eingesetzt wird. Als dann treibt man den Schleif- oder Lösekeil e ein, was ohne besondere Anstrengung durch Ziehen an einem Seile gelingt. Hierauf wird mit Hilfe eines Schlägels oder eines Schlägelwerks der Preß- oder Treibkeil f eingetrieben. Zwischen diesen beiden Keilen liegt das sogenannte halbe Kreuz g, welches verhindert, daß beim Eintreiben von f der Keil e hinausgestoßen wird. Der Preßort hat am Boden eine Oeffnung, durch welche das Del abfließt. Die nähere Beschreibung des nur noch historisch interessanten Apparates siehe Mühlmann, Maschinenlehre II. S. 352 bis 354.

Die deutsche Schlägelkeilpresse wird schon um 1600 beschrieben. Ihr folgte im 17. Jahrh. die holländische Reil- oder Rammpresse, welche noch heute der billigen Herstellungsweise wegen, wohl auch noch aus andern Gründen, insbesondere in kleineren Oelmühlen angewendet wird. Mit der näheren Schilderung dieser Oelpreßvorrichtungen haben wir uns also jetzt zu befassen.

Der Samen muß, ehe er in den Preßtrog der holländischen Reilpresse gelangen kann, in Preßsäcke verpackt werden. Dieselben sind aus festem Wollen- oder Roßhaargewebe hergestellt und besitzen einen über die obere Oeffnung gehenden Deckel. Das Material der Beutel oder Säcke muß so dicht sein, daß kein Samenmehl durchgehen kann; es muß aber das Del so leicht wie möglich abfließen lassen. Auch muß es sehr widerstandsfähig sein, d. h. auch bei hohem Drucke nicht zerreißen. Um die Säcke in letzterer Beziehung noch zu sichern, umwickelt man sie häufig noch mit Gurten aus Leder oder Roßhaar. Die Preßsäcke werden solange ununterbrochen benutzt, als sie ganz bleiben; denn bei jeder früheren Auswechselung würde man Verlust an Del erleiden, von dem sich ein ziemlicher Betrag im Gewebe des Sackes festsaugt. Ist endlich eine Ausbesserung oder Entfernung des Preßsackes nötig, so behandelt man ihn zuerst mit stark verdünnter heißer Natronlauge, um das Del in Form von Seife dem Gewebe zu entziehen. Die Reilpresse selbst besteht aus zwei Hauptteilen: dem Preßtroge und dem Schlagwerk. Auf massivem Mauerwerke oder einem sonstigen unerschütterlichen Grunde ist ein starker Balken aus Eichenholz wagrecht gelagert, der Preßblock oder die Dellade. In der Dellade sind zwei oder mehr Vertiefungen in geeigneter Entfernung voneinander ange-

bracht, die Preßfalze oder Preßtröge. In diese Tröge werden die mit dem erwärmten Samenmehl gefüllten Preßsäcke eingelegt und durch Eintreiben von Keilen mit Hilfe des Schlagwerks zusammengepreßt, so daß das Del ausfließt. Für jeden Trog sind zwei Keile notwendig, von welchen der eine zum Pressen dient und Preßkeil heißt, während der andere zum Lößern nach beendeter Pressung verwendet wird und den Namen Lösekeil führt. Die Keile werden durch Stampfer oder Schiefer eines Schlagwerks senkrecht eingeschlagen. Das Schlagwerk besteht aus den in einem Gerüst geführten Stampfern mit der Daumenwelle zum Heben der letzteren und den Antriebsvorrichtungen (Welle des Wasserrades, Riemenscheiben o. dgl. m.). Das Gerüst steht fest auf dem Preßblock. Der Preßblock kann auch in Gußeisen hergestellt werden, was wohl jetzt gewöhnlich geschieht. Die Abbildungen zeigen bei A die gußeisernen Tröge. Fig. 30 ist eine Vorder- und Fig. 31 eine Seitenansicht der Keilpresse, Fig. 29 zeigt einen Trog A im Durchschnitt. B sind die Gerüstsäulen, C die Scheidelatten. Durch dieselben werden die Stampfer D und E geführt, so daß sie nicht aus der senkrechten Lage kommen können. d und e sind die Hebeladen von D² und E². Letztere werden durch die Hebelköpfe F gehoben, welche aber nicht (wie beim Stampfwerk Fig. 7) einfache Daumen sind, sondern in Friktionsrollen G enden. Die Hebelköpfe sitzen fest auf der Welle H, deren Lager vom Gerüstbalken I getragen wird. Ueber jedem Preßtrog A sind zwei Stampfen angeordnet, von denen stets nur eine in Thätigkeit ist. Um dies zu ermöglichen, müssen die Stampfer mit einer Hebevorrichtung versehen sein, welche ermöglicht, dieselben über den Bereich der Hebelköpfe zu heben und in solcher Lage festzuhalten. Diese Vorrichtung besteht in den Winkelhebeln K mit den Schnüren L, welche über die Rollen M laufen und unter einem Einschnitte der Leisten N befestigt werden können (durch die in der Figur sichtbaren Rnebel n). Die freien Enden von L sind unter O geschoben, während die angespannten Enden durch ihre Rnebel unter den Leisten N festgehalten werden. Die Arme der Hebel K greifen unter die an den Stampfen befestigten Zapfen Q und heben dieselben beim Ausgang des betreffenden Hebelarms. Die Fig. 30 stellt eine doppelte Rammpresse mit vier Preßörtern dar, wobei die Presse mit den Stampfen D¹E¹ im Zugehen, die mit den Rammen D²E² im Lösen begriffen ist. Außerdem ist noch zu bemerken, daß die hölzernen Federn Z mit den Schnüren Z' der größeren Deutlichkeit wegen vor die Stampfen gezeichnet sind, während sie hinter (für Fig. 31 rechts von denselben) liegen. Umgekehrt ist h nach vorn (bez. nach links) gerichtet.

Im Preßtrog sind folgende einzelne Stücke zu unterscheiden: Lösekeil R und Preßkeil S; Kreuz T; die Spunde U¹ und U²; die Futter V¹ und V²; die Jager W¹ und W²; die Stirnplatten X¹ und X². Die Jager und die Stirnplatten sind aus Gußeisen, alle übrigen Stücke aus festem Weißbuchenholz gefertigt. Die Jager und Stirnplatten haben nach unten gerichtete Bohrungen in den Platten a und stehen auf einem gelochten gußeisernen Bodenstück b. Aus dem Hohlraum unter dieser Siebplatte fließt das Del durch das Abflußrohr c in untergestellte Gefäße oder in unterirdische Sammelbehälter, Fig. 29 und 32, Taf. II.

Soll Del geschlagen werden, so bringt man den Samen in den Preßsack und sorgt dafür, daß keine Falten entstehen oder die Samenmasse un-

gleich dick liegt, weil sonst die Jager schief gehen und Preßtücher und Presse Schaden erleiden würden. Deshalb legt man auch die Preßbeutel zwischen gelochte Bleche (Preßbleche) oder Gurte m. Alsdann bringt man sie zwischen Stirnplatte und Jager, so daß in jedem Troge zwei Preßbeutel liegen. Der Lösekeil R wird durch die hölzerne Feder Z und die Schnur Z' in richtigem Abstände vom Boden festgehalten. Endlich setzt man den Preßkeil S ein und läßt nun den Stampfer L niederfallen. Hierbei ist jedoch mit Vorsicht zu verfahren, da sonst die Hebelköpfe durch den Schlag der Hebelade zerbrochen werden könnten. Man löst also vorsichtig die Schnur L bei N aus und läßt den Stampfer E² langsam nieder bis man spürt, daß die Hebelade e auf der Friktionswalze des Hebelkopfs aufsitzt. Nunmehr befestigt man L wiederum und hat hierdurch die Lage des an D¹ und E¹ wirkenden Hebels erreicht. Nach 10 bis 12 Schlägen für den Vor- und 36 bis 40 Schlägen für den Nachschlag ist die Pressung beendet. Man bringt jetzt den Hebel wieder in die erste Lage, wobei man den Stampfer bei seinem Auswärtsgange zu folgen hat, um Stöße zu vermeiden. Nach einigen Minuten ist das Del abgelaufen. Der Stampfer D treibt den Lösekeil R nach dem Boden, wodurch man die Einsatzstücke des Troges gelockert erhält und den Preßkeil entfernen kann. Hierauf nimmt man die Preßtücher heraus und beschickt den Trog von neuem. Bei Umschaltung des Hebels K wird wiederum I gehoben und E in Thätigkeit gesetzt; gleichzeitig mit dem Aufwärtsgehen von D hebt aber die Feder Z den Lösekeil wieder vom Boden des Troges auf. Die Arbeit des Pressens beginnt jetzt von vorn.

Ueber einzelne Teile der Keilpresse geben die Abbildungen 32 bis 43 Auskunft. Fig. 32, Taf. II, ist ein leerer Trog im Querschnitte mit dem Siebboden b und dem Delabfluß c; in Fig. 35 ist der Boden b besonders abgebildet. Fig. 33, 34, 36 bis 38, Taf. II, zeigen einen Jager in Seitenansicht, Querschnitt, Oberansicht und Schnitt nach xx der Vorderansicht Fig. 38. Die Stirnplatte ist in Fig. 39 bis 41, Taf. III, nach Vorderansicht, Schnitt und Seitenansicht dargestellt. Fig. 42 zeigt den Löse- und Fig. 43 den Preßkeil. Der Lösekeil besitzt einen Handgriff h und in v eine Schluppe, an welcher die zur Feder Z führende Schnur Z' befestigt wird.

Die Keilpresse hat, wie schon erwähnt, den Vorzug billig in der Herstellung und Arbeit zu sein; auch erfüllt sie die Bedingung des langsam wirkenden und allmählich zunehmenden Druckes ziemlich gut. Die Handhabung ist nicht gerade unbequem; aber die geleistete Arbeit steht in keinem Verhältnis zur aufgewendeten Arbeit und zur verbrauchten Zeit. Die Nutzarbeit ist gleich drei Viertel der absoluten Arbeit; die einmalige Beschickung eines Troges beträgt 9 bis 10 kg Samenmehl, wozu man für den Vorschlag 10 bis 12 Hübe des Stampfers und für den Nachschlag 36 bis 40 Hübe braucht. Da nun in der Minute 15 Schläge gethan werden können, so braucht man für den Vorschlag 40 bis 48 Sekunden und für den Nachschlag 2 Minuten 24 Sekunden bis 2 Minuten 40 Sekunden Zeit. Rechnet man die Zeit, welche für das Ablaufen des Dels und für das Einsetzen neuer Preßbeutel u. s. w. nötig ist, etwa 6½ Minuten, so würde man aller 10 Minuten mit der Beschickung von 10 kg Samenmehl die Arbeit von neuem beginnen und bei täglich zwölfstündiger Arbeit etwa 720 kg Samenmehl verarbeiten können, wobei sich rund 600 kg Del-

tuchen ergeben würden. Vorausgesetzt sind Stampfer von 5 m Länge bei quadratischem Querschnitt mit 200 bis 210 mm Seitenlänge und einem höchsten Hub von 575 mm.

Noch sei darauf aufmerksam gemacht, daß die Gestalt des Preßkeils auf Grund einer Berechnung festgestellt werden muß. Nach Mühlmann teilt man z. B. die Höhe des Keils in acht gleiche Teile und trägt einen solchen Teil als Höhe der schiefen Ebene auf, welche die Keilform zu beiden Seiten begrenzen (siehe Fig. 44, Taf. III). Die Stärke des „Keilkerns“ wird gleich dem Wege genommen, welchen die beiden Fager während des Pressens in den Preßrörtern zurücklegen (gewöhnlich 60 bis 70 mm für jeden Fager, so daß die Kernstärke 120 bis 140 mm beträgt). Die Spitze des Keils muß stumpf und nicht zu lang sein, damit der Keil nicht zu früh auf den Boden aufsteht. In ähnlicher Weise wird auch die Form des Fösekeils gefunden.

Gang der Arbeit bei Benutzung der Keilpresse zur Delgewinnung. Obwohl über den Gang der Arbeit beim Delschlagen, wie man die Arbeit mit der Keilpresse nennt, schon an verschiedenen Stellen einzelnes berichtet wurde, erscheint es doch angezeigt, noch einmal das Gesagte zusammenzufassen und stellenweise zu erweitern.

Nachdem die ölhaltenden Samen von allen fremdartigen Teilen befreit worden sind, gelangen sie zur Zerkleinerung. Dieselbe ist sorgfältig bis zu feinem Mehl fortzusetzen, da die Menge des gewonnenen Dels um so größer ist, je besser die Zerkleinerung der Samen war. Das Stampfwerk vermag die Samen direkt zur Auspressung fertig zu machen; doch ist auch hier noch die Benutzung des Walzwerks vor dem Stampfen zu empfehlen, weil gewalzte Samen viel kürzere Zeit zur Zerkleinerung im Stampfwerke brauchen. Mitunter benutzt man zur ersten Zerkleinerung das Stampfwerk und bringt die gestampften Samen dann in den Kollergang. Viel häufiger aber wendet man heute nacheinander Walzwerk und Kollergang an. Besonders schwierig zu zerkleinern sind ölreiche Samen, weil bei denselben schon während der Zerkleinerung Del austritt, welches das Mehl klumpig macht. Man verzichtet daher bei solchen Samen auf sofortige völlige Klarmachung, muß aber alsdann mehrfach pressen und zwischen je zwei Pressungen den Kuchen von neuem zerkleinern. Delarme Samen lassen sich sogleich fein zerreiben und bedürfen nur einer Pressung. — Ueber die Benutzung des Stampfwerks haben wir zu dem auf S. 27 bis 28 Gesagten nichts hinzuzufügen. Die Walzwerke können, da ihr Betrieb keinerlei Erschütterung hervorruft, überall im Gebäude der Delsabrik aufgestellt werden. Am besten stehen sie aber zwischen Reinigungsmaschine und Kollergang, und zwar, falls sich zwischen Speicher und Mühle noch ein Stodwerk befindet, auf letzterem. Den Antrieb erhalten sie von der Hauptwelle. Der für einen Tag zu verarbeitende Samen gelangt vom Speicher auf einmal in einen großen Trichter (Gosse), welcher über der kleinen Gosse des Walzwerks seine untere durch einen Schlauch bis zum Trichter des Walzwerks verlängerte Oeffnung besitzt. Ein am unteren Ende der großen Gosse angebrachter geneigter Schieber dient zur Regelung des Samenabflusses nach dem Walzwerk. Der Arbeiter stellt die Walzen in ihren Lagern so ein, wie es die Größe der zu zerquetschenden Samen verlangt und läßt aus dem großen Trichter so viel Samen in die Gosse des Walzwerks fließen, daß letztere nie unter $\frac{2}{3}$ gefüllt ist. Im übrigen bedarf das Walzwerk keiner Aufsicht. Meist geht der Samen aus dem Walzwerk direkt in das Stampfwerk oder den Kollergang; soll es aber noch einmal das Walzwerk passieren, so sind zunächst die Walzen des letzteren enger zu stellen. — Bevor der Samen auf den Kollergang gelangt, muß er geneßt werden. Je nach der Art des Samens wird eine größere oder geringere Menge Wasser zugelegt, was in einem hölzernen Kasten geschieht, und zwar 2 bis 3 Stunden vor Einführung des Samens in den Kollergang, damit das Wasser richtig eindringen kann. Ein gut geneßter Samen muß äußerlich völlig trocken erscheinen und auf dem Kollergang stets loder bleiben. Nach Ablauf der genannten Zeit setzt man den Kollergang in Thätigkeit und schüttet eine bestimmte Menge gequetschten und geneßten Samen auf den Bodenstein. Wann der Samen fein genug gemahlen ist, erkennt man durch Anfühlen desselben mit den Fingern, sowie durch eine geringe Farbenänderung; der Samen wird nämlich etwas dunkler. Jetzt setzt man den Abräumer in Thätigkeit und fängt das Samen-

mehl in einem unter die Ausfüllthür gestellten Kasten auf. — Soll aus dem Samen feinstes Speiseöl gewonnen werden, so preßt man ihn kalt und erwärmt erst die zerkleinerten Preßkuchen der ersten Pressung, um sie von neuem auszupressen. Handelt es sich um Darstellung minder guten Speiseöls, so erwärmt man den Samen schwach. Für Herstellung gewöhnlicher Oele aber, welche der häuslichen oder technischen Verwendung dienen sollen, wendet man eine Erwärmung des Samenmehls auf 60 bis 80, gewöhnlich 75 bis 80° C. an. Es sei hier noch ganz besonders betont, daß auf eine richtige Erwärmung und auf eine sich gleich bleibende Erwärmung sehr viel ankommt. Die Wärmepfanne muß also nicht bloß die Temperatur von z. B. 75° dem Samenmehl mitteilen, sondern, so oft sie für dieselbe Art Samenmehl dient, diesem stets die Temperatur von 75° mitteilen. Nur in solchen Fälle kann man (die gleiche Art der Pressung vorausgesetzt) stets ein gleichartiges Del erhalten. Der Zweck des Erwärmens ist schon früher erläutert worden: das Pflanzeneiweiß des Samens geht aus dem flüssigen in den festen Zustand über (gerinnt); Wasser verdunstet, wodurch der Pflanzenschleim aus dickflüssigem in festen Zustand versetzt wird (eintrocknet); das Del wird dünnflüssiger und läßt sich also leichter auspressen. Man muß beim Erwärmen des Samenmehls mit dem Auspressen gleichen Schritt halten, denn ist das Mehl einmal bis zur richtigen Temperatur erhitzt, so soll es auch nicht länger in der Wärmepfanne verweilen, sondern sogleich in die Presse gelangen. Würde also z. B. aller 5 Minuten eine neue Beschickung der Keilpresse nötig sein, so müßte aller 5 Minuten aus der Wärmepfanne die für zwei Preßbeutel genügende Füllung von erwärmter Samenmasse geliefert werden, einen einzigen Preßtrog vorausgesetzt. Ob die richtige Temperatur in der Pfanne erreicht ist, das pflegt der Arbeiter durch Anfühlen des Samenmehls festzustellen; richtiger wäre, wie schon Seite 38 erwähnt, die Benutzung eines Thermometers. — Das erwärmte Samenmehl wird direkt aus der Wärmepfanne in die Preßsäcke eingefüllt. Wieviel Samenmehl in einen Sack gefüllt wird, richtet sich nach der Beschaffenheit des zu pressenden Samens und nach der Anzahl der Pressungen, welche zur Anwendung kommen soll. „Magere“, d. h. ölarme Samen, wie z. B. Bucheckern, Hanfsamen u. s. w. werden nur einmal gepreßt. Damit bei dieser einen Pressung das Del aber möglichst vollständig ausfließt, füllt man die Säcke nicht zu reichlich, so daß der Preßkuchen nur 1 bis 2 cm Stärke erhält. Bei fetten (ölreichen) Samen wendet man zwei- bis dreifache Pressung an und läßt die Kuchen 2 bis 3 cm dick werden. Bei der Keilpresse müssen die Preßkeile stets bis zur gleichen Tiefe eingetrieben werden; würde nun der Preßsack einmal dünner sein, als das andre Mal, so würde die Pressung im ersten Falle minder kräftig ausfallen, als im zweiten. Deshalb sorgt man für stets gleiche Stärke der zwischen die Jäger gelangenden Einlage, was man für dünnere Füllung der Säcke mit Hilfe von eingelegten Brettern, die man Preßspäne oder Preßplisse nennt, erreicht. Statt dessen könnte man auch Preßbleche (m in Fig. 29, Taf. II) von größerer Stärke anwenden, als für reichlichere Füllung des Sacks nötig sind. Statt das Samenmehl in Preßsäcke einzufüllen (holländische Verpackung) kann man es auch in Preßtücher einschlagen (deutsche Verpackung). Näheres über die letzteren ist bei Beschreibung der hydraulischen Pressen gesagt. Hier sei nur erwähnt, daß dieselben aus Schnüren von fünf- bis sechsfachem Pferdehaar nach Art der von den Seilern geflochtenen Gurten hergestellt werden und daß sie viereckig sind. Ein solches Tuch legt man auf einen Tisch und schüttet die nötige Menge Samenmehl mitten darauf; die Zipfel werden nach der Mitte zusammengeschlagen, und das Tuch gelangt mit einer besonderen hölzernen Form in die Presse. — Die Arbeit mit der Keilpresse ist schon zur Genüge auf Seite 41 u. f. geschildert. Das ausgepreßte Del fließt in untergestellte Blechgefäße oder durch Röhren in versenkte Sammelbehälter. Die untergestellten Blechgefäße werden entweder von Zeit zu Zeit in Fässer entleert, oder besser, sie sind mit einem Ueberlauf versehen, durch welchen das Del schon vorläufig geklärt abfließt. Es gelangt nämlich feines Samenmehl doch mit durch die Poren der Säcke in das ausgepreßte Del, setzt sich alsdann aber auf dem Boden der Aufsammlgefäße ab. Dieser Absatz wird zeitweilig aus dem Blechgefäße entfernt und falls er bedeutend ist, wieder mit Samenmehl vermischt zum Pressen, falls er geringfügig und ziemlich flüssig ist, in die Trubfässer gebracht. Sind große Sammelbehälter vorhanden, so wird das Del aus diesen durch Pumpen in die Delraffinerie oder direkt auf die Versandtfässer befördert. Der Schlamm aus den Bassins dient zur Bereitung von Wagenschmiere, von Seife u. s. w. — Ist das erste Pressen, der sogenannte „Vorschlag“, mit einem festgesetzten Quantum Samenmehl be-

endet, so erfolgt mitunter noch ein zweites Pressen, der „Nachschlag“. Zu diesem Zwecke werden die Pressluchen vom Vorschlag nochmals zerkleinert, indem man sie mit hölzernen Hämmern zerschlägt oder durch den später beschriebenen Kuchenbrecher gehen läßt. Die zerkleinerten Kuchen gelangen alsdann wieder in den Kollergang und in die Wärmpfanne, worauf die Packung und das zweite Pressen erfolgt. Die Delluchen lassen sich leichter aus der Packung in Tüchern, als aus jener in Säcken herausnehmen. Sie werden, mitunter im gemahlten, gewöhnlich aber im unveränderten Zustande als Viehfutter verkauft. Nur muß man Sorge tragen, daß sie erstens austrocknen können, ehe man sie dicht übereinander packt, und zweitens, daß sie in luftigen Räumen aufbewahrt werden, beides um ein Schimmeln zu vermeiden, durch welches sie als Futter unbrauchbar werden würden. Der Aufbewahrungsraum soll womöglich zu ebener Erde liegen, da die Kuchen ein bedeutendes Gewicht haben und daher feste Unterlage erfordern.

b) Die Presse mit exzentrischen Scheiben.

Diese Presse ist von Hallette erfunden*) und von ihm als „stumme Presse“ (*presse muette*) bezeichnet worden, weil sie geräuschlos arbeitet, mindestens im Vergleich mit der Reilpresse. Die Einrichtung dieser Presse ist beachtenswert, wenn sie auch zur Zeit keine Verwendung mehr findet. In Fig. 45, Taf. III, sind die wichtigsten Teile der Presse gezeichnet, minder wichtige, für das Verständnis der Konstruktion unwesentliche dagegen weggelassen. In der Dellade A, welche ein hölzerner Block ist, befindet sich ein Hohlraum, die Leere, der am besten mit Eisenplatten ausgefüttert wird. In der Leere sind die eigentlichen Pressvorrichtungen angeordnet, nämlich die Jager B und die beiden starken gußeisernen Pressscheiben C von länglich elliptischer Form. Dieselben stehen im festen Zusammenhange mit den Achsen der beiden gußeisernen Stirnräder D, welche letztere gleichen Durchmesser und gleiche Anzahl von Zähnen besitzen. E ist ein großes Stirnrad, welches fest auf der Achse des oberen kleineren Zahnrades sitzt. Das große Stirnrad erhält seine Bewegung von einer Schraube ohne Ende, welche ihrerseits mit einer Riemenscheibe in Verbindung steht. Diese wird endlich direkt von der Dampfmaschine getrieben. E durchläuft seine ganze Bahn einmal in 280 Sekunden. Der erste Viertelsgang bewirkt die erste Pressung, wobei die Scheiben in die in der Figur gezeichnete Stellung gelangen; der zweite Viertelsgang hebt die Pressung auf; der dritte bewirkt die zweite Pressung und der vierte hebt diese auf. Die Samenmasse wird in Tücher oder Säcke von Pferdehaar eingeschlagen und zwischen die Jager und die Wandung der Leere eingesetzt (F). Damit die Jager beim Abgang der Scheiben diesen folgen, sind sie oben und unten durch je einen Riemen miteinander verbunden. Von den Bedingungen, welche man an eine gute Presse stellen muß, dürfte die Presse mit exzentrischen Scheiben namentlich eine nicht erfüllen: nämlich die langsame und allmählich anwachsende Pressung. Ueber ihre sonstigen Nachteile oder Vorzüge liegen keine Angaben vor.

c) Die rotierende Reilpresse.

Von W. Fritzsche in Breslau ist eine rotierende Reilpresse erfunden worden (D. R. P. 16549 vom 15. Juni 1881), welche das Auspressen der Samenmasse dadurch herbeiführt, daß dieselbe gezwungen wird, einen keilsförmig sich verengenden Raum DE zu passieren (siehe Fig. 46 und 47, Taf. III). Die rotierende Scheibe A besitzt am Umfange eine Nut n. Diese füllt sich bei der Drehung der Scheibe im Sinne des Pfeils unter dem Schüttkasten B mit dem vorgewärmten Samenmehl. Das letztere kann nicht rückwärts aus der Nut entweichen, weil es von den hervortretenden Kolben C gefaßt wird. Solcher Kolben sind zwölf angeordnet. Dieselben sind verschiebbar und schließen dicht an die Seitenwände der Nut an. Jeder Kolben besitzt eine Vertiefung o, in welche der feststehende Ring K eingreift. Derselbe zwingt die Kolben bei der Drehung der Scheibe,

*) Und zwar (nach Rühlmann) im Jahre 1817. Im Prinzip mit der Halletteschen Presse identisch ist die Presse von J. Hall (1823 in England patentiert; siehe Dinglers pol. Journ. 16. 1825, Seite 439).

wie es die Zeichnung darstellt, in die Nut hinein oder aus ihr heraustrreten. Der Samen gelangt bei D in den keilförmigen Pressraum, welcher einerseits von der Nut der Scheibe, anderseits von dem Widerlager F gebildet wird. Letzteres wird durch das Gewicht N mittels der Hebel L und I gegen die Scheibe gepreßt; die Belastung des Hebels durch N wird dem auszuübenden Drucke gemäß gewählt; der Hebelarm J ist bei P abgestützt. Während nun der Samen von D nach E hin mitgeführt wird, erleidet er die Pressung. Das Öl fließt zwischen den Nutenwänden und dem Widerlager ab und gelangt in die am Widerlager angebrachten Rinnen m m. Der ausgepreßte Samen fällt von der Scheibe auf die schiefe Ebene H oder wird, falls er noch an der Scheibe haftet, durch den Abstreicher G auf H geworfen. Die rotierende Keilpresse würde ununterbrochen arbeiten; ob sie praktische Verwendung gefunden und wie sie sich dabei bewährt hat, ist nicht bekannt. Die Idee, welche der Erfindung zu Grunde liegt, ist als gut zu bezeichnen; auch dürfte theoretisch nichts gegen die Wirkungsweise der Presse ins Feld zu führen, die konstruktive Schwierigkeit aber nicht unbeträchtlich sein. Zu Fig. 47, Taf. III, ist noch zu bemerken, daß der Kolben C eben ganz vorgeschoben gedacht, unten jedoch weggelassen ist, wie auch der Ring K nur oben angedeutet wurde.

d) Die Spindelpresse.

Diese Presse bedarf kaum einer nähern Beschreibung. Eine senkrechte, kräftige flachgängige Schraube trägt oben über dem Holme einen Schwengel oder irgend eine Vorrichtung zur Umdrehung derselben durch Maschinenkraft, unten unter dem Holme einen Kolben, welcher dicht in der mit der Saat besetzten Presskammer gleitet. Letztere ist mit seitlichen Ansätzen versehen, welche durch kräftige Säulen mit dem Holme verbunden sind. Die Presskammer ist ein Siebtopf oder besitzt unten einen Siebboden mit darunter befindlichem Delabfluß. Ruht die Presskammer auf dem Boden, so liegt der Antrieb in der Regel unbequem hoch und der Preßkuchen ist schwer zu entfernen. Man kann aber auch die umgekehrte Anordnung treffen, nämlich den Antrieb unten anbringen, den Kolben und die Presskammer darüber, so daß der Kolben von unten nach oben in die Kammer eindringt. In solchem Falle ist der Antrieb erleichtert und die Herausnahme des Kuchens nach vollendeter Pressung bequem; immerhin wird die ganze Einrichtung aber ziemlich hoch. Beachtenswert ist daher die von E. Rost in Dresden (D. R. P. 14455 v. 23. Nov. 1880) gemachte Erfindung, bei welcher ebenfalls der Pressraum über dem Antrieb liegt, aber die Schraubenspindel, welche in den Pressraum hineinragt, sich nur drehen, nicht verschieben läßt. Der Preßkolben trägt das mit der Spindel korrespondierende Muttergewinde und wandert daher bei Drehung der Spindel an letzterer empor in den Pressraum hinein. Der Deckel des Preßkastens ist durch Hebel und Gewichte leicht fest auflegbar und ebenso bequem zu öffnen. Auch die Ablenkung des Druckes vom unteren Teil des Gestells, insbesondere vom Halslager der Spindel ist sehr empfehlenswert. Immerhin werden die Spindelpressen zur Zeit wohl nur noch zur Gewinnung des Olivenöls und kleinerer Oelmengen in Laboratorien, Apotheken u. s. w. verwendet. Man kann mit ihnen keinen sehr hohen Druck erreichen, da sie sich bei einem solchen sehr stark abnutzen.

e) Die Kniehebelpresse.

Dieselbe ist von den Engländern Sudds, Barker und Atkins erfunden und in Fig. 48, Taf. III (nach Mühlmann) wiedergegeben; die Abbildung stellt eine Oberansicht dar. An der Schraube CC¹ ist das Rad B befestigt, welches gezahnt ist und durch das darüber befindliche Zahngetriebe A, welches direkt angetrieben wird, in Bewegung kommt. Die Schraube C ist mit genau derselben Ganghöhe, aber entgegengesetzt, wie die Schraube C¹ geschnitten. Die Schrauben gehen in den auf I beweglichen Muttern D und D¹. An letzteren sind schmiedeeiserne Stangen E und E¹ befestigt, welche mit den Stücken F andrerseits fest zusammenhängen. Die Preßköpfe G bilden zu F die Fortsetzung. Setzt man nun das Rad B in dem Sinne in Bewegung, daß die Schrauben C und C¹ in die Muttern D und D¹ eindringen, so nähern sich die letzteren, was ein Verschieben der Stangen E und E¹ von I aus weg und also das Eindringen der Preßköpfe G in die Presskammern H zur Folge hat. In letzteren befindet sich die in Säcke eingepackte Saat. Mit fort-

schreitender Arbeit wächst die Kraft der Pressung entsprechend dem wachsenden Widerstande, was ein großer Vorzug dieser Einrichtung ist. Doch sind die Reibungen sehr bedeutend, und die Abnutzung der Presse ist eine beträchtliche, so daß man von der Verwendung der Kniehebelpresse zur Zeit ganz abgesehen hat. Näheres darüber bei Scholl § 235 bis 247, der die Pressen zum Nachschlag empfiehlt.

n) Die hydraulischen Pressen.

Der bedeutendste Fortschritt in der Gewinnung des Oels durch Auspressen wurde durch die von J. Bramah im Jahre 1795 gemachte Erfindung der hydraulischen Pressen veranlaßt. Mit keiner andern Pressvorrichtung läßt sich in gleicher Weise vollständig den Bedingungen genügen, die man an eine gute Oelpresse stellen muß; insbesondere ist der durch hydraulische Pressen erreichbare Druck viel bedeutender, als bei den bis jetzt besprochenen Einrichtungen.

Die hydraulische Presse von Bramah. Jetzige Form der Presse. Theorie der hydraulischen Pressen. Wir geben zunächst in Fig. 49, Taf. III, die Zeichnung von Bramahs Presse in $\frac{2}{3}$ der Originalzeichnung in The Repertory of Arts and Manufacturers, vol. VI, London 1797, pl. XVI, wieder und lassen die Beschreibung derselben nach demselben Werke S. 289 mit den Worten der Patentspezifikation zu dem Patent vom 1. März 1796 (nach Rühlmann vom 30. April 1795) folgen:

„Patent des Ingenieurs Joseph Bramah aus Piccadilly in der Grafschaft Middlesex, betreffend einige neue Methoden der Erzeugung und Anwendung eines höheren Grades von Kraft auf alle Arten von mechanischen Apparaten und andere Bewegungs- und Kraftmaschinen als bisher durch irgend welche Mittel für diesen Zweck zu erreichen war. Die Verdienste und besonderen Vorteile, welche meine Erfindung besitzt, beruhen auf einer neuen und besonderen Art und Weise der Anwendung von Wasser oder anderen Flüssigkeiten bei der Arbeit mit verschiedenen Maschinen und mechanischen Einrichtungen. Durch dieselbe werden die Maschinen in einigen Fällen fähig, mit ungeheurer Kraft zu wirken, in anderen Fällen die Bewegung und Kraft des einen Teils der Maschinen auf irgend einen andern Teil derselben Maschine zu übertragen, und endlich in weiteren Fällen fähig, die Eigenschaften von Bewegung und Kraft der einen denjenigen einer andern Maschine mitzuteilen, wo die örtliche Anordnung der Maschinen alle anderen bekannten Methoden der Verbindungen ausschließt

Fig. 49 (im Original 1, Taf. XVI) ist der Durchschnitt einer Maschine, die buchstäblich nichts weiter ist, als die Verbindung zweier Pumpen von verschiedenem Durchmesser, welche aufeinander wirken A ist ein Cylinder aus Eisen oder anderem Material, genügend stark und vollständig glatt und cylindrisch ausgebohrt, in welche der Stempel B eingepaßt ist. Letzterer muß durch Leder oder anderes Material, wie man es bei der Herstellung von Pumpen anwendet, völlig wasserdicht gemacht werden. Der Boden und der übrige Teil der Cylinderoberfläche müssen ebenso genügend stark hergestellt werden, damit sie der größten Kraft oder dem größten Drucke, welcher je ausgeübt wurde, zu widerstehen vermögen. Im Boden ist das Ende der Röhre C eingesetzt, deren Oeffnung mit dem Inneren des Cylinders unter dem Stempel B kommuniziert und mit einem kleinen Ventile D geschlossen ist, wie solches die Saugröhre von gewöhnlichen Pumpen

tragen. Das andere Ende der Röhre C steht in Verbindung mit der kleinen Druck- oder Injektionspumpe E, durch welche Wasser oder eine andere Flüssigkeit in den Cylinder A unter den Stempel B gedrückt oder injiziert werden kann. Besitzt z. B. der Cylinder A den Durchmesser von 12 engl. Zoll (30,48 cm) und der Stempel der kleinen Presse E einen Durchmesser von nur $\frac{1}{4}$ engl. Zoll (0,635 cm), so ist das Verhältniß der Oberflächen oder Enden der beiden Stempel 1 : 2304. Setzen wir voraus, daß der Zwischenraum zwischen ihnen mit Wasser oder einer anderen Flüssigkeit, welche genügenden Widerstand zu leisten vermag, ausgefüllt ist, so wird die Kraft des einen Stempels auf den anderen eben im obigen Verhältnisse einwirken, nämlich wie 1 : 2304. Wird nun der kleine Stempel in der Injektionspumpe niedergedrückt, um Wasser in den Cylinder A zu pumpen und einzutreiben, und zwar mit der Kraft von 20,2304 cwt (1016,048 kg), welche leicht durch den Hebel H ausgeübt werden kann, so wird der Stempel B aufwärts bewegt werden mit einer Kraft gleich 20×2304 cwt (2304 tons = 20709,75 metr. Ctr.). So ist eine hydrodynamische Maschine konstruiert, bei welcher ein Gewicht von 2304 tons durch einen einfachen Hebel auf dieselbe Höhe in viel kürzerer Zeit gehoben werden kann, als durch irgend einen Apparat, der nach bekannten Regeln der Mechanik eingerichtet ist Die Kraft irgend einer nach diesem Prinzipie wirkenden Maschine kann ad infinitum vergrößert werden entweder durch Vergrößerung des Verhältnisses zwischen dem Durchmesser von Injektionspumpe und Cylinder A oder durch Verwendung einer größeren Kraft am Hebel H.“ Die weiteren Teile des Bramahschen Patents (Apparat mit komprimierter Luft nach Analogie der hydraulischen Presse; Uebertragung von Kraft oder Bewegung durch Wasser nach einem entfernten Punkte; Hebung von Wasser aus Schächten durch Pumpen über Tage) haben für uns an dieser Stelle kein Interesse.

Jetzige Form der Presse. Bei den neueren hydraulischen Pressen ist meist eine von der Bramahschen verschiedene Einrichtung der Pumpe angewendet worden, welche aus der Abbildung Fig. 50, Taf. III, erhellt. A ist der eiserne Presscylinder, in welchem sich der hohle eiserne Presskolben B bewegt. Derselbe trägt den Preßtisch oder die Preßplatte O, auf welche das zu pressende Material aufgeschichtet wird. N' ist der Preßkopf, Preßhelm oder Preßholm, welcher durch eiserne Säulen oder Verbindungsstangen N fest mit dem Presscylinder A verbunden ist. E ist die Druck- oder Injektionspumpe mit dem Pumpenkolben F, welche durch das Hebelwerk PQM in Bewegung gesetzt werden kann. L dient zur Befestigung des Hebels und Führung der Kolbenstange. Der Pumpencylinder von E ist in dem Wasserbehälter K befestigt. Beim Aufgange des Kolbens F öffnet sich das Saugventil H, während sich das im Druck- oder Injektionsrohr C angebrachte Druckventil D schließt; das Wasser tritt aus K in den Pumpenstiefel von E ein. Beim Niedergange von F schließt sich H und öffnet sich D; das Wasser geht durch C in den Hohlraum des Presscylinders A und übt auf B einen Druck aus. Bei erneutem Aufgange von F schließt sich D, so daß im Druckrohr und unter dem Preßkolben B der Druck erhalten bleibt, weil Kolben, Tisch und Auflage einen gewissen elastischen Widerstand ausüben. Endlich ist bei ST ein Sicherheitsventil im Druckrohr angebracht. Dasselbe ist unbedingtes Erfordernis jeder hydraulischen Presse; denn zweifellos liegt die Gefahr nahe, daß bei fort-

gesetztem Einpressen von Wasser unter B schließlich der Punkt erreicht, aber nicht bemerkt wird, bei welchem das zu pressende Material dem Drucke nicht mehr nachgibt. Nun setzt ja allerdings das Eisen der Wandungen von A und der Rohrleitungen noch eine Zeitlang dem fortgesetzt eingepreßten Wasser genügenden Widerstand entgegen; schließlich würde aber doch ein Bersten des Cylinders oder eines anderen Theiles der Presse eintreten. Das ist nun bei einem richtig konstruierten Sicherheitsventil nicht möglich; sobald der Druck in dem Preßcylinder eine bestimmte Höhe erreicht hat, öffnet sich T und das Wasser strömt dem Ueberdrucke entsprechend aus. Man richtet das Gewicht an S so ein, daß es erst dann gehoben und somit T geöffnet wird, wenn die Hälfte des theoretisch zulässigen Druckes auf die Teile der Presse ausgeübt wird.

Theorie der hydraulischen Pressen. Wird ein Druck von oben auf einen festen Körper ausgeübt, so pflanzt sich der Druck in der Richtung der Kraft unverändert, nicht aber nach den Seiten fort. Besteht die Masse aus beweglichen Teilen, so liegt die Sache anders; die Teilchen teilen sich ineinander und es tritt eine Druckwirkung nach der Seite ein. In Flüssigkeiten pflanzt sich der Druck gleichmäßig nach allen Seiten fort. Für Flüssigkeiten gilt daher das im Jahre 1650 von Pascal gefundene Gesetz: Der auf einen beliebigen Teil der Gefäßwand in zur Oberfläche senkrechter Richtung ausgeübte Druck ist der Größe des gedrückten Flächenstückes proportional. Wird z. B. auf eine Flüssigkeitsoberfläche von 1 qcm ein Druck p ausgeübt, so lastet auf jedem anderen Quadratcentimeter Wandfläche des Gefäßes ebenfalls der Druck p. Ein Flächenstück von n qcm Oberfläche erleidet also den Druck np. Wenn nun der Querschnitt des Kolbens F (Fig. 50) = 1 qcm wäre und den Druck p ausübte, der Querschnitt des Kolbens B dagegen n qcm betrüge, so würde der auf diesen Kolben ausgeübte Druck $P = np$ sein. Falls der Querschnitt von F aber nicht 1 qcm, sondern a qcm Inhalt besäße, so würde die Flächeneinheit dieses Kolbens den Druck $\frac{P}{a}$ ausüben, während der Druck auf die

Fläche des Kolbens B sein müßte $P = n \cdot \frac{P}{a}$. Wenden wir diese Formel auf die oben angenommenen Kolbendurchmesser der Bramah'schen Presse an, so ergibt sich folgendes: Kolben B mit Durchmesser = 30,48 cm oder Flächeninhalt = 729,659 qcm und Kolben F mit Durchmesser = 0,635 cm oder Flächeninhalt = 0,316692 qcm. Es ist $\frac{729,659}{0,316692} = 2304$, wie oben schon angegeben. Für die Berechnung wäre einzusetzen: $n = 729,659$ qcm; $a = 0,316692$ qcm; $p = 1000$ kg; also $P = 729,659 \frac{1000}{0,316692} = 2304 \cdot 1000 = 2304000$ kg oder 23040 metr. Ctnr.

Wir würden also den Druck von 23040 Ctnr. auf den Kolben B ausüben, wenn wir den Kolben F mit der Kraft von 1000 kg wirken ließen. Wie groß müßte aber in diesem Falle die bei M zur Geltung gebrachte Kraft sein? Antwort auf diese Frage finden wir durch Anwendung der Hebelgesetze. PM ist ein einarmiger Hebel mit dem langen Hebelarm $PM = b$ und dem kurzen Hebelarm $PQ = c$. Es wirkt in Q die Kraft p und in M die Kraft G und zwar ist die Richtung der beiden Kräfte

parallel. Mithin gilt die Proportion $p : G = b : c$, woraus folgt $p = G \frac{b}{c}$ und $G = p \frac{c}{b}$. Setzen wir in letztere Gleichung die für unseren Fall gültigen Zahlenwerte ein ($b = 135 \text{ cm}$; $c = 25 \text{ cm}$), so haben wir $G = 1000 \frac{25}{135} = 185,1852 \text{ kg}$. Mit einer Kraft von 185,2 kg in M würde man also auf B einen Druck von 23040 Ctnr. ausüben können.

Soll nun in die Berechnung der hydraulischen Presse auch das Sicherheitsventil einbezogen werden, so ist, wie folgt zu verfahren. Wir haben bereits gefunden, die Gleichung

$$(1) \quad P = n \frac{P}{a}.$$

Da nun für kreisförmige Querschnitte der Kolben mit den Halbmessern r und R und den Durchmessern d und D die Flächeninhalte der Kolben sich ergeben

$$\text{für den kleinen Kolben F zu } a = r^2 \pi = \left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi,$$

$$\text{für den großen Kolben B zu } n = R^2 \pi = \left(\frac{D}{2}\right)^2 \pi,$$

so gestaltet sich (1) nun in

$$(2) \quad P = p \frac{R^2}{r^2} \quad \text{oder}$$

$$(3) \quad P = p \frac{D^2}{d^2}.$$

Ist weiter der Durchmesser der mit dem Wasser in Berührung kommenden unteren Fläche des Sicherheitsventils $= \delta \text{ cm}$ und der an S wirkende Druck des Gewichtes $= w \text{ kg}$, so wird, da in Wasser der Druck sich gleichmäßig fortpflanzt und direkt proportional zum Querschnitt der drückenden Flächen ist, gelten

$$a : \left(\frac{\delta}{2}\right)^2 \pi = p : w; \quad \left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi : \left(\frac{\delta}{2}\right)^2 \pi = p : w; \quad \text{also}$$

$$(4) \quad d^2 : \delta^2 = p : w \quad \text{und ebenso}$$

$$(5) \quad D^2 : \delta^2 = P : w.$$

Es folgt demnach für δ und w

$$(6) \quad \delta = d \sqrt{\frac{w}{p}} = D \sqrt{\frac{w}{P}}.$$

$$(7) \quad w = p \frac{\delta^2}{d^2} = P \frac{\delta^2}{D^2}$$

und ferner ergibt sich für P aus (5)

$$(8) \quad P = w \frac{D^2}{\delta^2}.$$

Nehmen wir an, der größte Druck auf den Preßkolben betrage 23040 metrische Centner, so würde für einen Querschnitt der unteren Fläche des Sicherheitsventils gleich dem des kleinen (Druck-) Kolbens die auf das Ventil wirkende Kraft nach (7) sein müssen gleich $23040 \frac{0,635^2}{30,48^2} = 23040 \frac{1}{48^2} = 1000 \text{ kg}$, d. h. also gleich dem vom kleinen Kolben ausgeübten Druck. Natürlich würde das wahre Gewicht am Hebel des Sicherheitsventils ein kleineres sein müssen, da die Uebersetzung der Kraft durch den Hebel in Rechnung gebracht werden müßte. Oder wenn $D = 30,48$ und $\delta = 3,048 \text{ cm}$ wäre, die Belastung des Sicherheitsventils aber $w = 1000 \text{ kg}$ betrage, so dürfte nach (8) der Druck im Cylinder 1000 metrische Centner oder 100000 kg nicht überschreiten.

Von hervorragender Wichtigkeit für die Brauchbarkeit der hydraulischen Pressen ist die Konstruktion der Preßcylinder und Preßkolben. Der

Kolben muß nach D. More (Dinglers polyt. Journ. 159. 1861, S. 414) aus starkem Eisen von gleichmäßig dichter Beschaffenheit gegossen, sehr genau ausgebohrt und vollkommen cylindrisch sein. Auf seiner Außenseite muß er außß beste poliert werden, um einen leichten regelmäßigen Gang zu erhalten. Noch wichtiger ist die Beschaffenheit des Cylinders, der unbrauchbar ist, sobald sein Guß nicht tadellos ausfiel. Die Form des Cylinders ist sehr verschieden gewählt worden. Bald wird er mit flachem Boden von der Dicke der Seitenwände mit der Oeffnung nach oben gegossen; bald erhält er einen gewölbten Boden, ähnlich dem der Flaschen; bald ist der Boden birnenförmig gestaltet. Bei den Cylindern, welche die Oeffnung nach unten mit flachem Boden gegossen werden, tritt nicht selten ein Abspringen des Bodens ein. Besser ist es den Cylinder mit der Oeffnung nach unten und mit schwach nach innen gewölbtem verstärkten Boden zu gießen. In Schottland werden die Cylinder meist mit der Mündung nach unten gegossen, wobei man die Gußöffnung so weit macht, daß sie die Hälfte der Wanddicke umfaßt. Man gießt, um durch Porosität des Eisens in der Gegend der Mündung nicht Undichtheiten zu erhalten, einen verlorenen Kopf an, den man später auf der Drehbank abschneidet. Der Boden ist birnförmig und bedeutend verstärkt. Wegen der großen Masse Guß, die zu solchen Cylindern nötig ist, tritt leicht eine unregelmäßige Zusammenziehung beim Erkalten ein; springt dann ein solcher Cylinder, so reißt der Boden in der Regel einen Teil der Wandung mit ab. More hat mit Erfolg Cylinder angewendet, welche wie gewöhnliche Dampfcylinder gearbeitet sind, also keinen Boden besitzen, und an jedem Ende mit sehr starken schmiedeeisernen Reifen armiert werden, um das senkrechte Reißen zu verhüten. Die Säulen der Presse gehen bis unter die Bodenplatte, welche einen in den Cylinder passenden Pfropf angegossen erhält. Dieser Pfropf wird in den Cylinder genau eingedichtet. Ehe bei dieser Presse der Boden abspringen kann, müssen die Säulen reißen, was kaum eintreten dürfte. Die jetzt gewöhnliche Form des Cylinders, die sich am meisten bewährt hat, ist die mit halbkugligem verstärktem Boden.

Außerst wichtig ist eine richtige Wahl der Stärke der Cylinderwandungen. Auch hier gibt uns die Berechnung einen Anhalt. Wir müssen zunächst den Druck auf die Flächeneinheit des Preßkolbens oder, was dasselbe ist, des Cylinders finden. Es bedeute K den Druck auf 1 qcm des Preßkolbens oder Cylinders in Kilogrammen. Da die Fläche des großen Kolbens n qcm ausmacht, so ist $K = \frac{P}{n}$

oder da $n = \frac{D^2}{4} \pi$ und $\frac{1}{4} \pi = 0,7853975$ oder rund $= 0,7854$ ist, $n = 0,7854 D^2$ und

$$(9) \quad K = \frac{P}{0,7854 D^2}.$$

In gleicher Weise folgt durch Einsetzen von P aus (3) und (8) in $K = \frac{P}{n}$ weiter

$$(10) \quad K = \frac{p}{0,7854 d^2} = \frac{w}{0,7854 \delta^2}.$$

Es hat nun P. Barlow den größten erlaubten Wert für K berechnet und dafür folgenden Ausdruck gefunden:

$$(11) \quad K = \frac{ct}{t + R},$$

worin c = absolute Festigkeit oder Kohäsionskraft des zum Zylinder verwendeten Materials in Kilogrammen,

t = Dide des Zylinders in Centimetern,

R = Halbmesser des inneren Zylinderquerschnitts = Halbmesser des Preßkolbens in Centimetern (die beiden Radien sind z. B. in Fig. 49 gleichgroß)

ist. Wir unterlassen es, die Berechnung dieser Formel hier vorzunehmen, da dies zu weit führen würde. Näheres darüber ist z. B. in Spons' Dictionary of Engineering, vol. II. p. 1983 — 1990 zu finden, welchem Werke wir überhaupt die Berechnungen zur hydraulischen Presse teilweise entnommen haben. Setzen wir nun den Wert für K aus (11) in die Gleichungen (9) und (10) ein, so erhalten wir nach gehöriger Umrechnung

$$(12) \quad t = \frac{P R}{0,7854 D^2 c - P}.$$

$$(13) \quad t = \frac{p R}{0,7854 d^2 c - p} = \frac{w R}{0,7854 \delta^2 c - w}.$$

Hierin ist c eine mit dem zum Zylinder verwendeten Material wechselnde Größe. Da aber meist Gußeisen für den Preßzylinder benutzt wird, so empfiehlt es sich, die Werte aus (12) und (13) direkt für Gußeisen umzurechnen. Nach Robison ist die absolute Festigkeit des Gußeisens 16648 lbs. avoir du pois auf 1 sq. in., also $c = 1170,471$ kg auf 1 qcm des Querschnitts. Zu bemerken ist, daß dieser Wert theoretisch zu nennen ist, da er nur für mit Sorgfalt an besonders tadellosem Material angestellte Versuche gilt; praktisch wird man also wohl thun, die aus Berechnungen mit diesem Werte sich ergebenden Zahlen für die Dide des Zylinders als unbedingt zu überschreitende Minimalwerte anzusehen.

Setzen wir diesen Wert für c in (12) und (13) ein, so bekommen wir stets den Faktor $0,7854 c = 0,7854 \cdot 1170,471$ in den Nenner. Denselben rechnen wir direkt aus; er ergibt sich zu 919,288 in runder Zahl. Wir haben nun also:

für Gußeisen (14)
$$t = \frac{P R}{919,288 D^2 - P}$$

$$(15) \quad t = \frac{p R}{919,288 d^2 - p} = \frac{w R}{919,288 \delta^2 - w}.$$

Von diesen beiden Gleichungen ist praktisch nur (14) wertvoll, da gewöhnlich der Gesamtdruck den die Presse auszuüben vermag, von vornherein bekannt ist, oder doch leicht aus den Bedingungen der Konstruktion folgt. Man kann insbesondere mit Hilfe von Gleichung (14) leicht berechnen, ob die Zylinderstärke einer gelieferten Presse dem gewünschten Maximaldrucke genügen wird. Es sei z. B. die Zylinderwandung 10,5 cm stark, der Zylinderdurchmesser betrage 50 cm und der Gesamtdruck mache 785400 kg aus. Ist die Wandstärke genügend? Nein, denn nach (14) müßte sein

$$t = \frac{785400 \cdot 25}{919,288 \cdot 50^2 - 785400} = 12,9 \text{ cm.}$$

Wie groß müßte ferner die Wandstärke für $P = 2304000$ kg und $D = 30,48$ cm werden? Nach (14) wäre $t = 24,22$ cm.

Es läßt sich für t auch noch eine einfachere Formel finden, nämlich aus Gleichung (11) $K = \frac{c t}{t + R}$. Hieraus ergibt sich durch Umrechnung

$$(16) \quad t = \frac{K R}{c - K}.$$

Wenn K bekannt ist, folgt die Dide des Zylinders hieraus in höchst einfacher Weise. Da nun praktisch festgestellt ist, daß der größte Druck auf den Quadratcentimeter des Kolbens nie mehr als die Hälfte der absoluten Festigkeit des Zylindermaterials betragen darf, also nicht mehr als $\frac{c}{2}$, so haben wir für $K = \frac{c}{2}$ durch Einsetzen in (16)

$$(17) \quad t = R,$$

d. h. die Dide der Zylinderwandungen ist mindestens gleich dem inneren Halbmesser des Zylinders zu wählen.

Von größter Wichtigkeit für die Brauchbarkeit einer hydraulischen Presse sind die Liderungen am Preßkolben. Dieselben müssen nicht bloß den Cylinder am Kolben wasserdicht verschließen, sondern auch dem Kolben eine leichte Beweglichkeit belassen. Gegenwärtig verwendet man hauptsächlich Liderungen aus Leder, sog. Ledermanschetten. Dieselben sind zuerst von B. Hid in ihrer jetzigen Form angewendet worden. Ihre Einrichtung erhellt aus Fig. 51 und 52, Taf. III; und zwar ist erstere nur schematisch, während letztere die wirkliche Einrichtung wiedergibt. Mit a b ist die Manschette bezeichnet. Dieselbe besteht aus einem umgestülpten Sohllederfranze, in dessen nach unten gefehrte freie Oeffnung c das Wasser aus dem Cylinder eindringt, so die beiden Lappen a und b auseinander und zwar a an die Wandung der Nut im Cylinder, b an den Stempel anpressend. Der Scheitel der Manschette wird an die obere Wand d der Nut oder an einen eingesetzten Metallring e angedrückt. Damit die Manschette ihre Form beibehält, wird in sie ein aus zwei Teilen bestehender Metallring m eingeschoben. Das obere Ende des Cylinders wird mit einer dünnen Platte n verschlossen (aus Kupfer o. dgl. m.), der Raum zwischen n und e, in Fig. 52 mit o bezeichnet, mit Berg ausgefüllt, welches mit Del getränkt ist, damit der Kolben ohne Reibung geht. Die Liderung muß gut eingefettet werden, damit ihre Reibung am Kolben möglichst gering wird.

Trotz alledem ist ein Kraftverlust in der Presse wegen Reibung des Kolbens nicht zu vermeiden. Man braucht aber bei der Berechnung dieses Kraftverlustes in dem Falle nur auf die Reibung an der Liderung Rücksicht zu nehmen, in welchem man den Reibungskoeffizienten hoch genug annimmt. Bezüglich dieser Reibung hat B. Hid folgende Thatfachen festgestellt: 1. Die Reibung wächst mit dem Druck; 2. sie wächst bei gleichem Druck mit dem Durchmesser des Kolbens; 3. sie wird von der Dicke der Liderung und der Länge des Kolbens im Cylinder so gut wie nicht beeinflusst.

Als praktische Ergebnisse hat Hid folgende Werte mitgeteilt:

Kolben- durchmesser.	Beschaffenheit der Liderung.	Kraftverlust in Prozent des Druckes auf die Kolbenfläche.
10,16 cm	Ganz neu, mäßig geschmiert	1,5
	Gebraucht, gut arbeitend	1,0
20,32 cm	Gebraucht, gut	0,5

Hid gibt ferner für die Reibung folgende Formel an:

$$F = DPC,$$

worin bedeutet F = Totalreibung der ledernen Liderung in englischen Pfunden,
D = Durchmesser des Kolbens in englischen Zollen,
P = Druck in englischen Pfunden auf den Quadratzoll englisch,
C = empirisch gefundener Koeffizient.

C ist für neue oder schlecht geschmierte Liderungen = 0,0471 und für gute und wohlgeschmierte Liderungen = 0,0314.

Diese Formel ergibt bei Umrechnung auf deutsche Maße und Gewichte:

$$(18) \quad F = DKC,$$

worin bedeutet F = Totalreibung der Liderung des großen Kolbens in Kilogrammen,
D = Durchmesser des großen Kolbens in Centimetern,
K = Druck in Kilogrammen auf 1 qcm,
C = Erfahrungskoeffizient.

Es ist aber für neue oder schlecht geschmierte Liderung C = 0,119634,
für gute und wohl geschmierte Liderungen C = 0,079756.

Nun ist nach (9) $K = \frac{4P}{D^2\pi} = \frac{P}{0,7854 D^2}$ und also

$$(19) \quad F = \frac{4PC}{D\pi} = 0,7854 \frac{PC}{D}$$

Dieser Ausdruck läßt sich vereinfachen, weil $\frac{4C}{\pi}$ oder $\frac{C}{0,7854}$ eine Konstante ist, und wir erhalten

$$(19a) \quad \text{für schlechte Liderung } F = 0,152323 \frac{P}{D} \left. \begin{array}{l} \frac{P}{D} \\ \frac{P}{D} \end{array} \right\} F = C^1 \frac{P}{D}.$$

$$(19b) \quad \text{für gute Liderung } F = 0,101549 \frac{P}{D}$$

Soll die Gesamtreibung berechnet werden, so muß natürlich auch die Reibung am kleinen Kolben in Rechnung gesetzt werden. Diese zieht man von ausgeübtem Druck ab, berechnet dann den Druck und die Reibung am großen Kolben und zieht letztere von ersterem ab. Es seien f, d, p die betreffenden Werte für den kleinen Kolben. Wir haben dann $m = p - f$ und $M = P - F$. Es ist nach (3) $P = p \frac{D^2}{d^2}$, worin für p der wirkliche Wert m einzusetzen ist, also

$$(20) \quad P = m \frac{D^2}{d^2};$$

daraus folgt $M = m \frac{D^2}{d^2} - F = (p - f) \frac{D^2}{d^2} - F$.

Nun ist $f = C^1 \frac{P}{d}$ und $F = C^1 \frac{P}{D}$, also $M = \left(p - C^1 \frac{P}{d}\right) \frac{D^2}{d^2} - C^1 \frac{P}{D} = p \frac{D^2}{d^2} \left(1 - \frac{C^1}{d}\right) - C^1 \frac{P}{D}$, worin wieder für $p \frac{D^2}{d^2}$ einzusetzen ist (nach 3) P . Es ergibt sich also:

$$(21) \quad W = P \left[1 - C^1 \left(\frac{1}{d} + \frac{1}{D}\right)\right].$$

Es sei: $P = 23040$, $d = 6,35$, $D = 30,48$, $C^1 = 0,101549$. Dann ergibt sich $M = 22595$ kg. Der Verlust durch Reibung wäre also $P - M = 445$ kg oder rund 1,97 Prozent von P (etwa $\frac{1}{51}$ vom theoretischen Werte P).

Man kann die Reibung an den Liderungen auch noch anders berechnen, wobei man allerdings zu abweichenden Resultaten gelangt. Es bedeute

p und P den Druck in Kilogrammen am kleinen und am großen Kolben, ohne Rücksicht auf die Reibung,

m und M den Druck an diesen beiden Kolben mit Berücksichtigung der Reibung,

d und D den Durchmesser des Druck- und des Preßkolbens in Centimetern,

l und L die Liderungshöhen an den beiden Kolben, soweit gerechnet, als die Liderung sich an den Kolben anlegt, in Centimetern,

C den Reibungskoeffizienten zwischen Leder und Kolben,

r und R die reibenden Flächen an den beiden Kolben in Quadratcentimetern,

f und F die Reibung an den Liderungen in Kilogrammen.

Die reibende Fläche der Liderungen bildet einen Cylindermantel mit dem Kolbenumfang als Basis und der Liderungshöhe als Höhe. Es wird demgemäß sein

$$(22) \quad r = d\pi l \quad \text{und} \quad R = D\pi L.$$

Die Flächeneinheit der Liderung wird offenbar denselben Druck erleiden, welcher auf die Flächeneinheit im Cylinder ausgeübt wird; dieser Druck ist nach

$$(9) \quad K = \frac{4P}{D^2\pi} = \frac{P}{\frac{1}{4} D^2\pi} = \frac{P}{0,7854 D^2} \quad \text{für den großen, und also entsprechend}$$

$$k = \frac{4p}{d^2\pi} = \frac{p}{0,7854 d^2} \quad \text{für den kleinen Kolben. Offenbar wird } K = k \text{ sein,}$$

daher wir z. B. mit dem letzteren Werte allein rechnen können. Der Druck auf die Fläche der Liderung am kleinen Kolben ist somit $d\pi l \frac{P}{\frac{1}{4}\pi d^2} = \frac{4lP}{d}$. Die Reibung beträgt nun ein bestimmtes Vielfaches von diesem Gesamtdrucke, z. B. das C -fache, in welchem Falle C also der Reibungskoeffizient wäre. Danach wäre also $f = C \frac{4lP}{d}$. Der Wert dieser Reibung geht von p verloren, es ist also $m = p - C \frac{4lP}{d}$ oder

$$(23) \quad m = p \left(1 - 4C \frac{l}{d}\right).$$

Nach Gleichung (3) ist $P = p \frac{D^2}{d^2}$. Wir setzen nun für p den wirklichen Wert von p , nämlich m nach (21) ein und erhalten $P = p \left(1 - 4C \frac{l}{d}\right) \frac{D^2}{d^2}$. Hiervon wäre aber offenbar noch der Verlust an Kraft abziehen, welcher sich durch Reibung an der Liderung des großen Kolbens herausstellt. Der Druck auf die Gesamtliderungsfläche des großen Kolbens wird sein $D\pi L \frac{P}{\frac{1}{4}\pi d^2} = 4DL \frac{P}{d^2}$; die Reibung dagegen ist durch die Gleichung $F = 4DLC \frac{P}{d^2}$ wiedergegeben. Nun ist $M = P - F = p \left(1 - 4C \frac{l}{d}\right) \frac{D^2}{d^2} - 4DLC \frac{P}{d^2}$, woraus folgt

$$(24) \quad M = p \frac{D^2}{d^2} \left[1 - 4C \left(\frac{l}{d} + \frac{L}{D}\right)\right].$$

Nach (3) ist $P = p \frac{D^2}{d^2}$, so daß auch folgende Gleichung zur Berechnung benutzt werden kann:

$$(25) \quad M = P \left[1 - 4C \left(\frac{l}{d} + \frac{L}{D}\right)\right].$$

In dieser Gleichung ist $C = 0,1667$ oder $\frac{1}{6}$ zu nehmen.

Es sei wiederum $P = 23040$, $d = 6,35$ und $D = 30,48$, $l = 0,6$ und $L = 3$. Dabei ergibt sich $M = 20045$; der Verlust durch Reibung wäre also 2995 kg oder rund 13 Prozent. Daß sich nach den Gleichungen (21) und (25) verschiedene Werte ergeben müssen, geht beim Vergleich derselben deutlich hervor. Dieselben beruhen eben auf zwei grundverschiedenen Annahmen: bei (21) ist vorausgesetzt, daß die Größe der reibenden Fläche ohne Einfluß auf die Größe der Reibung sei, bei (25) das Gegenteil.

Formen wir (25) wie folgt um:

$$(26) \quad M = P - 4CP \left(\frac{l}{d} + \frac{L}{D}\right),$$

so erkennt man deutlich den Betrag, um welchen P , der theoretische Druck, durch die Reibung verkleinert wird, nämlich um $4CP \left(\frac{l}{d} + \frac{L}{D}\right)$. Dieser Verlust durch Reibung wird um so kleiner sein, je größer d und D und je kleiner l und L gewählt werden. Bei Dampfbetrieb geht nach Deite ungefähr $\frac{1}{6}P$ durch Reibung verloren.

Noch ist auf einen Punkt hinzuweisen, welcher die Leistung der hydraulischen Pressen betrifft. In Gleichung (26) ist angenommen, daß die wirkliche Leistung der Presse von der theoretischen nur um die durch Reibung verlorene Kraft abweicht. Das stimmt für liegende Pressen, so daß man bei ihnen den vollen nach (26) berechneten Effekt erzielt. Aber bei

stehenden Pressen wirkt dem Drucke des Kolbens B noch das Gewicht des Preßkolbens, des Preßtisches, des zu pressenden Materials u. s. w. entgegen.

Dieses Gewicht (in Kilogrammen) ist noch von dem gefundenen Werte für M abzuziehen, so daß sich für stehende Pressen als richtiger Wert ergibt:

$$(27) \quad M = P - 4C \left(\frac{1}{d} + \frac{L}{D} \right) P - Q,$$

worin Q das der Richtung des Kolbens entgegenwirkende Gewicht bedeutet.

Die Vermehrung der Kraft geschieht bei der hydraulischen Presse auf Kosten des vom Kolben zurückgelegten Weges. An und für sich ist bei jeder Maschine (von den Widerständen durch Reibung und anderen Verlusten abgesehen) die eingeleitete Arbeit gleich der ausgeübten. Wenn also in unserem Falle die Kraft an B sehr bedeutend vermehrt ist gegenüber der Kraft an M, so muß dafür der vom Kolben B zurückgelegte Weg entsprechend kleiner sein, als derjenige welchen M oder F durchläuft.

Der Weg des Preßkolbens läßt sich berechnen. Es sei der bei der Pressung bewirkte Niedergang des Angriffspunktes M am Hebel der Injektionspumpe gleich v cm, der Weg des Kolbens F, welcher kleiner sein wird, gleich v' cm. Es gilt dann die Proportion $v' : v = c : b$, woraus folgt

$$(28) \quad v' = v \frac{c}{b}.$$

Die beim Niedergange des Kolbens F verdrängte Wassermenge s wird offenbar einem Cylinder entsprechen, dessen Höhe v' und dessen Basis die Kolbenfläche a des Kolbens F ist. Mithin

$$(29) \quad s = v' a = v \frac{c}{b} \frac{d^2}{4} \pi.$$

Diese Wassermenge tritt in den weiteren Cylinder des Kolbens B, wobei sie sich auf die größere Fläche dieses Cylinders ausbreitet und also geringere Höhe bekommt. Die Grundfläche ist bekannt; sie ist nämlich $n = \frac{D^2}{4} \pi$; die Höhe sei h . Wir haben demnach $h \frac{D^2}{4} \pi = v \frac{c}{b} \frac{d^2}{4} \pi$

oder $h D^2 = v \frac{c}{b} d^2$, woraus folgt

$$(30) \quad h = v \frac{c}{b} \frac{d^2}{D^2}.$$

Dieses h ist auch gleichzeitig der Weg, um welchen der Preßkolben B bei einem ganzen Kolbenniedergange von F emporgehoben wird. Wäre z. B. $v = 100$ cm, so würde für unseren Fall $h = 0,201$ cm sein. Angenommen, der Arbeiter braucht zum Niederdrücken wie Aufheben des Hebels je 1 Sekunde Zeit, was eine sehr gute Leistung wäre, so würde also in je 2 Sekunden Kolben B um rund 2 mm in die Höhe gehen; für jeden Centimeter Aufgang des Kolbens B wäre mithin eine Zeit von 10 Sekunden nötig.

Die Arbeit ist das Produkt aus Kraft mal Weg; mithin ist die an M geleistete Arbeit $= G v$ und die bei B geleistete Arbeit $= P h$. Es folgt aus (3)

$$(31) \quad p = G \frac{b}{c},$$

worin G = Kraft an M , b = Hebelarm MP und c = PQ in Fig. 50:

$$P = p \frac{D^2}{d^2} = G \frac{b}{c} \frac{D^2}{d^2}, \text{ also}$$

$$Ph = G \frac{b}{c} \frac{D^2}{d^2} \cdot v \frac{c}{b} \frac{d^2}{D^2} = Gv \text{ oder}$$

$$(32) \quad Ph = Gv,$$

d. h. die ausgeübte Arbeit (der Effekt) ist gleich der aufgewendeten Arbeit. Wird die Reibung mit berücksichtigt, so wird die ausgeübte Arbeit geringer; denn $M < P$ und also $Mh < Ph$. Mit anderen Worten: es geht Arbeit bei Ueberwindung der Reibung verloren.

Die Leistung einer hydraulischen Presse ist (nach „des Ingenieurs Taschenbuch“, herausgegeben vom Verein „Hütte“) in der Regel den folgenden Zahlen entsprechend, wobei eine einfache Presse gemeint ist. Der Durchmesser von B ($= D$) ist 260 mm; der Hub von B = 315 mm. Der von der Presse ausgeübte Druck beträgt 160000 kg bei Gußeisen und 400000 kg bei Kanonenmetall. Bei jedem Aufgange werden 0,27 hl Samen gepreßt. Die Injektionspumpe macht 20 bis 40 Hübe pro Minute und erfordert für d = 20 mm eine Betriebskraft von 3 Pferdestärken. Die Zeit einer Pressung beträgt etwa 10 Minuten ($5\frac{1}{2}$ bis 6 Minuten für Aufgang, 2 Minuten für Ablauf, 2 Minuten für Leeren und Füllen); die stündliche Leistung beträgt 1,65 hl Samen.

Die Dimensionen einer hydraulischen Presse für einen gegebenen zu leistenden Druck lassen sich mit Hilfe der schon gewonnenen Gleichungen und einiger weiteren Erwägungen berechnen. Es sei q kg der Druck, welcher auf 1 qcm ausgeübt werden soll, und u die Preßstuchensfläche; dann muß also der Kolben B den Druck von qu kg ausüben. Es wäre also (ohne Rücksicht auf die Reibung) zu setzen $P = qu$. Der größte Wasserdruck im Zylinder A sei t Atmosphären und da 1 Atmosphäre = 1,033 kg pro 1 qcm ist, wird der Druck auf die Kolbenfläche n sein = nt 1,033 kg. Dieser Druck wird gleich dem verlangten sein müssen; also $1,033 nt = qu$, woraus für n folgt: $n = \frac{qu}{1,033 t}$ qcm; und weiter

da $n = \frac{D^2}{4} \pi$, so ist $D = \sqrt{\frac{4qu}{1,033 \pi t}}$. Der Druck, welchen F ausüben muß, wird natürlich auch t Atmosphären oder $t \cdot 1,033$ kg für den Quadratcentimeter der Kolbenfläche betragen müssen, mithin insgesamt $p = a$ 1,035 t kg, oder was dasselbe ist, $p = \frac{d^2}{4} \pi t$ 1,033 kg. Nehmen wir an, es solle $q = 200$

und $u = 1000$ sein, so wäre $P = 200000$ kg. Es wird also $D = \sqrt{\frac{4 \cdot 200000}{1,033 \pi t}}$ sein, was für $t = 280$ ergibt $D = 29,6716$ cm. Nehmen wir den Durchmesser des kleinen Kolbens $F = \frac{1}{10} D = 2,96716$ cm, so ergibt sich $p = 2000$ kg. Jetzt fragt sich nur noch, wie groß die zur Verfügung stehende, am Hebel angreifende Kraft ist, woraus sich die Maße des Hebels ergeben, oder welches die Maße des Hebels sind, um hieraus die nötige Kraft zu berechnen. Es sei z. B. eine Kraft von 500 kg zur Verfügung, so muß nach (31) $G = p \frac{c}{b}$ sein $500 = 2000 \frac{c}{b}$, also $\frac{c}{b} = \frac{1}{4}$, so daß man $MP = b$ viermal so lang machen muß, wie $PQ = c$.

Oder es gelte das oben angenommene Hebelarmverhältnis: $\frac{b}{c} = \frac{135}{25}$; da $G = p \frac{c}{b} = 2000 \frac{25}{135}$, so folgt, daß in diesem Falle bei M eine Kraft von 370,4 kg einwirken müßte.

Es dürfte nach diesen Auseinandersetzungen nicht mehr schwer sein, irgend eine andere auf die hydraulische Presse bezügliche Berechnung auszuführen; daher von Anführung weiterer Beispiele nunmehr Abstand genommen werden soll. Noch muß aber auf eine wichtige Thatsache hingewiesen werden, die bis jetzt vielleicht noch nicht die genügende Hervorhebung gefunden hat. Es wurde auf S. 55 die Bemerkung gemacht, daß die Reibung bei der hydraulischen Presse um so kleiner sein wird, je größer d und D und je kleiner l und L (Gleichung 25 und 26) gewählt werden. Dementsprechend wächst natürlich auch die Leistung der Presse. Nach S. 48 ist für die Wirksamkeit der hydraulischen Presse wesentlich der verschiedene Kolbendurchmesser; je größer diese Verschiedenheit ist, desto größer ist die Vermehrung der bei M angreifenden Kraft. Hiernach müßte in der Gleichung $D = x d$ der Wert x möglichst groß genommen werden, wodurch d sehr klein würde. Dies läßt sich mit obiger Bedingung (daß D und d groß sein sollen) nicht vereinigen. Endlich ist der Weg des Preßkolbens meist ein recht bedeutender. Nach S. 56 ist aber der Weg, welchen B zurücklegt, um so kleiner, je kleiner d ist. Für einen großen zurückzulegenden Weg von B müßte man also d entsprechend groß wählen, um nicht zu lange Zeit bis zur völligen Beendigung einer Pressung zu brauchen. Je größer aber d im Verhältnis zu D wird, desto geringer ist der durch G auf B ausgeübte Druck. Es gilt also, zwischen diesen verschiedenen sich widersprechenden oder ausschließenden Bedingungen einen Ausgleich zu finden. Kann man z. B. G beliebig vergrößern, so mag man immerhin d größer nehmen, als sonst geschehen müßte, um den Druck P zu erzielen. Muß man dagegen mit einer geringen Kraft die Presse in Betrieb setzen und will man dabei doch eine beträchtliche Wirkung erzielen, so muß man eben D sehr groß, d sehr klein wählen und den Uebelstand einer langen Preßzeit in Kauf nehmen.

Weiter ist noch auf den Einfluß des Widerstands der gepreßten Massen hinzuweisen. Zuerst hat der Preßtisch meist einen längeren Weg ohne größeren Widerstand zurückzulegen; denn das zu pressende Material ist locker, und man hat, um die Einpackung desselben zwischen Tisch und Helm zu ermöglichen, viel schädlichen Raum lassen müssen. Der Kolben hat daher zuerst hauptsächlich nur das Gewicht des Tisches, der Platten, des Preßguts u. s. w. zu überwinden. Während dieser Zeit würde es von Vorteil sein, einen schnelleren Aufgang des Kolbens bewirken zu können. Endlich wird aber auch der Punkt erreicht, wo die Presse „in Druck kommt“, d. h. wo das zu pressende Material dem Gepreßtwerden Widerstand leistet. Als dann würde es offenbar unvorteilhaft sein, die Bewegung des Kolbens zu beschleunigen, da vielmehr ein recht langsamer Aufgang desselben das Abfließen des Oels und somit die Vollständigkeit der Auspressung begünstigt. Um nun diesen während der Pressung wechselnden Bedingungen gerecht zu werden, hat man es versucht, nach und nach Injektionspumpen mit verschiedener Kolbenstärke (mit verschiedenem d) zur Wirkung gelangen zu lassen. Man beginnt mit den Pumpen, deren Kolben einen größeren Durchmesser besitzt; angenommen, die Kraft, welche zur Verfügung steht, sei unver-

änderlich, so wird allerdings jetzt die ausgeübte Kraft geringer sein, als bei Pumpen mit schwächerem Kolben, aber auch der geleistete Widerstand ist zunächst ein schwächerer. In dem Maße, wie dieser anwächst, vermehrt man nun auch den Druck, indem man die Kraft an Pumpen mit Kolben von immer kleinerem Querschnitt wirken läßt. Hierdurch wird auch gleichzeitig der vom Preßkolben zurückgelegte Weg immer geringer, was den oben aufgestellten Forderungen entspricht.

Nach diesen einleitenden allgemeinen Betrachtungen über hydraulische Pressen, wenden wir uns nunmehr zur Besprechung der einzelnen in der Oelfabrikation verwendeten Konstruktionen und beginnen mit Ausführung derjenigen Arbeiten und Einrichtungen, durch welche das Samenmehl in zum Auspressen geeignete Form gebracht wird.

Preßtücher und Preßplatten. Ueber die Preßsäcke, welche bei der Rammpresse zur Verwendung gelangen, ist bereits S. 40 44 das Nötige mitgeteilt. Vieles dort Gesagte gilt in vollem Maße auch für die Preßtücher oder Preßbeutel, in welchen das Samenmehl auf hydraulischen Pressen gepreßt wird. Das Material zu diesen Tüchern ist Baumwolle, Schafwolle oder Roßhaar. Es muß so dicht sein, daß kein Mehl durchgeht, während alles Del abfließt. Gleichzeitig muß es dem hohen Drucke entsprechend widerstandsfähig sein. Keiner der genannten Stoffe für Preßtücher vereinigt alle genannten Eigenschaften, daher man eben sich begnügen muß, wenigstens annähernd den gestellten Bedingungen zu genügen. Häufig verwendet man einfache Tücher, in deren Mitte das Samenmehl kommt, worauf man die Zipfel der Tücher nach der Mitte zu zusammenschlägt. Vollkommener sind die in **Fig. 53** von der Seite und in **Fig. 54** von oben gezeichneten Preßbeutel oder Preßsäcke. Dieselben sind unten tellerförmig mit steifem Rande versehen und besitzen vier übereinander greifende Lappen. Ist bei geöffnetem Sacke das Samenmehl eingefüllt, so schlägt man die Lappen nach der Mitte zusammen und der Beutel ist zur Pressung fertig. Von C. Eskrett und W. H. Searle in Hull (D. R. P. 23654 v. 16. März 1883) werden Preßumschläge aus sogen. vulkanisierter Faser in Vorschlag gebracht, von denen **Fig. 55** eine Seiten- und **Fig. 56** eine Innenansicht gibt. Der Umschlag besteht aus zwei Hälften A und B, die aus „vulcanised fibre“ hergestellt werden und auf ihrer Innenseite Quernuten C besitzen. Beide Hälften sind durch einen Lederstreifen D miteinander verbunden. Die Umschläge sind leicht, wasserdicht, elastisch und sehr widerstandsfähig. Sie müssen zwischen glatte Preßplatten eingelegt werden. Die Preßplatten bestehen aus Eisenblech, sind rund, quadratisch, rechteckig, trapezförmig u. s. w. je nach dem Querschnitt des Preßraumes, und entweder auf ihren Flächen glatt oder gerippt. Das Geripptsein der Platten hat zum Zweck, dem Dele den Abfluß zu erleichtern. **Fig. 57** zeigt eine solche gerippte Preßplatte in Oberansicht, **Fig. 58** dieselbe Platte im Querschnitt. Seitlich von der gerippten Platte A sind Rinnen B angeordnet, in welchen das Del sich sammelt und aus denen es durch die Oeffnungen C von Platte zu Platte bis in die Hauptsammelrinne der Presse fließt. Diese Platte wird in stehenden Pressen benutzt. Dagegen zeigen **Fig. 59** und **Fig. 60** in Vorder- und Seitenansicht eine Preßplatte für liegende hydraulische Pressen. Wie man sieht, ist hier die Platte dreiteilig: A ist die mit dem Handgriff B versehene eine, das sogen. Langohr, C die andere äußere Platte, das Seitenblatt, während D die mittlere Platte, das Mittelblatt, bildet.

Die letztere ist auf beiden Seiten gerippt; die Endplatten zeigen nur nach innen zu Rippen. Die äußeren Platten sind mit der mittleren durch lederne Bänder E verbunden. Die gerippten Preßplatten sind allerdings wegen des erleichterten Delabflusses vorteilhaft; sie besitzen aber den großen Nachteil, die Tücher sehr stark anzugreifen, was daran liegt, daß beim Pressen die Tücher in die Rippen der Platte eingedrückt werden. Um diesem Uebelstande abzuhelpen, ohne den Vorteil des besseren Abfließens des Deles aufzugeben, haben G. S. Brittain und M. Gandy in Liverpool gerippte Preßtücher erfunden (siehe Fig. 61). Zwei Tücher, das eine A aus Baumwollencanevas, das andere B aus Wolle, werden in der Weise zusammengenäht, daß zwischen sie Stricke C zu liegen kommen, die ihrerseits in bestimmten Abständen von dünneren Stricken D umwunden sind. So entstehen rippenartige Erhöhungen, entweder wie bei Fig. 61 beidseitig, oder nur einseitig. Als Füllstränge zwischen den beiden Tüchern lassen sich auch gepreßtes Papier, Holz, Rohr u. s. w. verwenden. Die Verbindung der Preßplatten wurde, wo eine solche nötig ist, bisher in der Regel durch Ketten oder durch Federstreifen hergestellt. Erstere haben den Uebelstand, sich ungleichmäßig zu recken; wodurch die erhaltenen Preßtuchen verschiedene Form annehmen; auch sind die Ketten in der Handhabung beschwerlich und mit mancherlei Unannehmlichkeiten verknüpft. Die Federstreifen haben insbesondere den Nachteil geringer Haltbarkeit; sie werden durch Einwirkung des Deles schwammig und zerreißen alsdann leicht. Weit besser ist die in Fig. 62, Taf. III, wiedergegebene Verbindung der Preßplatten durch Scharniere. Der Preßplattenverbinder besteht aus den Scharnieren B, deren Teile auf der Innenseite der Preßplatten A an Schienen D durch Stifte drehbar befestigt sind. Die Scharnierteile haben Knaggen C, welche den Hub der Platten begrenzen und insbesondere verhindern, daß der Verbinder sich zwischen die Preßplatten legt. Sollen die Platten voneinander getrennt werden, so löst man die Verbindung durch Herausnehmen der Stifte aus den an A befestigten Schienen D. In der Figur ist oben die Lage der Platten bei eingelegtem, unten bei ausgepreßtem Preßsacke gezeichnet. Je zwei Preßplatten besitzen zwei Binder.

Formmaschine. Häufig wird das vorgewärmte Samenmehl einfach in den Preßbeutel oder das Preßtuch eingeschlagen und der Pack dann direkt auf den Preßtisch der hydraulischen Presse gelegt. Es hat dieses Verfahren aber mehrere Schattenseiten. Zunächst liegt das Mehl im Tuche locker, so daß es vielmehr Raum einnimmt, als nötig wäre. Man kann daher weniger Packe auf einmal zwischen Tisch und Holm der Presse einlegen, als bei dichterem Beschaffenheit des zu pressenden Materials. Zweitens wird auch das Pressen selbst in schädlicher Weise verzögert, denn ein großer Teil des Aufgangs wird dazu dienen, das lose Material in einen dichten Kuchen zusammenzudrücken, und erst dann wird der Druck der Presse anfangen, das Del zum Ausfließen zu bringen. Es ist daher aus Sparsamkeitsgründen empfehlenswert, die gepackten Tücher zuerst auf einer sogen. Formmaschine zu einem dichten Paket zu pressen und dann erst in die Delpresse selbst zu bringen. Zu den angeführten zwei Gründen, welche gegen direktes Einlegen der gepackten Tücher in die Delpresse sprechen, kommt schließlich noch ein dritter: die Samenmasse kann auf der Formmaschine bereits so kräftig zusammengedrückt werden, daß man sie als zusammenhängenden Kuchen aus dem Tuche nehmen und diesen Kuchen direkt zwischen die Preßplatten der

hydraulischen Presse legen kann. Hierdurch werden die kostspieligen Roßhaartücher oder Säcke erspart, wobei man gleichzeitig die Belastung des Preßtisches beträchtlich vermindert, denn diese Matten besitzen bedeutendes Gewicht. Man kann von geformten Kuchen die $4\frac{1}{2}$ fache Anzahl von den nicht geformten gepackten Tüchern oder Beutel in die Presse bringen.

Wir beschreiben im folgenden (nach Schädler) die Formmaschine von J. Birtae*) (siehe Fig. 63 und 64, Taf. III). A ist ein Meßgefäß, welches auf dem Tische B nach links wie rechts zwischen Führungsleisten verschoben werden kann. In der äußersten Stellung nach links steht dieses Meßgefäß genau unter der Ausfüllöffnung des Vornärmeres. A besitzt keinen Boden. C ist ein Gefäß aus leichtem Stahlblech mit Holzrahmen; dasselbe steht auf den an den Schienen D verschiebbaren Gleitbalken E. In das Gefäß legt man das Preßtuch F, so daß es zu beiden Seiten herunterhängt und seine Mitte genau in C zu liegen kommt. Jetzt klappt man den Holzrahmen G, der in den Scharnieren H beweglich ist und die Handhabe I besitzt, über C nieder. Wie Fig. 64, Taf. III, zeigt, besitzt dieser Rahmen in niedergeklappter Stellung nach oben eine Führung, die sich an den Tisch B mit seinen Führungsleisten anschließt. Man zieht jetzt das Gefäß A nach rechts bis über die Oeffnung des Rahmens G, wobei der Samen aus A in das Tuch F fällt, welches über das Gefäß C ausgebreitet worden war. Nunmehr wird A wieder nach links zurückgezogen und G in die Höhe geklappt. Das Tuch schlägt man über dem Samenmehl zusammen und schiebt es samt dem Gefäße C und den Gleitbalken E auf den Preßtisch K der Presse. Beim Aufgang des Tisches wird das Tuch samt Inhalt gegen den feststehenden Preßkopf L gedrückt, welcher durch die Stangen M gehalten wird. Die Bewegung des Preßtisches wird durch den Daumen N an der Welle O bewirkt. Dieser Daumen greift in die Rolle P am Preßstempel Q ein und bewirkt so Hebung und Senkung des letzteren. Die Einrichtung ist so getroffen, daß beim Einschieben von C zwischen Tisch und Holm selbstthätig die Daumenwelle eingerückt wird, so daß die Pressung beginnt. Nach einmaliger Umdrehung des Daumens wird die Daumenwelle ebenso von selbst wieder ausgerückt. Die Dauer des Pressens ist so bemessen, daß während derselben bereits ein zweites Preßtuch gefüllt werden konnte. Nach beendeter Pressung hebt man das erste Gefäß C weg und bringt ein zweites derartiges Gefäß mit Bescheidung unter die Presse. Inzwischen ist der gepreßte Kuchen aus dem Tuch geschlagen und in die Delpresse eingelegt worden, wodurch das erste Gefäß C mit seinem Tuche wieder zur Verfügung frei wird. Die Welle macht in der Regel vier Umdrehungen in der Minute, so daß eine Pressung $\frac{1}{4}$ Minute dauert. Die Samenmasse, welche vor der Pressung 80 mm Höhe besaß, hat nach der Pressung nur 30 mm Stärke, ist also $2\frac{2}{3}$ mal schwächer als erst. Für den Raumgewinn auf der Delpresse kommt dann noch der Wegfall der Tücher in Rechnung.

Eine nur wenig veränderte Einrichtung beschreibt Carpenter. Hier wird beim Einschieben des Gefäßes C in die Presse ein Ramm in Bewegung gesetzt, welcher die Presse in Thätigkeit setzt; auch steht hier der Preßtisch fest, und die Pressung geschieht durch einen von oben herabkommenden Stempel. Das Samenmehl liegt vor der Pressung 89 mm hoch, die Schichtenstärke nach der Pressung beträgt 32 mm. Die Dauer einer Pressung beträgt $\frac{1}{3}$ Minute.

*) An a. O. findet sich der Name „Birtue“ und „Bittue“. Nach Schädler ist die Maschine englisches Patent Nr. 3639, was nicht stimmt.

In den Fig. 65, 66 und 67, Taf. III, ist eine Formmaschine mit Wärmpfanne von Brind und Hübner in Mannheim (D. R. P. 35778 v. 13. Nov. 1885) dargestellt. Fig. 65 ist ein Längs-, Fig. 66 ein Querschnitt und Fig. 67 eine Unteransicht des Tisches c mit den Vorlegetischen u¹ und v¹. a ist der mit Rührwerk versehene und auch als Wärmpfanne brauchbare, daher doppelwandige Bottich zur Aufnahme des Saatkorns. Derselbe besitzt die Bodenöffnung b, welche genau auf die Löcher d im drehbaren Tische c paßt. c besitzt eine gewisse Anzahl, z. B. vier gleichgroße und von der Mitte des Zapfens e gleichweit entfernte Oeffnungen d, zu deren Seiten unter dem Tische je eine Schiene b¹ befestigt ist. Dieselben dienen als Gleitschienen für die Preßformen oder die Ringe der Pressen. Diese Formen oder Ringe müssen natürlich genau den Oeffnungen d in der Größe entsprechen. Der Tisch c wird nun mit Hilfe der sogleich zu besprechenden Einrichtung so bewegt, daß immer eine Oeffnung d unter b zur Füllung eine kurze Zeit stehen bleibt, dann zwischen l und p zur Pressung gelangt, hierauf am Tische u¹ von dem fertig beschickten Ringe befreit und endlich am Tische v¹ von neuem mit einer Preßform versehen wird. Da die Arbeit ununterbrochen geht, so wird also immer während des kurzen Stillstandes des Tisches c eine Form leer eingeschoben, eine gefüllt, eine gepreßt und eine fertig gefüllt herausgeschoben.

Die regelmäßig unterbrochene Bewegung des Tisches wird durch folgende Einrichtung ermöglicht. Der Bod e¹ trägt den Zapfen e. Auf letzterem sitzt auch frei drehbar das Regelrad f, welches auf einem Teile seines Umfangs (bei ff in Fig. 67, Taf. III), gezahnt ist. In diesen gezahnten Teil greift der Regelradausschnitt h mit seinen Zähnen ein. Derselbe erhält von dem an der Hauptwelle t feststehenden Exzenter i aus seine Bewegung. Dreht sich i aus Stellung in Fig. 66, Taf. III, von rechts nach links, so wird das Rad f von links nach rechts gedreht werden, bis der Exzenter die entgegengesetzte Stellung eingenommen hat. Alsdann wird eine Rückwärtsbewegung des Rades f von rechts nach links erfolgen. In gleicher Weise würde auch der Tisch c hin und her bewegt werden, wenn nicht eine Vorrichtung angebracht wäre, welche den Tisch während der ganzen Rückwärtsbewegung des Rades f (von rechts nach links) still stehen läßt. Diese Einrichtung besteht in einem Mitnehmerstift g, welcher in einer Bohrung des Tisches c auf und ab beweglich ist und durch sein Eigengewicht oder eine Feder nach unten gedrückt wird. Er paßt in Vertiefungen des Rades f, die in derselben Anzahl wie die Oeffnungen d angeordnet sind. Diese Vertiefungen oder Schaltzähne sind entgegengesetzt der Rückwärtsbewegung (von rechts nach links) von f, also von links nach rechts schräg nach der Oberfläche von f verlaufend, während sie am anderen Ende senkrecht abschließen. Geht das Rad f von links nach rechts, so wird der Stift g und also der Tisch c mitgenommen; macht es die umgekehrte Bewegung, so gleitet g auf der schiefen Ebene des Schaltzahnes heraus, so daß c stehen bleibt, bis g in den nächsten Schaltzahn einsinkt; in diesem Augenblick beginnt wieder die Vorwärtsbewegung von h und f, also auch die Weiterbewegung von c. Es bleibt nun noch übrig die Bewegung der Preßplatten und das mechanische Aus- und Einrücken der Ringe zu schildern. Was zunächst die Preßplatten l und p betrifft, so wird l in dem an e sitzenden Arme e² geführt und ist oben mit dem in e drehbar gelagerten Hebel k verbunden, während p durch ein in e¹ sitzendes Auge q geführt wird und bei o

mit dem Hebel *n* in beweglicher Verbindung steht. Die freien Enden von *k* und *n* sind durch die Zugstange *m* gekuppelt. *n* empfängt die Bewegung von dem Daumen *s* an *t* aus. Da das eine Ende von *n* mit dem Gewichte *r* frei aufgelagert ist, so wird durch *s* zuerst der ganze Hebel *n* um *r* als Drehpunkt gedreht, bis *o* an das Auge *q* anschlägt und so ein weiteres Heben von *n* verhindert. Hierdurch ist aber *p* bis an die bewegliche Bodenplatte der Form gehoben worden. Nunmehr ist *o* der Drehpunkt des Hebels *n* geworden, so daß bei weiterer Drehung des Daumens *s* das Gewicht *r* gehoben, die Zugstange *m* nach unten bewegt wird. Letzterer folgend geht auch *k* mit *l* nach unten, bis der Daumen *s* soweit herumgegangen ist, daß er *n* freigibt, worauf das Gewicht *r* von selbst die Ruhelage von *n* *m* *k* wieder herstellt. Der Stempel *l* ist aber beim Niedergange von *k* gerade bis an die untere Seite des Tisches *c* in das Loch *d* eingedrungen und hat also, da die Füllung mit Saatkorn bis an die obere Fläche von *c* geschieht, dieselbe um die Dicke des Tisches *c* zusammengepreßt. Der Daumen *s* ist auf *t* in solcher Stellung zu *i* aufgestellt, daß er den Hebel *n* in dem Augenblicke zu heben beginnt, in welchem Tisch *c* aufhört sich zu bewegen, und *n* sofort wieder fallen läßt, sobald die Bewegung von *c* von neuem beginnt. Weiter ist das Ausstoßen der gefüllten Form zu beschreiben. Dies bewirkt der Hebel *u*, welcher einerseits bei *w* drehbar mit dem Rade *f* verbunden, andererseits unter dem Tische *u*¹ in einem Klötzchen *x*, welches drehbar ist, verschiebbar angeordnet wurde. Bei *y* befindet sich ein Anaggen. Geht *f* rückwärts, steht also der Tisch still, so bewegt sich *u* nach außen, wobei *y* die Form mit heraus auf den Tisch *u*¹ schiebt. Hier wird sie vom Arbeiter weggenommen. Bewegt sich der Tisch, geht also *f* vorwärts, so weicht *u* wieder soweit zurück, daß *y* hinter eine Oeffnung *d* zu stehen kommt. Umgekehrt fungiert die Einrichtung zum Einschieben der leeren Formen. Dieselben werden auf Tisch *v*¹ mit Hilfe der Schienen *v*² über den Schlitz des Tisches richtig aufgestellt. In diesem Schlitz ist das Klötzchen *z* drehbar und verschiebbar gelagert, mit welchem der Hebel *v* fest verbunden ist. Derselbe steht andererseits ebenfalls mit dem Rade *f* in drehbarer Verbindung. Steht der Tisch *c*, so schiebt *z* die Form in die Führungseisen *b*¹ hinein; beginnt der Tisch sich zu bewegen, so wird *v* wieder nach außen bewegt.

Die Menge Saat, welche die Form aufzunehmen vermag, wird durch die Höhe der Form und die Stärke der Zusammenpressung bestimmt. Letztere hängt wieder von der Dicke des Tisches *c* ab. Das Abstreichen der Form nach der Füllung geschieht durch den Boden des Bottichs. Zweifellos wird die Leistung der Formmaschine von Brind und Hübner eine bedeutendere sein als diejenige der Formmaschine von Birtae. Auch ist die Konstruktion der ganzen Maschine höchst sinnreich erdacht.

Einteilung der hydraulischen Pressen. Die hydraulischen Delpressen gleichen im allgemeinen den zu anderen Zwecken benutzten derartigen Pressen vollständig. Sie sind entweder stehende oder liegende Pressen. Die liegenden Pressen sind bequemer für das Auffangen des ausgepreßten Oeles, haben aber den Nachteil, daß bei ihnen der Preßkolben nicht von selbst zurückgeht, wenn der auf ihn ausgeübte Druck aufhört. Bei den stehenden Pressen erfolgt dieser Rückgang durch die Schwere des Kolbens mit seiner Auflage. Die meisten hydraulischen Pressen besitzen ein Pumpwerk; doch gibt es auch, namentlich für Kleinbetrieb, solche ohne Pumpwerk,

bei denen zwei Kolben in einer Flüssigkeit angeordnet sind, der eine den Preßtisch tragend, der andere durch eine Schraubenspindel in die Flüssigkeit hinein treibbar und so den Druck bewirkend. Weiter kann man die Pressen danach unterscheiden, ob sie das Preßgut in Tücher verpackt verlangen oder ohne solche mit dem Samen beschickt werden können. Im letzteren Falle müssen die Samen entweder schon in Form von Kuchen aus einer Formmaschine kommen, oder die Presse muß Gefäße zur Aufnahme des Samens (Töpfe, Tröge) besitzen. Die meisten Samen müssen ferner zweimal gepreßt werden, wonach man Vor- und Nachpressen unterscheidet; die Konstruktion beider Arten von Pressen ist aber keineswegs verschieden, und nur in der Kraft, welche der Preßkolben ausübt, muß ein Unterschied vorhanden sein, insofern dieselbe beim Nachpressen größer sein muß, als beim Vorpressen. Offenbar wird man diese verschiedene Kraftwirkung aber auch bei derselben Presse zu erreichen vermögen. Die gebräuchlichste Einteilung der hydraulischen Pressen bleibt diejenige in Topf-, Trog- und Badpressen. Die Topfpressen besitzen ein einziges größeres Gefäß, den Topf, in welchen der Samen eingeschüttet wird, mit oder ohne Zwischenlage von Preßplatten; bei den Trogpressen sind eine Reihe von niedrigen Töpfen übereinander angeordnet, so daß bei ihrem Aufgang immer der Boden des oberen Topfes in den darunter befindlichen Topf sich einschiebt und so dessen Inhalt auspreßt; die Badpressen endlich besitzen nur eine Reihe von in Führungen beweglichen Preßplatten, zwischen welcher letztere die in Tücher geschlagene oder vorgeformte Samenmasse gelegt wird. Topf- und Trogpressen können bei stehenden wie liegenden Pressen angewendet werden.

A. Stehende hydraulische Pressen mit Pumpwerk.

a. Topfpressen.

Die einfachste und älteste Art der hydraulischen Oelpressen wird durch die Topfpressen gebildet. Bei ihnen kommt das Samenmehl in einen auf dem Preßtisch stehenden Topf, dessen Wände das Oel durchlassen. Der Topf wird gegen einen Preßtopf bewegt, welcher dicht in den Topf eingepaßt ist und so beim Aufgang der Presse allmählich tiefer und tiefer in den Topf eindringt, hierbei das Oel aus dem Samen verdrängend. Soll mit der Topfpresse ein guter Erfolg der Pressung erzielt werden, so ist eine ziemlich bedeutende Kraft erforderlich, da große Samenmassen ausgepreßt werden müssen, hierbei aber der Abfluß des Oeles erschwert wird. Auf die Erleichterung des letzteren zielen viele neuere Patente hin, während andere wiederum die Pressung dadurch zu vervollständigen suchen, daß der Samen mit Hilfe von zwischengelegten Platten, in mehrere Schichten oder Kuchen abgeteilt wird.

In Fig. 68 bis 70, Taf. IV, ist eine einfache Topfpresse von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel wiedergegeben. Die Hauptteile derselben sind: der Kolben A mit dem Preßtisch B; der Preßcylinder C; der Preßtopf D mit dem Mantel E; der Preßholm F. Der Preßtopf enthält Reihen a von Sieblöchern; das ausgepreßte Oel spritzt gegen den Mantel E und fließt nach dem Preßtisch, in dessen Rinne b es sich ansammelt, um durch Rohr c schließlich abzulaufen. Eiserner Stangen oder Säulen G verbinden Preßcylinder und Holm. Der Preßtopf kann auf dem Tische H verschoben und über einer kreisförmigen Oeffnung derselben entleert werden (in Fig. 69 nicht zu sehen). Die Presse wird meist als Vorpresse benutzt; als Nach-

presse dient sie nur bei solchen Saaten, die lange unter Druck stehen müssen. Ganz gleichmäßige Ruchendicke und sauberes Aussehen der Kuchen ist mit dieser Presse nicht immer zu erreichen. Bis zu 320 mm Stempeldurchmesser ist der Cylinder aus Gußeisen oder Gußstahl angefertigt; Pressen mit größeren Stempeln erhalten stets Cylinder und Muttern aus Gußstahl, sowie Säulen aus Flußeisen. Die Preßtöpfe bestehen aus Flußeisen, sind geschweißt, innen sauber geschliffen und außen abgedreht. Ihre Armierung besteht aus senkrechten quadratischen Stäben, um welche kräftige schmiedeeiserne Ringe d warm aufgezogen sind. Sie besitzen den Handgriff I und den Schutzmantel E, welcher letzterer leicht abzunehmen ist. Die Saat kommt in die Töpfe gewöhnlich ohne Tücher; man formt sie vielmehr zu Kuchen und legt unter und auf jeden Kuchen einen Preßdeckel aus Roßhaar, Caraché, Filz oder Wolle. Auf jeden zweiten Kuchen kommt eine ungelochte Zwischenplatte aus Flußeisen. Die Vortische H zu diesen Pressen sind feststehend und zur Aufnahme von ein oder zwei Töpfen eingerichtet. Die Anordnung für zwei Töpfe hat den Vorteil, daß man immer schon den neuen Topf fertig hat, wenn die vorhergehende Pressung beendet ist. Deshalb empfiehlt sich das Verfahren insbesondere, wo nur kurze Preßdauer stattfindet. Wo mehrere derartige Pressen in Thätigkeit sind, ist übrigens eine andere Anordnung noch besser: vor den Pressen läuft auf einem Schienenstrang ein eiserner Wagen mit Einrichtung zur Aufnahme von zwei Töpfen; die sämtlichen Töpfe werden an einem bestimmten Orte im Preßraum gefüllt und entleert; um den Betrieb völlig fortlaufend zu gestalten, braucht man nur einen Topf mehr zu verwenden, als Pressen vorhanden sind. Zum Ausdrücken der fertigen Kuchen, sowie zum Vorpressen der frisch gefüllten Töpfe (namentlich bei hohen Töpfen) ist die Verwendung eines mit dem Niederdruckakkumulator (siehe später) in Verbindung stehenden Ausdruckapparates zu empfehlen. Die Pressen werden in der Regel auf 300 Atmosphären Druck geprüft. Die Löcher des Preßtopfes sind konisch, innen enger als außen, wodurch der Abfluß des Oeles erleichtert und die Gefahr der Verstopfung vermindert wird. Je nach der Größe der Töpfe beträgt die Anzahl der Löcher 4260 bis 7600. Die Topfhöhe beträgt 500 bis 800 mm, der lichte Durchmesser der Töpfe 300 bis 480 mm, der Stempeldurchmesser 260 bis 450 mm, die Zahl der Zwischenplatten im Topfe 6 bis 10, also die Zahl der Kuchen 12 bis 20. Für einen Kolbendurchmesser von 360 mm, eine Topfhöhe von 600 mm und einen lichten Durchmesser des Topfes von 600 mm, beträgt die Anzahl der Delllöcher im Topf rund 6160, die Zahl der Zwischenplatten 8 und diejenige der einzulegenden Kuchen 16. Ist die Stärke der Zwischenplatten zu je 6 mm gewählt, so darf ein Kuchen höchstens die Stärke von 34 mm besitzen. Bei einem Drucke von 150 Atmosphären auf den Inhalt des Preßtopfes, würde derselbe auf weniger als die Hälfte des ursprünglichen Volumens zusammengepreßt werden, so daß die Stärke der Kuchen nach dem Pressen nur noch 15 bis 16 mm betragen würde.

Beachtenswert ist die Konstruktion der Topfpresse für Oliven von B. Theis in Palermo (Zeitschr. des Vereins der Ing. 16. 1872, Seite 756). Der Preßcylinder derselben (Preßtopf) ist aus gußeisernen Ringen zusammengesetzt, welche sorgfältig auf dasselbe Kaliber gedreht, durch vier Bolzen vereinigt und durch dazwischen gelegte Scheiben in der richtigen Entfernung gehalten werden. Erst nach Zusammenlegung der Scheiben wird der Cylinder ausgebohrt. Die Zwischenräume der Scheiben fallen unter einem Winkel nach unten ab, was das Ausfließen des Oeles begünstigt, den Austritt des Olivenbreies aber verhindert. Der Kolben der

Presse ragt bis zur vollen Höhe des Preßtopfes empor und geht oben dicht durch den Deckel desselben, während am Kolben unten der Preßtisch befestigt ist. Letzterer bildet den beweglichen Boden des Topfes und preßt beim Aufgange des Kolbens den Inhalt des ringförmigen Preßraums gegen den Deckel des letzteren. Dieser Deckel läßt sich bei tieftem Stande des Kolbens beiseite drehen, da er horizontal um die eine Säule beweglich ist. Läßt man jetzt den Kolben steigen, so ist die Wegnahme des ausgepreßten Materials leicht zu bewerkstelligen; sobald alsdann der Kolben wieder den tieftem Stand eingenommen hat, erfolgt die Füllung des ringförmigen Preßraums mit Olivenbrei; der Deckel wird aufgeschoben und die Pressung kann von neuem beginnen. Jede Presse besitzt zwei Druckpumpen; eine größere mit 80 mm Kolbendurchmesser, welche zu Anfang der Pressung, sowie beim Entleeren der Presse in Thätigkeit gesetzt wird, und eine kleinere mit 20 mm Kolbendurchmesser zur eigentlichen Pressung. Die Presse hat sich bei ihrer Verwendung durchaus bewährt. Sie ist außer für Oliven auch für jede andere Art von Delfrüchten verwendbar, nur muß für jedes Material die Entfernung der Ringe voneinander empirisch festgestellt werden.

Von neueren Topfpressen sei zunächst diejenige von P. D. Brenot Sohn und E. D. Brenot Sohn in Paris erwähnt (D. R. P. 20692, vom 4. Juli 1882). Der Topf ist bei dieser Presse durch einen beweglichen Preßkorb ersetzt. Die Einrichtung des Preßkorbes ist aus der Oberansicht desselben in Fig. 71, Taf. IV, und aus den in doppelter Größe gezeichneten Einzelheiten in Fig. 72 bis 74, Taf. IV, zu ersehen.

Zwischen Preßtisch und Helm einer hydraulischen Presse wird der Preßkorb so eingehängt, daß er durch hakenförmige Führungen a zwischen den Säulen S der Presse beweglich ist und beim tieftem Stande sich auf in die Säulen eingeschraubte Zapfen m stützt. In dieser tieftem Lage ragt der Preßtisch (unterer Preßklotz) etwa 1 cm in den Korb hinein und bildet so den Boden desselben. Der Preßkorb selbst ist gebildet aus den beiden Seitenwänden A und der Rückenwand B. Diese Wände sind aus Guß- oder Schmiedeeisen hergestellt und nach innen mit der Filterwand E versehen. Die Wände A sind mit der Wand B durch Scharniere b beweglich verbunden, die Vorderwand wird durch die beiden Teile C und D gebildet, welche um Scharniere c und d beweglich sind. Solcher Verschlussteile C und D sind so viele vorhanden, als Preßkuchen eingelegt oder erzeugt werden sollen. Der Querschnitt des Preßkorbes ist trapezförmig. Die Innenwände E sind aus Teisen und Eisenstäben von viereckigem Querschnitte gebildet, so daß auf zwei von den ersteren (T) stets ein Stab U folgt. Zwischen den einzelnen Teilen dieser Wand sind aber schmale Zwischenräume ausgespart, durch welche das Del abzufließen vermag. Die Teisen und Stäbe werden oben und unten so zusammengehalten, daß man sie leicht einzeln herausnehmen und ersetzen kann, daß man aber auch eine ganze Filterwand auf einmal herauszuheben vermag. Die Füllung des Korbes geschieht in gewöhnlicher Weise; als Zwischenplatten dienen Metallplatten, welche mit einer Hülle aus Haar oder Wolle versehen sind. Bei Beginn der Pressung wird zuerst der Inhalt des Korbes bis zum oberen Preßklotz (Helm) gehoben, und alsdann, wegen des Druckes, der nun auf die Wände des Korbes ausgeübt wird, auch der Korb selbst, bis er einige Centimeter über den Rand des Helmes ragt. Beim Abgang des Kolbens finden dieselben Erscheinungen in umgekehrter Reihenfolge statt. Ist der Korb auf m aufgeschlagen, so öffnet man die Teile der Vorderwand und entleert den Korb. — Bezüglich der Einrichtung des Verschlusses ist noch folgendes nachzutragen. C hat die Gestalt eines Keils mit einem Ansatz K auf der hinteren Seite. Dieses Stück legt sich bei geschlossenem Korb an die Vorderseite desselben an. Es besitzt Ninnen e zum Abflusse des Dels. Auf der Rückseite des Teiles C wird das Stück D angelegt, so daß sich der Ansatz K in die Spalte legt, welche D in der Mitte bildet. Das Stück D besteht nämlich aus zwei voneinander abstehenden Schienen f, welche sich um die Achse d drehen und vorn durch den Schraubenbolzen g miteinander verbunden sind. Die beiden Teile C und D werden nun dadurch verschlossen gehalten, daß man den mit dem kleinen Daumen h versehenen Hebel G, welcher sich um g dreht, aus der offenen in die geschlossene Lage dreht, wodurch sich Daumen h in einen Einschnitt des Ansatzes K einlegt. Der Verschluss wird noch weiter vervollständigt durch die Sicherheitsstange F, welche sich der ganzen Länge des Korbes noch gegen G anlegt und unten durch die hakenförmigen Hebel H in

dieser Stellung festgehalten wird. Oben trägt die Stange einen Ring, der sich an das obere Ende der Gelenkachse d einhängt. Die ganze Einrichtung ist etwas umständlich; doch würden bei derselben die Preßtücher erspart und ebenso ist die Idee, den Topf durch einen beweglichen Korb zu ersetzen, wegen des oben geschilderten eigentümlichen Verhaltens beim Pressen vielleicht nicht zu verwerfen.

Einen einigermaßen ähnlichen Verschluss zeigt übrigens schon die bei Armen-gaud, Progrès de l'Industrie, vol. 1. pl. 45 bis 46, wiedergegebene Presse von Hesse (1868).

Eine Topfpresse mit Filterwand und besonderer Art der Konstruktion und Beschickung wurde W. Buschel und W. Th. Haydon in Dover patentiert (D. R. P. 25927 vom 14. April 1883) und ist in den Fig. 75 bis 77, Taf. IV, skizziert.

Der Preßtopf L wird durch Schienen A gebildet (siehe Fig. 76, vierfach gegen Fig 75 vergrößert), welche von Ringen B zusammengehalten werden. Die Schienen oder Stäbe, welche die Wandung von L bilden, haben nach außen zwischen sich Rinnen von dreieckigem Querschnitte, durch welche das Del nach unten in die Haupt-rinne O gelangt. Nach innen lassen die Stäbe A kleine Ritzen zwischen sich offen, durch welche zwar Del, aber nicht Samen hindurchzudringen vermag. Die zusammenstoßenden Innenkanten der Stäbe können auch keilförmige Auskerbungen senkrecht zur Längsrichtung der Stäbe erhalten. Statt den Preßkörper aus senkrecht nebeneinander angeordneten Stäben zu bilden, kann man ihn auch aus wagerecht übereinander geschichteten Ringen herstellen. Seitlich von den Schienen A sind die Säulen C, sechs an der Zahl, angeordnet, welche mit Hilfe der umschlagbaren Haken D den Deckel E festhalten. Letzterer ist an einer über Rollen laufenden Kette zu heben und zu senken; an ihm sind ebenfalls drehbare Haken befestigt, welche über die Haken D greifen und so die Lage der letzteren auf dem Deckel sichern. Die Säulen C sind unten an den Flanschen des Preßcylinders P gehalten und oben durch den obersten Ring B nach außen gestützt. Die Stäbe A sind unten in einem Bodenring c¹ und oben in den Ring c² eingelassen. Ersterer wird durch vom Preßcylinder ausgehende Fülße a¹ getragen; auf ihn stützen sich die zum Festhalten der oberen Ringe dienenden Zwischenstücke c³, welche an den Säulen C durch Bolzen a² gehalten werden. F ist der Preßtisch, Q der Preßkolben. G ist ein mit Hilfe des Griffes H in der Ebene umdrehbarer Tisch, an welchem die Meßgefäße I befestigt sind. Dieselben füllen sich abwechselnd unter dem Einfüllkasten K und entleeren sich über dem Topfe L. Jedes Meßgefäß faßt genau die zu einem Auchen nötige Saatsmenge. Der mittlere Teil zwischen den beiden Meßgefäßen wird durch die Scheibe R gebildet (siehe Fig. 77, Taf. IV; fünfmal gegen Fig 75, Taf. IV, vergrößert). Dieselbe ist um den vertikalen Zapfen S drehbar, welcher vom Außen-lager T getragen wird und auf diesem verschiebbar angeordnet ist, so daß nach beendeter Beschickung von L die Scheibe mit den Meßgefäßen zurückgeschoben werden kann. Der Bolzen S trägt oben ein Gewinde, welches in der Hülse U sich zu drehen vermag. Durch Anziehen der mit Griff H versehenen Mutter V kann man den Tisch R an dem geschliffenen Ausleger T feststellen, ohne seine Drehbarkeit deshalb zu vermindern, weil die Hülse U etwas über die vertieft liegende Fläche von R hervorragt. Am Ringe c² ist an der Seite, wo der Tisch sich befindet, ein Stift angebracht, welcher in eine Vertiefung des Teiles W eingreift, sobald der Tisch genau eingestellt ist, und somit dazu dient, letzteres zu ermöglichen. Der Boden der Meß-gefäße wird durch eine lose Scheibe gebildet, welche auf drei beweglichen Zapfen ruht. Ueber die Scheibe kommt ein Preßtuch, worauf man das Meßgefäß füllt. Alsdann dreht man den Tisch R mit den beiden Meßgefäßen G. Der untere Rand des Einfüllgefäßes K streicht den Samenüberschuß vom Meßgefäß weg. Sobald das gefüllte Meßgefäß genau über dem Topfe steht, wird das Tuch über dem Samen-mehl zusammengeschlagen. Der Preßtisch F muß seinen höchsten Stand haben. Jetzt setzt man ein auf der unteren Seite von R angebrachtes Hebelwerk in Thätig-keit, wodurch die drei Stifte oder Bolzen, welche den beweglichen Boden des Meß-gefäßes samt dem eingepackten Samen trugen, aus den Oeffnungen N zurücktreten und der Boden samt dem Samenpaket in den Topf hinein auf den Preßtisch sinken. Sobald man mit dem Drude auf das Hebelwerk nachläßt, schieben sich die Stifte durch N wieder ein, ein neuer Boden wird aufgelegt und der Tisch soweit gedreht,

daß ein zweites, inzwischen gefülltes Meßgefäß über L zu stehen kommt. Man läßt den Preßtisch ein entsprechendes Stück in L niedergehen, löst die Bolzen aus und wiederholt das gleiche Verfahren so lange, bis der Topf gefüllt ist. Jetzt wird die Mutter V gelöst und der Tisch samt den Meßgefäßen im Schlitze von T nach links hin verschoben. Der Deckel E wird herabgesenkt und auf L befestigt; die Pressung beginnt. Nach beendeter Pressung öffnet man E und läßt den Kolben langsam weiter steigen, so daß man oben die fertigen Preßkuchen bequem wegnehmen kann. Der Füllkasten K wird direkt aus der Wärmepfanne gespeist. Sollen mehrere Pressen gleichzeitig bedient werden, so werden am Samenwärmer mehrere Füllkästen angeordnet, und der Arm T wird drehbar um eine senkrechte Welle gemacht, um so eine Bewegung der Meßgefäße unter die verschiedenen Füllkästen, sowie über die im Kreise angeordneten Pressen zu ermöglichen.

Die Presse von Buschel und Handon ist hauptsächlich wegen der Art ihrer Beschickung und ihres Verschlusses interessant; unbequem ist aber bei ihr, daß nach vollendeter Pressung eine ziemlich lange Zeit zur Entleerung und Neufüllung nötig ist, daher die Anordnung mehrerer derartiger Pressen nebeneinander sich empfehlen dürfte. Alsdann würden natürlich genau so viel Preßcylinder und Kolben nötig sein, wie Pressen aufgestellt sind. Das letztere vermeidet die Presse, welche der Société anonyme du compresseur Jourdan in Paris patentiert worden ist (D. R. P. 38381 vom 28. Aug. 1886). Bei derselben sind nämlich zwei Preßtöpfe (Preßkästen) A und B beweglich um die feststehende Säule C angeordnet, siehe Fig. 78 bis 80, Taf. IV.

Die Säulen C und D verbinden den Preßhelm E mit dem stärkeren Preßcylinder F, in welchem sich der Kolben G bewegt. Dieser Kolben bewirkt die Pressung des im Topfe zwischen C und D befindlichen Materials. Ist die Pressung in A beendet, so läßt man den Kolben G zurückgehen und dreht den inzwischen gefüllten Topf B über G. Jetzt kommt Topf A über den Kolben H mit der Kolbenstange I zu stehen. Letztere bewegt sich im schwächeren Preßcylinder K. Dieser Cylinder mit Kolbenstange und Kolben ist zum bloßen Ausheben der Preßkuchen aus dem über H befindlichen Topfe bestimmt, arbeitet also mit geringem Drucke. Sobald durch genügenden Aufgang von H die ausgepreßte Masse ausgehoben ist und also H seinen höchsten Stand erreicht hat, beginnt die Neufüllung. Man legt eine metallene Platte L ein, gibt darauf das abgemessene Quantum Saat, legt abermals eine Platte auf und fährt damit bis zur völligen Beschickung des Topfes fort. Es entstehen beim Pressen Kuchen von beliebiger, aber gleicher Stärke. Die Wände der Preßtöpfe sind mit Filterplatten bedeckt (S). Dieselben bestehen aus drei Teilen. M ist eine gelochte Platte aus Stahl oder Eisen von der mittleren Stärke gleich 17 mm; sie ist flach auf der Seite, wo sie sich an die Wand U anlegt, dagegen auf der anderen Seite mit halbrunden Kehlungen versehen. In den vorstehenden Rippen zwischen diesen Kehlungen münden die Löcher O von etwa 5 mm Durchmesser; dieselben dienen zum Abfluß des Oels und treffen mit senkrechten Längsriefen in der Wandung U zusammen. Es ist diese Einrichtung in Fig. 78 bei dem rechts gedrehten Topfe B zu sehen. Ueber die Rippen von U ist ein Filtertuch N aus Haargeflecht oder Gewebe gelegt, welches durch halbrunde Leisten P an M angepreßt wird. Die Leisten P werden durch Schrauben festgehalten und bleiben in einem Abstände von 5 bis 6 mm voneinander, was durch Querstücke T bewirkt wird. Statt der Leisten T kann auch eine zweite gelochte Platte verwendet werden. In jedem Falle wird die Verwendung von Preßsäcken vermieden. Q und R sind Vorrichtungen, welche die Stellung der beiden Töpfe befestigen; sollen letztere gedreht werden, so muß man Q und R zuerst auslösen. Die Presse ist insbesondere zum Auspressen von Olivenbrei bestimmt.

Bei den gewöhnlichen und gebräuchlichsten Topfpressen ist der Topf mit Siebwandung versehen und bewegt sich mit dem Preßtisch gegen den festen Preßhelm. Bei der Presse von Brenot ist der Preßtopf als beweglicher Korb mit Wänden aus vertikalen Stäben gestaltet, bei welchem der Preßtisch von unten in den Korb eindringt und die Beschickung desselben

gegen den Helm gepreßt. Buschel und Haydon bilden den Preßraum ebenfalls durch senkrecht gestellte Stäbe und lassen den Kolben von unten her in den feststehenden Topf gegen ein aufgesetztes, aber wegnehmbares Widerlager wirken. Bei der zuletzt besprochenen Presse endlich tritt der Kolben von unten in den Topf, dessen Wände mit Filtervorrichtungen eigentümlicher Art versehen sind; das Widerlager ist fest und unbeweglich, aber von den Töpfen sind je zwei um eine Vertikalachse drehbar und also auswechselbar.

Ebenfalls zur Gattung der Topfpresen zu rechnen, aber sehr eigentümlich eingerichtet ist die hydraulische Ringpresse von L. Brüggenmann in Heilbronn (D. R. P. 36564 v. 19. Jan. 1886), welche in Fig. 81, Taf. IV, dargestellt ist. Ihre Hauptteile sind die beiden Cylinder d und i mit dem zwischen ihnen befindlichen Preßraume s, dessen Querschnitt ringförmig ist.

Die Cylinder d und i sind mit senkrechten Schlitzen versehen und wirken also als Filterwände. i ist durch den massiven Cylinder o, und d durch einen ähnlichen Cylinder f verstärkt. Alle Cylinder sind konzentrisch um die starke Schraube a angeordnet. i wird an dieser Schraube durch Bund n festgehalten, während d auf dem Druckcylinder c festgeschraubt ist. Der Hohlraum s wird vom Rohre o aus mit Samenmehl beschickt. Alsdann läßt man durch die Injektionsrohre p und p' Druckwasser in die Preßcylinder c und b eintreten. Von oben her schiebt sich der Gegendruckkolben g in den Raum s ein und verschließt denselben; die Form von g erlaubt diesem Kolben nicht ein beliebig tiefes Eindringen. Von unten her schiebt sich der dem ringsförmigen Raum s entsprechend gestaltete Kolben k in den Hohlraum s ein, verschließt beim Aufgange o und bewirkt die Pressung. Die durch d abfließende Delmenge gelangt in die Rinne d' und läuft schließlich durch m ab, während die durch i dringende Flüssigkeit in das Innere des hohlen Kolbens k fließt und durch die Rohre l die Presse verläßt. Letztere sind fest mit dem Kolben verbunden und im Boden von c genau abgedichtet. Ist die Pressung beendet, so hebt man den Druck in b auf, so daß jetzt der Kolben k den Kolben g in die Höhe schieben wird. Dabei fällt das ausgepreßte Material durch r heraus. Der Blechmantel u soll verhüten, daß dasselbe hierbei in die Rinne d' gelangt. Die Art der Entleerung dieser Presse ist als wohl erfunden zu bezeichnen; minder gut dürfte die Einfüllvorrichtung und bedenklich die Abdichtung der Röhren l im Boden von c sein. Dagegen ist die Anbringung des beweglichen Gegendruckkolbens oder Preßkopfes in der hier benutzten Weise originell und vielleicht nicht unpraktisch.

Es sei hier noch einer älteren Topfpresse gedacht, welche ein gewisses Interesse für sich in Anspruch nimmt. Dies ist die Topfpresse von E. Albau (Dinglers pol. Journ. 32. 1829. Seite 73). Bei dieser Presse steht nämlich der Druckcylinder über der Preßlade. Im gebohrten Preßcylinder bewegt sich ein genau abgedichteter Kolben, dessen Stange ein Querstück aus Holz durchbohrt und auf der oberen Seite der Traverse festgeschraubt ist. Am Boden des Preßcylinders tritt das Injektionsrohr ein. Wird durch dasselbe Druckwasser eingepumpt, so geht der Kolben in die Höhe und hebt hierbei das Querstück. An diesem sind an beiden Enden starke eiserne Stangen befestigt, welche nach unten gehen, den Tisch, auf welchem der Preßcylinder steht durchbohren und unterhalb desselben einen zweiten hölzernen Querbalken durchdringen, unter welchem sie in stark ausladende Köpfe endigen. Auf dem unteren Querbalken zwischen den Stangen befindet sich der Preßtopf, der in gewöhnlicher Weise konstruiert ist. Derselbe wird also beim Aufgange des Kolbens mit dem oberen Querstück, den Stangen und der unteren Traverse, auf welcher er aufsteht, gehoben werden. Dabei bringt ein dem lichten Querschnitt des Topfes entsprechender Preßklotz in den Topf ein. Dieser Klotz ist an der Unterseite des Tisches (der Gestellplatte) befestigt. Tisch und Presse ruhen, ohne besondere Befestigung nur durch die eigene Schwere gehalten, auf einem starken hölzernen Kasten, in welchen unten das blecherne Delreservoir eingesetzt ist. Der Untersatzkasten hat eine Thür an der Stelle, wo die Beschickung des Topfes zu erfolgen hat. Die ganze Einrichtung ist originell und verdient, der völligen Vergessenheit entrissen zu werden, zumal man

gute Erfahrungen in der Praxis mit ihr gemacht hat. Freilich wird sie immer nur für kleineren Betrieb geeignet sein. Die in Dinglers Journal, Bd. 32, Tafel IV, gezeichnete Presse ist z. B. zum Auspressen von Senfkörnern benutzt worden.

Zwei weitere noch zu besprechende Neuerungen an Topfpresen beziehen sich auf die Einrichtung der Töpfe. So wendet H. D. Schneider in Köln einen doppelten Preßkasten an (D. R. P. 18907 v. 15. Nov. 1881), in welchen der Preßkolben von oben her eindringt. Der äußere Preßkasten ist oben offen und unten geschlossen. Er besitzt eine als Thür zu öffnende Seitenwand, sowie am Boden eine Abflußrinne für das Del.

Zwei aneinander stoßende Seitenwände und der Boden sind innen mit Ruten oder schmalen Rinnen versehen, welche an den Seitenwänden senkrecht zum Boden verlaufen. Der innere oder Einsatzkasten wird nach geschetzener Füllung mit Saat durch die geöffnete Thür des äußeren Kastens in diesen eingeschoben. Der Innenkasten besitzt zwei im Scharnier gehende und zwei fest miteinander verbundene Seitenwände. Letztere sind etwas stärker und an der Außenseite mit Rinnen versehen, welche mit den glatten Seiten des Außenkastens zusammentreffen. Sämtliche Seitenwände und der Boden des Einsatzkastens besitzen kleine Oeffnungen, welche bei den beweglichen Wänden mit den Rinnen des Außenkastens, bei den festen mit den Rinnen auf der Außenseite dieser Wände, beim Boden mit den Rinnen im Boden des Außenkastens übereinstimmen. Oben ist der Einsatzkasten offen, so daß hier die Preßplatte eindringen kann. Es sind drei Einsatzkästen nötig: einer wird gepreßt, einer entleert und einer gefüllt. Da dies gleichzeitig geschieht, kann die Zahl der Pressungen eine sehr große sein.

Von E. Opelt in Alora (Spanien) rührt das in Fig. 82 und 83, Taf. IV, skizzierte Gefäß für Delpressen her (D. R. P. 37711 v. 21. Mai 1886), welches aus einzelnen wagerecht übereinander gelegten Ringen besteht. Eine ähnliche Anordnung schlägt übrigens auch Buschel und Haydon vor, wenn auch mehr nebenbei (siehe S. 67).

Das Gefäß oder der Topf A ist cylindrisch gestaltet und aus gegliederten Ringen B gebildet. Dieselben sind übereinander gelagert und durch Bolzen verbunden. Die Bolzen C sind an der gußeisernen Bodenplatte D festgeschraubt, während der Bolzen E mit Hilfe der Handkurbel F bequem im Boden eingeschraubt und aus demselben wieder gelöst werden kann. Die Ringe sind aus Eisen oder Buchenholz gefertigt und stehen in einem gewissen Abstand voneinander, der je nach dem zu pressenden Material verschieden ist. Die Arbeit mit diesem Gefäße ist die folgende. Zuerst bringt man die nötige Anzahl von Ringen übereinander; dann schließt man dieselben, indem man E einsetzt und dem beabsichtigten Abstände der Ringe entsprechend niederschraubt. Jetzt wird das Samenmehl eingefüllt, wobei zwischen die einzelnen abgemessenen Schichten je eine Metallscheibe von 1 bis 2 mm Stärke zu liegen kommt. Ist man so bis an den Rand des obersten Ringes gekommen, so setzt man das Gefäß G auf, füllt auch dieses und bringt die Preßplatte, eine starke Holz- oder Metallscheibe, welche als Preßkopf dient, darauf. Jetzt läßt man auf diesen Preßkopf den Druck der hydraulischen Presse wirken. Das Del fließt zwischen den Ringen aus und wird in bekannter Weise gesammelt. Ist der Preßkopf bis unter den unteren Rand von G gegangen, so entfernt man dieses Gefäß, indem man es an den Handhaben faßt und auseinander zieht. G ist aus Eisenblech in zwei Hälften gefertigt, welche mit Hilfe von Dübeln zusammengehalten werden. Ist die Pressung beendet, so schraubt man den Verschlussbolzen E heraus und öffnet mit Hilfe der Handhaben H die Ringe flügelartig nach beiden Seiten. Man läßt den Kolben zurückgehen und nimmt die Preßkuchen heraus.

Besonders eingerichtete Preßplatten für Topfpresen empfiehlt F. Praus in Neuß a. Rh. (D. R. P. 22970 v. 30. Sept. 1882). Die gewöhnlich zwischen die einzelnen gefüllten Säcke oder Saatkuchen eingelegten Platten sind flach und ohne Löcher aus Eisen oder Stahl gefertigt. Dabei muß das Del, welches in den mittleren Partien des Kuchens aus-

gepreßt wird, durch die Samenmasse hindurch nach dem Umfange des Topfes fließen, was natürlich Verluste durch Zurückgehaltenbleiben nach sich zieht. Mitunter besitzen die Zwischenplatten auch Löcher; diese verstopfen sich aber leicht, weil Saateilchen in sie gelangen. Beiden Uebelständen soll durch die in Fig. 84 und 85, Taf. IV, gezeichnete Einrichtung der Platten abgeholfen werden können.

Eiserne oder stählerne Platten werden auf einer Seite mit strahlenförmigen, nach dem Umfange zu sich erweiternden und vertiefenden Rinnen versehen. Diese Rinnen sind durch ringsförmig um den Plattenmittelpunkt angeordnete Rinnen miteinander verbunden. Von der glatten Seite der Platte aus gehen in die Rinnen durch die Platte hindurch konische Löcher, welche nach der mit Rinnen versehenen Seite zu sich erweitern (in Fig. 84, Taf. IV, nicht angedeutet). Zwei solcher Platten werden mit den Rinnen zusammengelegt und als Zwischenplatte zwischen den Ruchen benutzt. Das Del geht bei der Pressung durch die kleinen Oeffnungen der glatten Seiten in die Rinnen und fließt in letzteren nach den Oeffnungen im Mantel a des Siebtopfes. Je nach Bedarf kann man auch mehr als zwei solcher Platten miteinander verbinden, nur müssen die Rinnen stets offen bleiben. Fig. 85, Taf. IV, zeigt die Hälfte von zwei übereinander gelegten Platten in etwa $3\frac{1}{2}$ -facher Größe von Fig. 84, Taf. IV.

β. Trogpressen.

Die Topfpressen, sie mögen so vollkommen konstruiert sein, wie immer möglich, leiden doch stets an dem Uebelstande, daß sehr große Samenmengen in ein und demselben Gefäße gepreßt werden müssen. Hierbei ist ein gleichmäßiger Druck in allen Teilen des Samens nicht wohl zu erreichen, da der Druck infolge der natürlichen Elastizität des Samens niemals unverändert bis ins Innere der Masse fortgepflanzt wird. Das hat zur Folge, daß namentlich das Innere der Samenmasse noch viel Del zurückhält. Weiter aber muß das Del, welches ausfließt, auch um so mehr Saat berühren, je größer die Menge der letzteren ist. Daß dieses Fließen des Dels von innen nach außen, vielleicht auch von oben nach unten innerhalb des Samens nicht vorteilhaft ist, liegt auf der Hand; auch hierdurch wird Delverlust herbeigeführt werden. Es führten diese Uebelstände bei Benutzung der Topfpressen dazu, die Masse des in einem Topfe befindlichen Samens zu vermindern und dafür zwischen Kolben und Holm mehrere Töpfe übereinander anzuordnen. Diese niedrigen Töpfe nannte man Tröge und die ganze Presse somit Trogpresse. Offenbar mußte hierbei jeder obere Topf an seiner Unterseite den Preßstempel für den darunter befindlichen Trog besitzen. Auch mußte eine ganz andere Art der Beschickung stattfinden, als bei der Topfpresse.

Von dieser Art der hydraulischen Delpressen ist die älteste die Trogpresse von L. R. Bodmer, deren Beschreibung wir für die ältere, wie die neuere Konstruktion derselben hier folgen lassen.

Fig. 86, Taf. IV, gibt links die Vorderansicht, rechts den Durchschnitt; Fig. 87, Taf. IV, bietet eine Seitenansicht; Fig. 88 und 89 sind Einzelheiten eines Preßtrogs. An den Cylinder 1 sind Wangen 2 angegossen, an welche die beiden Säulen 3 mit Hilfe von Deckplatten 4 und Schrauben 5 befestigt sind. Mit den Deckplatten sind die Drehzapfen 6 fest verbunden. Die Gestellböcke 7 der Drehzapfen sind auf festem Grundwerk aufgelagert. An den oberen Säulenenden befindet sich die Kopfplatte 8. Die skizzierte Presse besitzt nur zwei Tröge; offenbar ließen sich aber daran mehr anordnen. Diese Tröge sind mit 15 und 16 bezeichnet. Die Tröge sind (Fig. 88, Taf. IV, vorn offen, sonst aber mit einem Rande versehen, so daß die Kästen 9 und 10, welche zur Aufnahme des Samens dienen, bequem über den Rostboden 13 und 14 des Troges geschoben und durch Anschlag an

den Rand genau in die richtige Stellung gebracht werden können. Direkt auf dem Preßkolben 17 befindet sich der Trog 15; er wird an den Säulen durch die Arme 18 geführt. Der Trog 16 hat die Arme 19 zur Führung, welche bei tiefstem Kolbenstande auf an den Säulen feststehenden Bändern 20 aufsitzen. Die Kopfplatte, wie die untere Seite des Troges 16 tragen cylindrische Vorsprünge 21 und 22, welche als Preßholm für die darunter befindlichen Tröge 16 und 15 dienen. Ueber den Kasten 13 und 14 der Tröge liegen Siebböden 11 und 12; ebenso besitzen die Vorsprünge Kaste 23 und 24 und Siebböden 25 und 26. Die Abflußkanäle des Oels sind 27 und 28. In Fig. 89 ist die Verbindung der Kastenstäbe im Trog 16 und im Vorsprung 21 mit dem Abflußkanal 28 dargestellt. Vor der Presse befinden sich auf der Seite, wo die Samenlästen eingeschoben werden, Tische befestigt, zwei übereinander, von denen aus die Beschickung der Tröge erfolgt. Auf diese Tische zieht man die Kästen 9 und 10 und legt auf den Boden je eine Matte aus Haaren. Hierauf schüttet man das Samenmehl ein, legt eine Matte darauf und schiebt die Kästen in die zugehörigen Tröge. Von dem Injektionsrohre 43 aus übt man nunmehr hydraulischen Druck auf den Kolben 17 aus. Sobald das Steigen des Kolbens beginnt, wird der Steuerhebel 42 aus Stellung a, in welcher er sich für gewöhnlich befindet, in Lage b gebracht. Hier durch wird der Treibriemen 37 von der Losscheibe 35 auf die Festscheibe 34 gerückt; und weiter fällt die belastete Falle 44 in die Kerbe 41a ein. Dies bewirkt, daß Stange 41 mit ihren Riemenführern die Stellung von Fig. 87 erhält. Nunmehr wird der Zahnquadrant 31 vermittels der von 33 auf die Schraube 32 verpflanzten Bewegung sich in der Richtung des Pfeils soweit bewegen, bis die Presse horizontal liegt. Jetzt hebt der am Quadrant befestigte Stift 45 die belastete Falle 44 aus der Kerbe 41a. Die Stange 41 wird frei; das Laufgewicht am Hebel 46, welches durch Uebergang des Hebels 42 aus Stellung a in Stellung b gehoben worden war, bringt den Hebel wieder in die gewöhnliche Lage a zurück. Der Bolzen 47 schlägt hierbei an den senkrechten Arm des Winkelhebels 48 an: die wagerechte Lage der Presse ist nunmehr für die Dauer der Pressung gesichert. Ist das Oel abgelassen, so hebt man den hydraulischen Druck auf und bringt den Steuerhebel aus Stellung a in Stellung c, in welcher er durch die in Kerbe 41b einfallende Falle 49 festgehalten wird. Der Riemen 38 verschiebt sich auf die Festscheibe 34, was die Rückwärtsdrehung des Quadranten herbeiführt. Die Presse hebt sich in senkrechte Lage und wird in derselben dadurch festgehalten, daß Stift 50 die Falle 49 aus der Kerbe 41b auslöst und gleichzeitig der Gewichtshebel 48 den Steuerhebel in Stellung a zurückführt; der Riemen 38 rückt auf die Losscheibe 35 und der senkrechte Arm des Hebels 46 hält den Steuerhebel 42 nunmehr in seiner Lage fest. Die Kästen werden auf die Tische geschoben und andere inzwischen gefüllte über die Tröge befördert; die Pressung kann von neuem beginnen.

Die stehende Presse ist leichter zu beschicken als die liegende; letztere läßt ein bequemerer Ablauf zu als erstere. Diese beiden guten Eigenschaften auf eine einzige Presse zu übertragen, war offenbar Bodmer's Absicht, als er seiner Trogpresse die Drehbarkeit um eine horizontale Achse verlieh. So richtig diese Idee an sich war und so gute Dienste die eben beschriebene Presse vielfach gethan hat, so hat man sie doch wieder aufgegeben, weil der Mechanismus zum Umlegen große Kosten erforderte, sehr viel Platz in Anspruch nahm und schließlich auch nicht schnell und leicht genug zu handhaben war. Die neueren Pressen nach Bodmer haben daher auch diese Einrichtung nicht mehr, sondern sind einfach stehende Pressen mit möglichst günstigen Einrichtungen für den Abfluß des Oeles. Ihre Einrichtung geht aus den Fig. 90 und 91, Taf. IV, hervor (nach Bolley) Fig. 90 ist ein Querschnitt durch die Presse, während Fig. 91 einen Preßtrog mit Preßkolben im doppelten Maßstabe von Fig. 90 wiedergibt. Preßsäcke oder Umschlagtücher sind bei dieser Presse entbehrlich; die Zahl der Tröge ist im allgemeinen innerhalb der durch den Raum bedingten Grenzen beliebig; in der Zeichnung sind zwei Tröge mit kreisförmigem Quer-

schnitt angenommen. In diesem Falle genügt die Anordnung von zwei Säulen, während bei mehr Trögen in der Regel vier Säulen anzubringen sind. A ist der Preßcylinder, B der Kolben, C der Preßkopf. Der untere Trog E ist auf dem Preßkolben befestigt und wird durch angeschraubte Gabeln, welche über die Säulen greifen, zwischen diesen geführt. Auch der obere Trog D besitzt eine Führung, die aber an Gleitstücken befestigt ist, welche auf den Säulen sich auf- und abbewegen und beim tiefsten Stand des Kolbens auf Ringe aufschlagen; letztere sind fest an die Säulen angeschraubt. F und G sind die Samenlästen; sie liegen auf den Platten H und I auf und diese sind ebenfalls mit den erwähnten Gleitstücken verbunden; doch so, daß die obere Platte H fest stehen bleibt, während die untere I sich beim Kolbenaufgange mit nach oben bewegt. Soll die Presse beschickt werden, so muß sich der Kolben im tiefsten Stande befinden. Alsdann liegen die oberen Ränder der Tröge D und E nur wenig unter der Oberfläche der Platten H und I. Die Tröge besitzen oben schmiedeeiserne Ringe K und L mit einer oder mehreren Reihen feiner Löcher a. Die Samenlasten F und G sind innen glatt und haben am oberen Rande einige Reihen von Oeffnungen b, welche in die ringförmige Rinne c ausmünden. Nach dieser Rinne zu sind mehrere (gewöhnlich acht) senkrechte Röhren d offen, welche in der Wand des Kastens nach unten laufen und mit Oeffnungen in H und I zusammenreffen. Zu jedem Troge gehören zwei Samenlasten, von welchem der eine gefüllt wird, während der andere in der thätigen Presse sich befindet. Die Tische M und N besitzen eine Einrichtung, welche der für die einfache Topfpresse auf S. 64 beschriebenen ähnlich ist. Die Tische haben eine kreisrunde Oeffnung zum Entleeren der Samenlasten, während an der geschlossenen Stelle die Füllung des Kastens geschieht: zu unterst eine aus Kuhhaaren geflochtene kreisrunde Matte, darauf das Samenmehl, darüber wieder eine Matte. Die gefüllten Kästen werden mit Hilfe der Handhaben O und P über die Tröge geschoben, und die Pressung kann beginnen. Der Trog E dringt in den Kasten G ein und preßt den Samen an die untere Fläche von D an. Genügt der Widerstand dieses Troges dem ausgeübten Drucke nicht mehr, so setzt derselbe sich ebenfalls in Bewegung, tritt in den Kasten F ein und preßt dessen Inhalt gegen die am Preßkopf befestigte Platte Q. Bei genügendem Drucke beginnt das Del durch a und b auszufließen und sich in den Rinnen R und S der Tröge anzusammeln. Diese Rinnen haben Neigung nach den Ausgüssen T und U hin, so daß das Del durch letztere in vorgestellte Gefäße gelangt. Nach beendeter Pressung läßt man den Kolben zurückgehen, wobei auch Tröge und Kästen in die ursprüngliche Stellung zurücksinken. Die Kästen werden über die offenen Stellen der Bortische gezogen, wo man die Matten mit dem Preßluch nach unten herausschlägt; die schon fertig gefüllten zweiten Kästen schiebt man in die Presse ein und die Arbeit kann von neuem beginnen. Zur Entfernung des Kuchens aus dem Kasten kann man statt der Schlägel auch mechanische Vorrichtungen anwenden, wie solche auch bei Topfpresen oder bei der später zu besprechenden Ehrhardt'schen Presse vorhanden sind. Die Zeit, welche zwischen dem Einbringen des ersten und zweiten Kastens verläuft, soll nur eine Minute betragen.

In Fig. 92 bis 94, Taf. V, ist die vielfach angewendete Trog-
presse von Vandell dargestellt (nach Bergmann-Rögel) und zwar in

Fig. 92 ein Querschnitt, in **Fig. 93** ein Längsschnitt, in **Fig. 94** ein Grundriß. Der untere Teil der Presse ist in der Skizze weggelassen.

Jede Presse hat vier Tröge, von denen drei bez. zwei gezeichnet sind. Der Preßcylinder ist mit dem Preßkopf A durch vier schmiedeeiserne Stangen B verbunden, welche gleichzeitig als Führungen für die Preßplatten dienen. Die Preßtröge oder Preßkerne C dringen bei der Pressung in die Mäpfe oder Kästen D, welche die Samenmasse enthalten, ein. Letztere ist in Tücher eingeschlagen. Jeder Kern besitzt unter seinem oberen Rande eine ringsum ihn laufende Rinne E zur Aufnahme des Oels. Diese Rinnen stehen durch die Abflußrohre F miteinander in freier Verbindung. Das Öl fließt somit von den oberen Trögen in die unteren und endlich vom untersten Trog in die Oelzisterne. G ist das Zuführungsrohr von der Pumpe her. Uebrigens werden die Pressen häufig nicht mit Wasser, sondern mit Glycerin oder einem nicht trocknenden Oele gespeist. Nach beendeter Pressung nimmt man die Tücher mit dem Preßkuchen heraus und beseitigt von letzterem die noch ölhaltigen Ränder, welche einer zweiten Pressung unterworfen werden. Die Form der Tröge ist trapezförmig. Solcher Pressen sind stets zwei vorhanden, die durch ein gemeinsames Pumpwerk betrieben werden. Während die eine Presse in Thätigkeit ist, wird die andere beschickt. Das Pumpwerk hat einen größeren und einen kleineren Kolben, ersterer mit 65 mm, letzterer mit 26 mm Durchmesser. Ersterer übt einen Druck von 54 kg, letzterer von 405 kg auf den Quadratcentimeter aus. Beide Kolben machen 36 Hübe von 130 mm Länge in der Minute. Jede Pressung dauert 10 Minuten und liefert 30 bis 32 kg Kuchen. Dies entspricht bei elfstündiger Arbeitszeit einer Menge von rund 1800 kg Kuchen und 700 kg Öl.

Eine hydraulische Nachpresse für runde Kuchen von der Gattung der Trogpressen ist in ihren wesentlichsten Einrichtungen in **Fig. 95** und **96**, **Taf. V**, skizziert. Bei dieser Presse ist neu und beachtenswert erstens die Art, in welcher die Preßtröge aufgehängt sind, und zweitens die Einrichtung zur Abführung des ausgepreßten Oels.

Vier starke schmiedeeiserne Säulen A verbinden den (nicht gezeichneten) Preßcylinder mit dem Holme B. Zwischen Holm und Preßtisch sind 7 Preßtröge C angeordnet, welche mit Hilfe von Führungen D an den Säulen gleiten. In ihrer tiefsten Stellung werden die sechs oberen Tröge durch zwei Systeme von Kettengliedern und Haken E gehalten, deren Befestigungspunkt F sich am Holme befindet. Während des Aufganges wird die Kette entlastet; ihre einzelnen Glieder können sich leicht ineinander verschieben. Ueber jedem Trog steht ein schmiede- oder gußeiserner Ring G, welcher den Samen aufzunehmen bestimmt ist. Der Boden dieses Ringes wird durch eine kreisförmige gelochte Platte a gebildet, während die Oberseite des Preßkernes Längsrinnen b besitzt, die das Öl nach der ringförmigen Rinne c führen. Der untere Teil des Preßkernes oder Troges ist als sehr stumpfer Keil gebildet und tritt beim Aufgang des Kolbens als Preßkopf in das darunterliegende Samengefäß. In dieses wird der Samen, entweder in Tücher eingeschlagen, oder zwischen Matten gelagert, eingefüllt. Das Öl fließt durch die gelochte Platte a in die Rinnen b, und von hier in die konzentrische Rinne c. Aus jeder Rinne c ragt nach der einen Seite ein Abflußrohr H hervor. Diese Rohre leiten das Öl in das Sammelrohr I, welches in der Wand KL einen so weiten senkrechten Schließ besitzt, daß die Rohre H sich bequem darin auf- und abbewegen können. Wie die Platte a, so besitzt auch der Ring G in seiner Wandung Ausflußöffnungen; die Löcher des Bodens wie des Ringes erweitern sich nach außen; diejenigen des Ringes besitzen außerdem eine Neigung nach unten. Im tiefsten Stande der Presse kann man die Samengefäße leicht herausnehmen und entleeren oder füllen. Einschließlich des Füllens und Entleerens der Tröge beträgt die Preßdauer 15 Minuten. Für 7 Tröge von je 8 cm Tiefe wird bei 150 kg Druck auf den Quadratcentimeter der Samenmasse die letztere auf 0,4 des ursprünglichen Volumens zusammengepreßt. Eine Vor- und eine Nachpresse der beschriebenen Art verarbeitet in 12 Stunden 22 hl Samen und liefert rund 500 kg Öl. Zur Bedienung werden 2 Arbeiter gebraucht. (Nach Mühlmann, Bergmann-Rögel und Schädler).

Eine eigentümliche Einrichtung besitzt die Trogpresse von Poteau, welche L. Ramdohr in Dinglers polytechn. Journal, Bd. 218, 1875, S. 478, beschreibt. Die Konstruktion der Tröge ist ungefähr dieselbe wie

bei der schon beschriebenen Trogpresse von Bandell. Doch ist der Preßkern C heizbar gemacht, indem derselbe unter sich verbundene Röhren besitzt. In die Röhren des obersten Kernes tritt der Dampf ein, durchläuft dieselben und gelangt aus der letzten Röhre mit Hilfe eines starken Gummischlauchs in den nächst niedrigen Preßstempel, und so in gleicher Weise weiter, bis zum letzten, am Kolben befestigten Kern, aus welchem der Dampf in einen Kondensator geht. Die einzelnen Tröge legen sich, soweit sie beweglich sind, beim tiefften Stande des Kolbens auf Vorsprünge auf, welche an den Säulen befestigt sind. Ferner sind rechts und links von der Presse hölzerne Gestelle mit Schienen angebracht, letztere untereinander in Zwischenräumen, welche den Vorsprüngen an den Säulen oder den Preßplatten entsprechen. Auf dem einen Gestell werden die als stählerne Rahmen hergestellten Samenkästen gefüllt, um von hier aus in die Presse geschoben zu werden, während auf dem anderen Gestell in gleicher Weise die Samenkästen auf den Schienen nach beendeter Pressung herausgezogen und entleert werden können. Endlich besitzen diese Pressen eine, allerdings etwas umständliche Einrichtung, mit deren Hilfe ein genaues Einsetzen der Samenkästen über die Preßkerne ermöglicht wird. Nicht genug nämlich, daß die Kästen auf Anschläge anstoßen, welche ihre Einstellung bestimmen, werden sie vielmehr auch noch dadurch in ihrer Auflage gesichert, daß mit Hilfe eines Hebelwerkes in kleine Versenkungen an ihrem oberen Rande ein niedriger Vorsprung eingedrückt wird, welcher an der unteren Seite des darüber befindlichen Preßkernes angebracht ist. Eine derartige Poteausche Presse mit 35 cm Kolbendurchmesser und einem Druck von 120 Atmosphären auf den Kolben, sowie von 3000 qcm Kastenquerschnitt und (für Rübsen) etwa 10 cm Füllhöhe vermag in 24 Stunden im günstigsten Falle 28800 l Samenmasse zu verarbeiten. Wird der Druck auf den Kolben zu 175 Atmosphären, der Flächeninhalt der Preßrahmen zu 1600 qcm und die Schütthöhe zu 6 cm angenommen, so werden in 24 Stunden nur 9216 l Samen ausgepreßt. Im ersten Falle beträgt der Druck auf 1 qcm Samen 39,6 kg, im zweiten dagegen 108,4 kg, so daß im zweiten Falle offenbar die Delausbeute eine bessere sein wird. Der Samen muß übrigens bei dieser Presse in Tücher eingeschlagen werden.

Die meisten Vorzüge der Poteauschen, wie anderer bisher erwähnter Pressen vereinigt die Trogpresse von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel (D. R. P. 14990 vom 8. Jan. 1881 und 16539 vom 9. April 1881) in sich, welche wir in den **Fig. 97 bis 103, Taf. V**, teils nach den Patentschriften, teils nach Zeichnungen der Fabrik selbst, in ihren Einzelheiten wiedergeben. Es ist zunächst zwischen einer älteren und einer neueren Konstruktion zu unterscheiden. Erstere (in **Fig. 97 und 98** in den Hauptteilen gezeichnet) bietet manches Interessante, so daß wir ihrer zunächst mit ein paar Worten gedenken wollen.

A bezeichnet den Preßkasten; B die Säulen, welche Holm und Preßcylinder zusammenhalten; C einen Ständer mit Vorsprüngen, auf welche sich bei tieffter Stellung des Kolbens die Preßkästen in gleichen Abständen voneinander aufsetzen. D ist eine Platte mit konischen Löchern. Alles dies sind die gewöhnlichen Einrichtungen von Trogpressen. Nun aber besitzen bei den Trogpressen die Kästen, gewöhnlich an den Schmalseiten, Verschlüsse, welche nach erfolgter Pressung gelöst werden, um durch die so entstandenen Oeffnungen die Kuchen zu entfernen und neue Saat einzuführen. Diese Verschlüsse sind bei der beschriebenen Presse in besonderer Weise herbeigeführt. Die Längsseiten der Kästen werden nämlich durch

Rnaggen G des darüber liegenden, die Schmalseiten durch Rnaggen F des darunter liegenden Kastens geschlossen. Bei der größten Entfernung der Kästen voneinander bleibt über den Rnaggen F noch eine Oeffnung von etwa 50 mm Höhe, durch welche die Saat unmittelbar und ohne Anwendung von Preßtüchern eingefüllt wird. Beim Aufgang der Presse schließen die Rnaggen F die Oeffnungen und gleiten an den Flächen des darüber liegenden Kastens. In den Rnaggen G befinden sich Stifte E, die mit einer Nut im darunter befindlichen Kasten zusammentreffen. Haben die Tröge ihren höchsten Stand erreicht, so schiebt man diese Stifte ein. Beim Niedergang der Presse fassen die Stifte E unter die Preßplatten F und lösen und halten dieselben beim weiteren Niedergange samt den darauf liegenden Kuchen. (In Fig. 97, Taf. V, sind die Stifte gezeichnet, obwohl diese Figur dem tiefsten Stande der Tröge, nicht den höchsten entspricht.) Ist der tiefste Stand der Presse erreicht, so kann man die Preßplatten samt den Kuchen leicht durch die Oeffnungen H herausziehen.

Bei dieser gesamten Einrichtung ist als Mangel zu bezeichnen, daß die Kästen nur vertikale Beweglichkeit besitzen. Man kann sie deshalb nur beim Stillstand der Presse in tiefster Stellung füllen und entleeren. Deshalb hat Ehrhardt die Presse weiter dahin verbessert, daß die Kästen auch horizontal beweglich gemacht sind. Man kann sie auf Gleitschienen herausziehen, entleeren und neu füllen. Die Schienen sind nach beiden Seiten der Presse laufend, so daß auf der einen Seite bereits gefüllte Kästen stehen, sobald die Entleerung der Presse erfolgen soll; es ist also die doppelte Zahl der Preßkästen nötig.

Die Fig. 99 bis 103 geben die Einzelheiten der Einrichtung wieder. A ist der Preßkasten, B der Preßstempel für jeden Kasten, C der Holm, D sind die Säulen, E bedeutet den Ständer mit seinen Vorsprüngen zum Auflagern der Kästen bei tiefstem Stande. Jeder Stempel trägt an seiner unteren Seite zwei beidseitig verlängerte schmiedeeiserne Gleitschienen F, welche die Böden der zum darunter liegenden Stempel gehörigen Preßkästen tragen. Diese Böden bestehen je aus einem kräftigen schmiedeeisernen Ringe H, in welchen zwei gußeiserne Segmente G befestigt sind. K ist der Seiherboden der Kästen, welcher auf zwei Nasen der inneren freien Fläche der Segmente aufgelagert ist. Geeignete Anschläge sichern die genaue Einstellung der Kästen über den Stempeln, andere an den Bahnen befindliche die wagerechte Hubbegrenzung nach außen. Während der Pressung der ersten Reihe von Kästen wird die zweite Serie auf den Schienen gefüllt. Ist die Pressung vollendet, so läßt man die Presse niedergehen, zieht die Kästen nach der Seite heraus, auf welcher die Schienen frei sind, und schiebt von der anderen Seite die gefüllten Kästen ein. Die Pressung kann von neuem beginnen. Jetzt kommt es nur noch darauf an, Entleerung und Neufüllung der eben aus der Presse genommenen Kästen mit genügender Schnelligkeit zu bewirken. Behufs der Entleerung der Kästen sind an den Schienen besondere Vorrichtungen angebracht. Es sind dies die Haken L. In je zwei sich auf derselben Seite der Presse gegenüberliegende Haken L wird der Bügel M mit der Schraube N aufgehängt (Fig. 101, 102). Ist ein Preßkasten A darüber gezogen, so liegt das breite Kopfstück der Schraube N am Seiherboden K an. Dreht man mit Hilfe der Kurbel die Schraube aufwärts, so wird der Boden samt dem aufliegenden Kuchen aus der Presse herausgehoben. Die übrigen Einrichtungen der Presse sind ohne besondere Erklärung leicht zu verstehen.

In Fig. 102 und 103 ist eine solche Ehrhardtsche Presse im Durchschnitt und Aufriß wiedergegeben. Nach den bereits gegebenen Erklärungen sind die Abbildungen ohne weiteres verständlich; neu ist nur, daß hier die Presse heizbar gemacht ist. Dies ist dadurch bewirkt, daß die Preßtische oder Preßstempel hohl sind und durch Dampf geheizt werden können. Der Dampfeintritt findet bei a, der Dampfaustritt bei b statt. Solche heizbare Pressen sind insbesondere für Ricinusöl, Palmkern- und Kotosöl, Kakaobutter u. s. w. nötig. Die Buchstabenbezeichnung ist dieselbe wie in Fig. 99 und 100: T ist der Preßcylinder, S der Preßkolben; c und d sind Abflußröhren für das Del. Die Cylinder der Pressen sind aus Gußstahl gefertigt und auf 300 Atmosphären Druck geprüft. Jede Presse ist für 4 bis 8 Tröge eingerichtet, so daß also im ganzen 8 bis 16 Kästen oder Tröge zu einer Presse gehören. Auf die Seierplatte wird in der Regel ein Deckel aus Filz oder Wolle

gelegt; ein gleicher Deckel kommt auf die eingefüllte Saat zu liegen. Die Seiherplatte ist aus Flußeisen, der Trog aus Gußstahl hergestellt. Die gute Leistung der Presse ist bedingt durch den nur kurzen (der Kuchenstärke entsprechenden) Weg, welchen das Del zurückzulegen hat; durch die große Fläche welche dem Delaustritt geboten ist; durch die auf beiden Seiten des Kuchens wirkende Heizung; endlich durch das fast ununterbrochene Arbeiten der Presse. Die Kuchen sind, wenn sie die Presse verlassen, fertig, bedürfen also keines Beschneidens der Ränder. Die Form der Kuchen kann rund (wie in Fig. 103), quadratisch, rechteckig, trapezförmig u. s. w. sein; die größte erzeugbare Kuchenfläche ist 1963 qcm; der Stempel kann zwischen 320 und 450 mm Durchmesser haben. Eine Presse ohne Heizung mit 6 Tischen liefert bei Akkumulatorbetrieb für Raps in der Stunde im Mittel 48 Stück Kuchen; für trapezförmige Kuchen von etwa 30 cm Länge können die Tröge zur gleichzeitigen Herstellung von zwei Kuchen eingerichtet werden. Diese beiden Kuchen erhalten am besten schon in der Presse in der Mitte einen tiefen Einschnitt, bei welchem sie sich nach beendeter Pressung leicht in zwei Hälften brechen lassen; doch können sie auch als zusammenhängendes Ganze erzeugt werden, in welchem Falle man sie mit der Bandsäge in zwei Kuchen zerteilen muß. Mit einer solchen Presse kann man in der Stunde bis zu 100 Rapskuchen herstellen.

Ähnliche Einrichtung wie die Ehrhardtschen Pressen besitzen auch die hydraulischen Ringpressen der Maschinenfabrik von Brind u. Hübner in Mannheim; doch sind dieselben aus wesentlicher Verbesserung einer französischen Konstruktion hervorgegangen. Der Güte der genannten Herren verdanken wir die Abbildungen Fig. 104 und 105, Taf. V, die so klar und übersichtlich sind, daß sie einer ausführlicheren Besprechung nicht bedürfen. In der Presse sind 4 bis 10 schmiedeeiserne Ringe übereinander eingebaut; jeder Ring hat einen beweglichen, fein durchlochten stählernen Boden. Zwischen je zwei Ringen befindet sich eine gußeiserne Preßplatte, deren oberer Teil gerillt ist. Diese Preßplatten werden zwischen den Säulen der Presse geführt und tragen Schienen, in denen die Preßringe hängen. Die Schienen dienen als Führungen der Ringe beim Aus- und Einschieben. Um jede Preßplatte läuft eine ringförmige (bezüglich trapezförmige) Rinne herum, in welcher das Del sich ansammelt. Die Füllung der Tröge (Ringe) erfolgt wie bei der Ehrhardtschen Presse. Beim Pressen dringt der obere geriffelte Teil des Preßtisches in den darüber liegenden Ring ein. Preßcylinder, Säulen und Muttern der Pressen werden für gewöhnlich aus Gußstahl gefertigt. Für kleinere Kuchen wird in der Regel die Presse zum völligen Herausziehen der Ringe eingerichtet, während für größere Kuchen die in Fig. 104 wiedergegebene Konstruktion, bei welcher freilich die doppelte Anzahl von Ringen angeschafft werden muß, sich mehr empfiehlt, da hier die Ringe auf dem Schienenlager gefüllt werden. Der Durchmesser des Preßstempels beträgt 185 bis 400 mm, der Durchmesser eines Ringes 260 bis 400 mm; der höchste Druck im Cylinder 300 Atmosphären. Die Pressen eignen sich besonders für Samen, welche unter hohem Drucke gepreßt werden müssen, z. B. für Palmkerne. Für Delgewinnung aus letzteren werden die Pressen heizbar konstruiert, wobei die Erwärmung so stark ist, daß Palmkerne bei 20 Minuten Preßzeit in einer einzigen Pressung bis auf 8 Prozent Delgehalt ausgepreßt werden können.

In Fig. 105 ist eine Presse für je zwei Kuchen auf den Trog dargestellt. Die Form der Kuchen ist trapezförmig, wie sie häufig für Raps angewendet wird. Es liegen stets zwei Ringe oder Kästen nebeneinander, in Schienen wagerecht verschiebbar, von denen die mittlere beiden Kästen gemeinschaftlich zugehört. Der Preßstempel hebt die Doppeltröge gegen den Holm, wobei der untere Teil der Ringe stets auf den Inhalt des darunter

liegenden Trogs pressend wirkt. Am Holme sind zwei den obersten Trögen entsprechende Köpfe angebracht. Selbstverständlich könnte man auch umgekehrt den Preßtisch in die darüber befindlichen Tröge eindringen lassen, in welchem Falle am Preßstempel zwei Köpfe angeordnet sein müßten.

γ. Packpressen.

Die einfachste und wohl auch älteste Art der stehenden hydraulischen Pressen wird durch die sogenannten Packpressen gebildet. Diese besitzen weder Köpfe noch Tröge, sondern nur Preßplatten, zwischen welche der in Tücher eingeschlagene Samen gelegt wird, und die, an den Säulen der Presse oder an besonderen Schienen geführt, beim Aufgang der Presse samt den aufliegenden Samenpaketen gegen den Holm gepreßt werden. Die Abführung des Oeles ist bei diesen Pressen gewöhnlich nicht besonders geregelt; vielmehr fließt dasselbe über den Rand der Platten herunter bis zur untersten, am Kolben befestigten Platte, welche mit einer Rinne umgeben ist. In letzterer sammelt sich das Oel und gelangt durch ein Abfallrohr aus derselben in das Sammelgefäß. Ist somit die Einrichtung der Packpressen die denkbar einfachste, so haben sie doch den Nachteil, daß bei ihnen selbstverständlich der Samen in Preßtücher eingepackt werden muß, und ferner, daß das Oel leichter Samenteilchen mechanisch mitreißt, als z. B. bei den Trogpressen.

In Fig. 106, Taf. V, ist eine ältere Packpresse wiedergegeben. Dieselbe stammt von Mongolfier (1819) her, welcher ihr nur eine andere Verbindung zwischen Holm und Preßcylinder gab, als die Zeichnung vorstellt (siehe Rühlmann). A ist der Preßcylinder, B der Kolben. Auf letzterem befindet sich festsetzend der Preßtisch C. Zwischen diesem und dem Holme D sind 17 Preßplatten angeordnet, und zwar 12 kleine E und 5 große F. Die letzteren reichen bis über die Säulen G, welche Holm und Preßcylinder verbinden und bewegen sich an diesen; sie haben Ausschnitte, in welche die Säulenrundung paßt und bewirken so eine sichere Führung der sämtlichen Platten. Der Preßtisch ist an der Oberfläche mit vertieften Rillen a versehen, welche das Oel aufnehmen und nach der Oeffnung b leiten. An diese Oeffnung schließt sich nach unten das Kupferrohr c an, welches in der weiteren Röhre H, dem Auf- und Absteigen des Preßtisches folgend, sich in senkrechter Richtung bewegen kann. — Da bei dieser Einrichtung der Packpresse kein Anschlag für die einzelnen Platten vorgesehen ist, so müssen die Platten bei der Beschickung der Presse gehoben oder herausgenommen werden, um die Pakete zwischen zu lagern. Dies ist natürlich ein Uebelstand. Um denselben wenigstens einigermaßen zu beseitigen, brachte man später eine Zwischenplatte an, durch welche der Raum zwischen Holm und Tisch in zwei Hälften geteilt wird. In diesem Falle werden nur kleinere Platten verwendet, welche man bequem herausnehmen kann und die Zwischenplatte erfüllt dann gleichzeitig den Zweck, das gerade Aufschichten zu erleichtern. Die Platte muß selbstverständlich auf Zapfen während des Beschickens der Presse feststehen, beim Aufgange der Presse aber sich ebenfalls aufwärts bewegen. (Näheres siehe Deite, S. 101). Noch einfacher ist die Einrichtung einer neueren Packpresse, von welcher Fig. 107 eine leicht verständliche Ansicht gibt. Preßcylinder A und Holm B sind durch vier Säulen C miteinander fest verbunden. Zwischen denselben sind elf bewegliche Platten D angeordnet, die zwischen Führungen E gehen. Der Preßtisch F besitzt eine ringsum laufende

Rinne. Die Preßplatten können aber, da die Führungstangen nicht vertikal, sondern schief von unten nach oben verlaufen, nur bis zu einem ganz bestimmten Punkte sinken, denn die Führungstangen greifen in Einschnitte der Platten ein. Solche Pressen werden in verschiedenen Größen hergestellt. Eine Presse für vier Ruchen vermag 18 bis 27 kg Saat in einer Pressung zu verarbeiten und liefert 3 bis 6 kg schwere Ruchen. Man kann je nach Art der Saat drei- bis sechsmal in der Stunde pressen. Größere Pressen, wie die gezeichnete, können in 30 bis 45 Minuten 120 bis 145 kg Saat verarbeiten und geben Ruchen von 4 bis 7 kg Gewicht (nach Carpenter).

Eine abweichende Konstruktion besitzt eine Packpresse aus der Maschinenfabrik von F. A. Egells in Berlin, welche für die russische Dampfölmühlengesellschaft in Petersburg geliefert wurde (siehe Wiebes Skizzenbuch, Heft 31. 1864). Vorpressen dieser Art sind mit fünf, die Nachpressen (Fig. 108 und 109, Taf. V) mit zehn Preßblechen versehen.

Die Preßbleche A haben Trapezform und liegen bei ihrem tiefsten Stande auf den Ansätzen a auf, während sie ungehindert aufwärts bewegt werden können. Der Samen wird in Tücher eingepackt zwischen die Bleche geschoben. Der gußeiserne Preßkolben hat 26,4 cm Durchmesser und trägt eine Fortsetzung B, welche oben einen Kreuzkopf oder ein Querkreuz C besitzt; letzteres wirkt auf das unterste Preßblech ein. Das ausfließende Öl wird durch Luchstreifen von den Blechen nach einem Kasten abgeleitet, welcher auf den Preßcylinder aufgestellt ist. Die Preßbleche sind 24,8 und 17,6 cm breit und 48,8 cm lang (Seitenlänge). Ihr Inhalt beträgt 1017,6 qcm und der Druck auf 1 qcm ist gleich 393,8 kg oder 52,5 Atmosphären. Die Presse arbeitet mit angeblich 400000 kg oder 53333 Atmosphären Druck. Die Vorpressen mit nur fünf Preßplatten arbeiten mit demselben Druck, haben aber einen Kolben von 28,8 cm Durchmesser und Platten mit 1577,6 qcm Inhalt, was einem Druck von 253,6 kg oder 33,8 Atmosphären auf 1 qcm Preßfläche entspricht.

B. Liegende hydraulische Pressen.

Die liegenden hydraulischen Pressen, auch Horizontalpressen genannt, besitzen gegenüber den stehenden Pressen vor allem den Vorzug, daß bei ihnen der Abfluß des Oeles bei weitem einfacher und bequemer zu regeln ist. Sie lassen sich ferner im allgemeinen leichter handhaben, weil die Presse zu ebener Erde liegt und das Einsetzen der Platten und Preßsäcke insolgedessen sehr einfach ist. Dagegen haben sie den Nachteil, daß bei ihnen nach geschehener Pressung der Kolben nicht von selbst zurückgeht; ferner, daß sie mehr Platz beanspruchen, als stehende Pressen, und endlich, daß sie teurer sind als letztere. Im übrigen hat man zwar die Möglichkeit, auch bei Horizontalpressen mit Trögen zu arbeiten; gewöhnlich wird indessen das Einschlagen oder Einfüllen des Samens in Preßtücher oder Preßsäcke erfordert, was man auch als Nachteil der liegenden Pressen ansehen muß.

Wir beschreiben zunächst eine ältere liegende Presse, welche in Fig. 110 (nach Bergmann-Rögel) wiedergegeben ist. A ist der wagerecht liegende Preßcylinder. Derselbe wird von kräftigen gußeisernen Lagerblöcken K getragen. Starke schmiedeeiserne Anker verbinden den gußeisernen Preßkasten L mit dem Preßcylinder A. Der Kolben B trägt die Preßplatte M, welche an ihrem unteren Ende mit Friktionsrollen F versehen ist. In den Preßkasten L werden die Samenpakete zwischen erwärmte gußeiserne Platten eingestellt, so daß die Zwischenräume I zwischen den Blechen D damit er-

liegenden Trogs pressend wirkt. Am Holme sind zwei den obersten Trögen entsprechende Köpfe angebracht. Selbstverständlich könnte man auch umgekehrt den Preßtisch in die darüber befindlichen Tröge eindringen lassen, in welchem Falle am Preßstempel zwei Köpfe angeordnet sein müßten.

γ. Packpressen.

Die einfachste und wohl auch älteste Art der stehenden hydraulischen Pressen wird durch die sogenannten Packpressen gebildet. Diese besitzen weder Töpfe noch Tröge, sondern nur Preßplatten, zwischen welche der in Tücher eingeschlagene Samen gelegt wird, und die, an den Säulen der Presse oder an besonderen Schienen geführt, beim Aufgang der Presse samt den aufliegenden Samenpaketen gegen den Holm gepreßt werden. Die Abführung des Oeles ist bei diesen Pressen gewöhnlich nicht besonders geregelt; vielmehr fließt dasselbe über den Rand der Platten herunter bis zur untersten, am Kolben befestigten Platte, welche mit einer Rinne umgeben ist. In letzterer sammelt sich das Del und gelangt durch ein Abfallrohr aus derselben in das Sammelgefäß. Ist somit die Einrichtung der Packpressen die denkbar einfachste, so haben sie doch den Nachteil, daß bei ihnen selbstverständlich der Samen in Preßtücher eingepackt werden muß, und ferner, daß das Del leichter Samenteilchen mechanisch mitreißt, als z. B. bei den Trogpressen.

In Fig. 106, Taf. V, ist eine ältere Packpresse wiedergegeben. Dieselbe stammt von Mongolfier (1819) her, welcher ihr nur eine andere Verbindung zwischen Holm und Preßcylinder gab, als die Zeichnung vorstellt (siehe Rühlmann). A ist der Preßcylinder, B der Kolben. Auf letzterem befindet sich festsetzend der Preßtisch C. Zwischen diesem und dem Holme D sind 17 Preßplatten angeordnet, und zwar 12 kleine E und 5 große F. Die letzteren reichen bis über die Säulen G, welche Holm und Preßcylinder verbinden und bewegen sich an diesen; sie haben Ausschnitte, in welche die Säulentrundung paßt und bewirken so eine sichere Führung der sämtlichen Platten. Der Preßtisch ist an der Oberfläche mit vertieften Rillen a versehen, welche das Del aufnehmen und nach der Oeffnung b leiten. An diese Oeffnung schließt sich nach unten das Kupferrohr c an, welches in der weiteren Röhre H, dem Auf- und Absteigen des Preßtisches folgend, sich in senkrechter Richtung bewegen kann. — Da bei dieser Einrichtung der Packpresse kein Anschlag für die einzelnen Platten vorgesehen ist, so müssen die Platten bei der Beschickung der Presse gehoben oder herausgenommen werden, um die Pakete zwischen zu lagern. Dies ist natürlich ein Uebelstand. Um denselben wenigstens einigermaßen zu beseitigen, brachte man später eine Zwischenplatte an, durch welche der Raum zwischen Holm und Tisch in zwei Hälften geteilt wird. In diesem Falle werden nur kleinere Platten verwendet, welche man bequem herausnehmen kann und die Zwischenplatte erfüllt dann gleichzeitig den Zweck, das gerade Aufschichten zu erleichtern. Die Platte muß selbstverständlich auf Zapfen während des Beschickens der Presse feststehen, beim Aufgange der Presse aber sich ebenfalls aufwärts bewegen. (Näheres siehe Seite, S. 101). Noch einfacher ist die Einrichtung einer neueren Packpresse, von welcher Fig. 107 eine leicht verständliche Ansicht gibt. Preßcylinder A und Holm B sind durch vier Säulen C miteinander fest verbunden. Zwischen denselben sind elf bewegliche Platten D angeordnet, die zwischen Führungen E gehen. Der Preßtisch F besitzt eine ringsum laufende

sinne. Die Preßplatten können aber, da die Führungstangen nicht vertikal, sondern schief von unten nach oben verlaufen, nur bis zu einem ganz bestimmten Punkte sinken, denn die Führungstangen greifen in Einschnitte der Platten ein. Solche Pressen werden in verschiedenen Größen hergestellt. Eine Presse für vier Ruchen vermag 18 bis 27 kg Saat in einer Pressung zu verarbeiten und liefert 3 bis 6 kg schwere Ruchen. Man kann je nach Art der Saat drei- bis sechsmal in der Stunde pressen. Größere Pressen, wie die gezeichnete, können in 30 bis 45 Minuten 120 bis 145 kg Saat verarbeiten und geben Ruchen von 4 bis 7 kg Gewicht (nach Carpenter).

Eine abweichende Konstruktion besitzt eine Packpresse aus der Maschinenfabrik von F. A. Egells in Berlin, welche für die russische Dampfölmühlengesellschaft in Petersburg geliefert wurde (siehe Wiebes Skizzenbuch, Heft 31. 1864). Vorpressen dieser Art sind mit fünf, die Nachpressen (Fig. 108 und 109, Taf. V) mit zehn Preßblechen versehen.

Die Preßbleche A haben Trapezform und liegen bei ihrem tiefsten Stande auf den Ansätzen a auf, während sie ungehindert aufwärts bewegt werden können. Der Samen wird in Tücher eingepackt zwischen die Bleche geschoben. Der gußeiserne Preßkolben hat 26,4 cm Durchmesser und trägt eine Fortsetzung B, welche oben einen Kreuzkopf oder ein Querkreuz C besitzt; letzteres wirkt auf das unterste Preßblech ein. Das ausfließende Öl wird durch Luchstreifen von den Blechen nach einem Rasten abgeleitet, welcher auf den Preßcylinder aufgestellt ist. Die Preßbleche sind 24,8 und 17,6 cm breit und 48,8 cm lang (Seitenlänge). Ihr Inhalt beträgt 1017,6 qcm und der Druck auf 1 qcm ist gleich 393,8 kg oder 52,5 Atmosphären. Die Presse arbeitet mit angeblich 400000 kg oder 53333 Atmosphären Druck. Die Vorpressen mit nur fünf Preßplatten arbeiten mit demselben Drucke, haben aber einen Kolben von 28,8 cm Durchmesser und Platten mit 1577,6 qcm Inhalt, was einem Drucke von 253,6 kg oder 33,8 Atmosphären auf 1 qcm Preßfläche entspricht.

B. Liegende hydraulische Pressen.

Die liegenden hydraulischen Pressen, auch Horizontalpressen genannt, besitzen gegenüber den stehenden Pressen vor allem den Vorzug, daß bei ihnen der Abfluß des Oeles bei weitem einfacher und bequemer zu regeln ist. Sie lassen sich ferner im allgemeinen leichter handhaben, weil die Presse zu ebener Erde liegt und das Einsetzen der Platten und Preßsäcke insolgedessen sehr einfach ist. Dagegen haben sie den Nachteil, daß bei ihnen nach geschener Pressung der Kolben nicht von selbst zurückgeht; ferner, daß sie mehr Platz beanspruchen, als stehende Pressen, und endlich, daß sie teurer sind als letztere. Im übrigen hat man zwar die Möglichkeit, auch bei Horizontalpressen mit Trögen zu arbeiten; gewöhnlich wird indessen das Einschlagen oder Einfüllen des Samens in Preßtücher oder Preßsäcke erfordert, was man auch als Nachteil der liegenden Pressen ansehen muß.

Wir beschreiben zunächst eine ältere liegende Presse, welche in Fig. 110 (nach Bergmann-Rögel) wiedergegeben ist. A ist der wagerecht liegende Preßcylinder. Derselbe wird von kräftigen gußeisernen Lagerblöcken K getragen. Starke schmiedeeiserne Anker verbinden den gußeisernen Preßkasten L mit dem Preßcylinder A. Der Kolben B trägt die Preßplatte M, welche an ihrem unteren Ende mit Friktionsrollen F versehen ist. In den Preßkasten L werden die Samenpakete zwischen erwärmte gußeiserne Platten eingestellt, so daß die Zwischenräume I zwischen den Blechen D damit er-

und in den Cylinder N der
 leht aus den Seitenwänden E
 Stücken zusammengesetzt, da-
 e Ausbesserung bewirkt wer-
 springende Reisten i, mit wel-
 flächen der Gestellprismen P
 m Auflegen der Pressbleche
 : Seitenwände E noch pris-
 ren den oberen und unteren
 mit Schrauben und starken
 Ruchenkammer offen, so daß

n man das zum Pressen nötige
 elangen lassen. Es besteht das-
), welche ein gemeinschaftliches
 Abflußventil für dieselbe Presse
 bindung, so daß stets das eine
 schließen und Öffnen der vier
 kreuz, so daß stets S und R
 offen sind. Dies geschieht mit
 Auf dem senkrechten Stän-
 en. Die Mutter derselben be-
 rad O befestigt ist. Lose über
 eschoben, welches auf die Köpfe
 eschriebenen Weise, also gleich-
 isdann durch Niederschrauben
 werden die an den Stangen
 Die Ventilstifte oder -stangen

geschlossen, so fließt das Zujel-
 Q nach t und t', endlich nach
 gleichzeitig gelangt das Wasser
 ntile T und von hier durch l,
 der Q und T geschlossen ist, so
 auf dem Wege m, m', R, g, f,
 reffe durch d, t', t, z, S, l und n

inem gemeinschaftlichen Rohre
 nzelne Presse ein Absperrven-
 an eine bestimmte Presse außer
 er arbeiten.

ntrempresse zu schildern. Das-
 afß bei zu lang andauerndem
 t herausgetrieben werde. In
 und es wäre auch sonst eine
 Zweite ist das schon genannte
 Ventil w gehoben wird, strömt
 y aus. Diese Hebung wird
 etwas getropften Arm (in der
 il X befindlichen Zugstange I
 des Hebels w' gelangt ist, —
 Fig. 111 erreicht hat —, hebt
 arige an w und des Ventils w
 y entweichen.

t Quelle und nach Rahl-
 ehselventile angebracht, wie

füllt werden. Das in Säcke gefüllte oder in Tücher geschlagene Mehl wird bei der Pressung gegen die feststehende gußeiserne Platte E gedrückt, welche durch starke schmiedeeiserne Anker N fest mit dem Cylinder A zusammenhängt. Das ausgepreßte Del fließt durch Rinnen nach dem Sammelgefäß ab. Der Rückgang der Preßplatte und des Kolbens wird durch Gegengewichte P herbeigeführt, welche mit Hilfe von Ketten O, die über Rollen H gehen, zur Wirkung gelangen. Bleibt das Gewicht dauernd an den Ketten, so muß es beim Vollgange der Presse gehoben werden, was bei der Berechnung der Leistungsfähigkeit einer solchen Presse in Anschlag zu bringen ist. Besser hängt man es erst bei beginnendem Leergange ein, oder befestigt erst dann die Ketten an die Preßplatte M. Häufig liegen zwei solcher Pressen (A A') dicht nebeneinander, so daß ihre Preßcylinder mit der Bodenseite p sich fast berühren. Beide Pressen werden alsdann durch dieselbe Speisepumpe abwechselnd versorgt, so daß stets die eine preßt, die andere leer geht oder entleert und gefüllt wird.

Eine einmalige Pressung genügt in der Regel nicht zur vollständigen Gewinnung des Oels. Man nimmt daher die Oeltuchen nach der ersten Pressung aus den Tüchern und zerkleinert sie, zuerst durch einen Ruchbrecher, alsdann bis zur mehligten Beschaffenheit im Stampfwerk oder Roller-gang. Das Mehl wird erwärmt, abermals in Tücher gepackt und von neuem gepreßt. Bei dieser zweiten Pressung erhält man gewöhnlich ein etwas unreineres Del als bei der ersten, daher man das Del der beiden Pressungen mitunter gesondert auffängt. Selbst die zweimal gepreßten Ruchen enthalten am Rande noch viel Del, daher man die Ränder abschneidet und bei einer folgenden zweiten Pressung mit zugibt.

Wesentlich vollkommener, als die beschriebene ältere liegende Presse, sind die neueren Horizontalpressen eingerichtet, insofern nämlich bei ihnen der Rückgang des Kolbens nicht durch Gegengewicht, sondern durch eine Gegen- oder Kontrepresse bewirkt wird. In Fig. 111, 112, Taf. V und Fig. 113 bis 115, Taf. VI, ist eine solche hydraulische Horizontalpresse mit Kontrepresse nach der „Zeitschrift des Vereins deutscher Ingenieure, Bd. 4, 1860, S. 242“, wiedergegeben. Dieselbe arbeitet, wie M. Frouing an genannter Stelle mitteilt, in Gemeinschaft mit stehenden Topfpressen von der in Fig. 70, Taf. IV, skizzierten Form; und zwar dienen letztere als Vorpressen, die hier zu beschreibende Horizontalpresse als Nachpresse. In der Zeichnung bedeutet A den gewöhnlich mit einem Messingmantel umgebenen Preßkolben, welcher in der Stange B seine Fortsetzung findet. An letzterer sitzt der Preßkopf C, dessen Querschnitt genau demjenigen der Ruchenkammer D entspricht, also trapezförmig ist. Die Gestalt der Ruchenkammer erhellt am besten aus Fig. 113, Taf. VI, einem Schnitte nach ZY. Dem entsprechend müssen natürlich auch die Preßbleche Trapezform besitzen; dieselben sind bereits Fig. 59, Taf. III, gezeichnet. Sie haben nahe dem oberen Ende zwei Ohren, mit welchen sie in die Nuten aa der Ruchenkammer eingreifen, so daß sie sich in der Kammer unter sicherer Führung in a verschieben lassen. G ist der Kolben und N der Cylinder der Gegenpresse. Der Kolben G trägt das Querstück H, welches durch die Zugstangen I den Kolben der Gegenpresse mit dem Kolben der Presse verkuppelt; dabei spielt das zweiteilige Halsband K eine wichtige Rolle. Die Traverse H ist durch feste Unterlagen b gestützt, damit keine Durchbiegungen beim Heraustreten des Kolbens G erfolgen; diese Unterlagen schleifen auf Geradsführungen c. In den Cylin-

der M der Oelpresse tritt das Wasser bei d und in den Cylinder N der Gegenpresse bei e ein. Die Kuchenkammer besteht aus den Seitenwänden E und dem Kopfstücke F. Sie ist aus mehreren Stücken zusammengesetzt, damit bei etwa vorkommenden Brüchen leicht eine Ausbesserung bewirkt werden kann. Die Seitenwände besitzen oben vorspringende Leisten i, mit welchen sie auf den ebenen Kanten o der oberen Flächen der Gestellprismen P hängen. Diese Kanten o dienen zugleich zum Auflegen der Preßbleche oder Fiersen (Fierschen). Weiter besitzen die Seitenwände E noch prismatische Anaggen V, welche in Schlitze zwischen den oberen und unteren Gestellprismen passen und außerhalb derselben mit Schrauben und starken Vorlegescheiben s befestigt sind. Unten ist die Kuchenkammer offen, so daß das Del völlig freien Abfluß hat.

Mittels eines doppelten Sperrventils W kann man das zum Pressen nötige Wasser entweder in die Presse oder in die Gegenpresse gelangen lassen. Es besteht dasselbe aus zwei Ventilgehäusen (Fig. 111, 114, 115), welche ein gemeinschaftliches Zufluß- und Abflußrohr haben. Das Zu- und das Abflußventil für dieselbe Presse stehen durch einen kleinen Hebel miteinander in Verbindung, so daß stets das eine Ventil offen, das andere aber geschlossen ist. Das Schließen und Öffnen der vier Wechselventile Q, R, S und T geschieht stets übers Kreuz, so daß stets S und R einerseits und Q und T andererseits offen oder geschlossen sind. Dies geschieht mit Hilfe des Querstüdes U und des Schraubenrades O. Auf dem senkrechten Ständer h ist oben eine flachgängige Schraube k geschnitten. Die Mutter derselben befindet sich in der Büchse, an welcher das Schraubenrad O befestigt ist. Lose über die Schraubenspindel K ist ferner das Querstück U geschoben, welches auf die Köpfe der Ventilstangen (p, q, r für S, T und R) in der beschriebenen Weise, also gleichzeitig auf S und R oder Q und T aufgesetzt und alsdann durch Niederschrauben von O in dieser Stellung befestigt wird. Hierdurch werden die an den Stangen befindlichen Regelventile niedergedrückt und geschlossen. Die Ventilstifte oder -stangen sind in Stopfbüchsen beweglich.

Ist nun z. B. Q und T offen, aber R und S geschlossen, so fließt das Injectionswasser durch m nach m', durch das offene Ventil Q nach t und t', endlich nach d und von hier in den Cylinder der Oelpumpe. Gleichzeitig gelangt das Wasser der Gegenpresse durch f und g' nach dem offenen Ventile T und von hier durch l, und n ins Freie. Wenn dagegen R und S offen, aber Q und T geschlossen ist, so fließt das Wasser direkt in die Kontrepresse, nämlich auf dem Wege m, m', R, g, f, während das Wasser aus dem Preßcylinder der Oelpresse durch d, t', t, z, S, l und n ins Freie abfließt.

Da mehrere derartige Pressen gewöhnlich von einem gemeinschaftlichen Rohre aus mit Wasser gespeist werden, so ist für jede einzelne Presse ein Absperrventil L angeordnet (Fig. 113). Infolgedessen kann man eine bestimmte Presse außer Thätigkeit setzen, während die anderen ungestört weiter arbeiten.

Endlich ist noch das Sicherheitsventil X der Kontrepresse zu schildern. Dasselbe hat vorwiegend den Zweck, zu verhindern, daß bei zu lang andauerndem Drude in N der Kolben G der Gegenpresse zu weit herausgetrieben werde. In diesem Falle würden nämlich die Stangen l reißen, und es wäre auch sonst eine Beschädigung der Maschine zu erwarten. Zu diesem Zwecke ist das schon genannte Sicherheitsventil X angeordnet. Sobald dessen Regelventil w gehoben wird, strömt das Wasser aus dem Cylinder der Gegenpresse durch y aus. Diese Hebung wird aber bewirkt durch einen senkrecht stehenden, oben etwas gekrüppften Arm (in der Figur nicht gezeichnet), welcher an der vor dem Ventil X befindlichen Zugstange l befestigt ist. Sobald derselbe bis an die tiefste Stelle des Hebels w' gelangt ist, — und dies geschieht, sobald G etwa die Stellung von Fig. 111 erreicht hat —, hebt er diesen Hebel auf, was das Nachfolgen der Ventilstange an w und des Ventils w selbst zur Folge hat. Das Wasser kann jetzt frei durch y entweichen.

Bei der soeben (nach der schon angeführten Quelle und nach Mühlmann) beschriebenen hydraulischen Presse sind Wechselventile angebracht, wie

sie im wesentlichen noch heute benutzt werden. Kleine Abweichungen in der Konstruktion sind aber natürlich zu finden. Ohne auf diese einzugehen, sei nur noch auf das Knopsche Absperrventil hingewiesen (Zeitschrift des Vereins deutscher Ingenieure, Bd. 6. 1862, S. 349), welches ein einfaches Ventil statt des geschilderten doppelten zur Benutzung bringt.

Dieses Ventil steht im Vereinigungspunkte des Injektionsrohres, des Rohres, welches senkrecht nach oben und dann in entgegengesetzter Richtung nach außen führt und als Abflußrohr dient, und des zum Injektionsrohre senkrecht nach unten gehenden Zuflußrohres zur Presse. Das Ventil ist nach oben und unten als Regel gestaltet und besitzt oben im Abfluß- und unten im Zuflußrohre zur Presse ein Lager. Es sitzt fest an einer Drehspindel. Wird dieselbe nach unten gedreht, so schließt das Ventil das zur Presse führende Rohr ab und das Wasser fließt vom Injektions- in das Abflußrohr. Bei dem Herausdrauben der Spindel steigt zunächst das Ventil in die Mitte der Kammer und das Wasser kann jetzt aus der Presse nach dem Abflußrohre gelangen. Wird endlich das Ventil an sein oberes Lager angepreßt, so gelangt das Injektionswasser in die Presse.

Die beschriebene liegende Presse gehört zur Gattung der Packpressen. Die Anwendung von Siebtöpfen bei liegenden Pressen ist deshalb nicht zweckmäßig, weil das in den Sieblöchern befindliche Del nicht zum Abfluß gelangen könnte; denn beim Rückgange des Preßkolbens würde es vom Luftdrucke wieder in den Topf hineingetrieben und von den Kuchen von neuem aufgesaugt werden (Rühlmann).

Noch ist zu bemerken, daß jede Packpresse von der geschilderten Form mit zwei Liderringen bei α und ε versehen ist. Dieselben waren ursprünglich aus Messing in vier Segmenten hergestellt, wodurch ein leichtes Einsetzen der Ledermanschette ermöglicht wird. Diese messingenen Ringe sind aber kostspielig; man verwendet daher gewöhnlich mit hölzernen Ringstücken gesteierte Ledermanschetten.

Die Horizontalpresse von L. D. Trannin in Paris (Fig. 116 bis 118, Taf. VI) D. R. P. 14499 v. 29. Okt. 1880) zeigt eine von den bisher besprochenen Formen der liegenden Pressen abweichende Einrichtung. Längs der ganzen Presse ist der Einfülltrichter A angeordnet, der in fester Verbindung mit den T-förmigen Schienen R steht und mit denselben durch Zahnstange und Zahnrad C auf den Führungsrollen B verschoben werden kann. D ist eine hierbei in Wirksamkeit kommende Führung. Nach unten ist der Trichter A durch den Schieber E verschlossen, welcher kammartig unter die Roststäbe F eingreift. Wird der Schieber gezogen, so fällt der vorgewärmte Samen zwischen die Preßplatten G herunter. Diese Platten sind oben bei H durch bewegliche Scharniere unter sich, mit dem Kolben I und dem festen Widerlager K verbunden. Ist der Zwischenraum zwischen den Platten mit Samen ausgefüllt, so schiebt man den Schieber wieder ein und setzt den Kolben I in Bewegung. Die Platten werden allmählich in der Richtung nach dem Blöcke K zu bewegt und pressen hierbei den Samen aus. Sie verschieben sich hierbei in ihren Scharnieren, bis sie die in Fig. 118 angedeutete Stellung angenommen haben. Die Preßplatten selbst besitzen senkrechte Längsschlitz, welche durch Einsätze aus Metall mit Stoffumwicklung verschlossen werden. Durch diese Art des Verschlusses wird eine kapillare Kommunikation zwischen den einzelnen Preßräumen ermöglicht. Auch die Bodenplatte L besitzt Schlitz, über welche ein gelochtes, mit Filtertuch überzogenes Blech gelegt ist. Das Del fließt durch die Schlitz in L nach dem Raume M ab. In diesem Raume kann zur Unterstützung der Pressung eine Luftverdünnung von dem nach der Luftpumpe führenden Rohre N aus erzeugt werden. Nach beendeter Pressung wird der Kolben I zurückbewegt, was den gleichzeitigen Rückgang sämtlicher Preßplatten zur Folge hat. Der Trichter A wird abgefahren, und die Entleerung der Presse kann beginnen. Um dieselbe zu erleichtern, werden die Längswände O des Preßraumes beweglich gemacht; während der Pressung drückt man sie durch Einpumpen von Wasser, welches durch P eintritt, an die Platten G an, wogegen beim Entleeren die Wände O durch Ausfließenlassen des Wassers

gelodert werden. Um endlich warm pressen zu können, sind in den Längswänden heizbare Hohlräume Q angeordnet.

Zum Schlusse sei der liegenden hydraulischen Presse von Gebrüder Bricks in Cottbus gedacht (D. R. P. Nr. 12421 vom 29. Juni 1880), welche insbesondere für Gewinnung von Del in kleineren Mengen bestimmt ist. Entsprechend den Anforderungen des Kleinbetriebes bedarf sie keines besonderen Untergrundes, sondern steht mit Hilfe der drei Gestellfüße A direkt auf dem Boden des Fabrikraums, z. B. auf der Dielung. Die Einrichtung der Presse ist aus Fig. 119 bis 121, Taf. VI, zu ersehen.

B ist der Preßcylinder, C der Preßkolben, D das Widerlager mit dem Preßkopfe E. Der Cylinder ist durch zwei schmiedeeiserne Stangen F mit dem Widerlager D verbunden. Am Kolben sitzt der Preßstempel G. Zwischen diesem und E befindet sich der Preßraum. In denselben wird der Samen, eingefüllt in die Tröge, Rezen oder Formen, eingebracht. Eine solche Reze H ist aus Schmiedeeisen angefertigt und im Inneren von einem konischen Rande aus sich schwach konisch erweiternd. Diese Form soll das Herausnehmen des Kuchens nach der Pressung erleichtern. Die Reze wird so aufgestellt, daß der konische Rand b zu unterst liegt. Dann legt man den Siebboden a darauf, dessen Löcher sich nach unten (außen) erweitern. Auf den Siebboden kommt eine kreisförmige Filzplatte und hierauf bis an den Rand der Reze das vorgewärmte Samenmehl. Auf den Samen wird wiederum eine Filzplatte gelegt und schließlich der genau passende Siebdeckel c aufgelegt; derselbe gleicht dem Siebboden. Ueber das erweiterte Ende der Reze wird ein Ring I gelegt und in Desen durch Stifte befestigt. Derselbe soll das Herausfallen des Deckels c verhindern. Der Deckel c kann aber bequem in das Innere der Reze hineingedrückt werden. Man hängt nun die Rezen mit Hilfe der kurzen Stangen K auf die Verbindungsstangen F auf und zwar so, daß zwischen zwei Rezen je ein Zwischenlager L mit seinen Stangen M auf die Verbindungsstangen F zu liegen kommt. Dieses Zwischenlager ist, wie Fig. 121, Taf. VI, zeigt, mit senkrechten Rippen auf den Flächen versehen. In gleicher Weise ist auch der Preßstempel C und der Preßkopf E mit Vertikalrippen versehen. An das Zwischenlager L kommen stets die Böden der Rezen zu liegen, da nur der Stempel und der Kopf ihrem kleineren Durchmesser entsprechend in die Rezen einzubringen vermögen. Hierbei schieben sie die Deckel der Rezen vor sich her; das Del fließt aus und in den Rippen von G, L und E ab nach den Trichtern N, unter welche Sammelgefäße aufgestellt werden. Wird die Pumpe in Thätigkeit gesetzt, so dringt das Wasser durch das Rohr O, welches mit Sicherheitsventil P versehen ist, in den Preßcylinder B ein und treibt den Kolben C mit seinem Widerlager G gegen den Preßraum. Die Pressung beginnt. Ist dieselbe beendet, so hebt man den Wasserzufluß auf und lüftet das Sicherheitsventil; das Wasser fließt aus dem Preßcylinder durch Rohr Q ab. Jetzt handelt es sich nur noch darum, den Kolben C wieder zurückzuführen. Zu diesem Zwecke ist im Widerlager D die Schraube R angebracht, welche mit Hilfe des Stellrades S gedreht werden kann. Sie ist aber mit einem Bunde versehen, so daß sie sich nicht selbst verschieben kann. Die Mutter der Schraube T ist zu einem Querstück ausgebildet, welches mit Hilfe eines Schlüßes mit Stift am Drehen gehindert ist. Wird nun also die Schraube hineinzugedreht, so geht nicht sie selbst, sondern die Mutter mit Querstück aus dem Preßkopf E heraus, solchergestalt die Rezen samt dem Kolben nach dem Cylinder zu zurückbewegend. Ist der Kolben in den Cylinder zugetrieben, so schraubt man auch die Schraube im umgekehrten Sinne, was das Zurückweichen der Traverse in die ursprüngliche Lage herbeiführt. Nunmehr erfolgt das Entleeren und Neubeschicken des Preßraumes. Soll bei größeren Pressen mit vier Rezen gepreßt werden, so kommen deren zwei links und zwei rechts vom Zwischenlager zu hängen, und zwar so, daß sie mit ihren Böden zusammenstoßen, die Deckel dagegen dem Stempel und Zwischenstück, bezüglich dem Preßkopf und Zwischenstück zugehren. In diesem Falle muß das Zwischenlager mit Preßköpfen versehen sein, welche in die Rezen einzubringen vermögen. Zwischen die Böden der zwei Rezen links wie rechts kommt dann noch je ein gewöhnliches Zwischenstück. Vor der Presse (seitlich von der Längsrichtung) befindet sich noch ein Tisch zum Füllen und Entleeren der Rezen. Die Leistung der Presse ist nach Schädler für

Leinsamen bei zwölfstündiger Arbeit 750 kg Samen. Die Presse gehört zur Gattung der Trogpressen.

C. Hydraulische Pressen ohne Pumpwerk.

Die älteren hydraulischen Pressen sind häufig ohne Pumpwerk im eigentlichen Sinne des Wortes konstruiert worden. Die Einrichtung war dann in der Regel die, daß eine weite und eine enge Röhre untereinander in Verbindung standen, so zwar, daß in der weiten Röhre der Preßkolben und in der engeren der Druckkolben angeordnet, beide Röhren aber völlig mit Wasser gefüllt waren. Der kleine Kolben wurde mit der Hand niedergedrückt oder besser niedergeschraubt. Hierdurch wurde eine der Masse des kleinen Kolbens entsprechende Wassermenge in den großen Cylinder gedrückt, was einen Aufgang des Kolbens zur Folge hatte. Die Hubgröße des Preßkolbens war freilich eine äußerst geringe, da die Menge des eingepreßten Wassers nur gering sein konnte. Bei dieser Einrichtung wird also nicht Wasser nachgesaugt, sondern in den beiden Röhren oder Cylindern befindet sich stets dieselbe Menge Flüssigkeit, für deren Erhaltung gesorgt werden muß, da ein Verlust nicht wieder ersetzt werden kann.

Solche Pressen ohne Pumpwerk werden heute nur noch in kleinen Fabriken, in Laboratorien u. s. w. angewendet. Sie sind entweder für Hand- oder für Maschinenbetrieb eingerichtet. Eine Presse ohne Pumpwerk für Handbetrieb ist in Fig. 122, Taf. VI, wiedergegeben; dieselbe stammt aus der Fabrik von Brind und Hübner in Mannheim (siehe Deutsche Industriezeitung, 25. 1884, S. 266). Ähnliche Pressen baut auch A. L. G. Dehne in Halle a. S. Hauptteile der Presse sind die beiden Cylinder A und B mit den Kolben C und D. Die Cylinder sind mit Glycerin gefüllt und durch einen Kanal n oder direkt miteinander verbunden. Die Kolben müssen selbstverständlich genau und sicher abgedichtet sein. Der größere Kolben D trägt den beliebig gestalteten, gewöhnlich runden Preßtisch E. Derselbe ist mit ringförmiger Rinne a und Abflußrohr b versehen. Auf den Preßtisch kommt der Preßtopf F zu stehen, welcher ringsum gelocht ist und mit einem Schutzmantel aus Blech gegen das Verspritzen des Oels versehen wird. Dieser Mantel besitzt nur am unteren Rande Löcher (der Mantel ist nicht gezeichnet). Der Preßtopf H ist in gewöhnlicher Weise durch Zugstangen G mit dem Preßcylinder fest verbunden, während der Preßtisch an diesen Zugstangen sich führt. Der Preßtopf enthält gleichzeitig die Mutter für die Spindel I mit Handrad K und in den Topf passender Preßplatte L. Am kleinen Kolben C sitzt die Schraube M mit der Handturbel N. Endlich ist noch ein Manometer zum Messen des Druckes angeordnet; letzterer kann bis zu 300 Atmosphären gesteigert werden. Nachdem der Preßtopf in gewöhnlicher Weise beschickt ist, dreht man die Platte L soweit herunter, als möglich, und übt so zunächst den Druck einer gewöhnlichen Spindelpresse aus. Alsdann treibt man durch Drehen der Kurbel N den Kolben C in den Cylinder A hinein und bewirkt hierdurch ein allmähliches Steigen des Kolbens D mit dem Preßtisch E. Es wird jetzt der Inhalt von F gegen die Platte L gedrückt, wobei das Öl zum Ausfließen gelangt. Möglicherweise wird jetzt der Druck von 300 Atmosphären noch nicht erreicht. Man schraubt in diesem Falle den Kolben C vollständig zurück und alsdann die Platte L soweit wie möglich nach unten. Nun wird die Pressung nochmals ausgeführt, wobei der gewünschte höchste Druck wohl sicher erreicht werden

wird. Ist die Pressung beendet, so schraubt man zunächst C und L zurück und hängt alsdann den Topf mit Inhalt mittels der Haken c an die Traversen d. Durch Niederschrauben von L wird der Preßkuchen herausgestoßen.

Hat der Preßkolben 100 mm und der Preßtopf 125 mm Durchmesser, so wird die Spannung von 300 Atmosphären einen Kolbendruck von 23000 kg bewirken; der Preis einer solchen Presse stellt sich (Presse von Dehne) auf 300 Mark. Billiger Preis, einfache Einrichtung, namentlich Wegfall von Ventilen, geringe Raumbeanspruchung und die Möglichkeit, die Presse durch einen einzigen Mann bedienen und betreiben zu lassen, sind ihre Vorzüge. Ihr Mangel ist der äußerst langsame Gang und die geringe Hubhöhe des Preßkolbens.

Um diesen Mängeln zu begegnen ordnen Brind und Hübner in Mannheim neben dem großen zwei kleine Cylinder mit kleineren Kolben von verschiedenem Durchmesser an. Ist der größere der beiden kleineren Kolben völlig eingedreht, ohne daß der Maximaldruck erreicht wurde, so wird ohne weiteres der zweite kleinere Kolben eingetrieben, bis das Manometer 300 Atmosphären Druck anzeigt. Die beiden Kolben werden mit ein und derselben Kurbel durch Zahnradübersetzung eingeschraubt. Sie lassen sich aus- und einrücken, also gemeinschaftlich, wie nacheinander in Thätigkeit setzen. Dies ist durch die in Fig. 123, Taf. VI, wiedergegebene Einrichtung ermöglicht. A und B sind die beiden neben dem Cylinder C des Preßkolbens angeordneten kleineren Cylinder; E ist der größere der beiden kleineren Kolben, D der kleinere. a und b sind die aus A und B nach C führenden Kanäle. F ist das Zahnrad am Kolben D, G dasjenige des Kolbens E. Beide werden von der Kurbel H aus bewegt. Die Achse K dieser Kurbel trägt das kleine verschiebbare Zahnrad I. Dasselbe kann so gestellt werden, daß es nur G oder nur F oder endlich so, daß es beide Räder gleichzeitig, natürlich im entgegengesetzten Sinne bewegt. Die Schraubengänge an D und E sind ebenfalls in entgegengesetztem Sinne geschnitten.

Die kleinen Handpressen werden (nach brieflicher Mitteilung der Fabrik) neuerdings nur noch selten gebaut, weil die schon früher erwähnte Einrichtung der Ringpressen (S. 77) auch bei kleinen Pressen mit Handbetrieb Anwendung findet.

Eine hydraulische Presse ohne Pumpwerk für Maschinenbetrieb ist der Maschinenfabrik von Brind und Hübner in Mannheim unter 9026 vom 16. August 1879 und 9679 vom 14. Okt. 1879 patentiert worden. Dieselbe ist der zuletzt beschriebenen Presse für Handbetrieb mit zwei Cylindern für kleine Kolben in allen Einrichtungen entsprechend, nur der Antrieb und die Ein- und Ausschaltung der beiden kleinen Kolben ist eine andere. An der Antriebswelle sitzen feste und lose Riemenscheiben, sowohl für Vorwärts-, wie auch für Rückwärtsbewegung der Kolben. Weiter befindet sich lose auf der Welle je eine Schnecke für jeden kleinen Kolben. Diese Schnecken greifen in Schneckenräder ein, welche ihrerseits die Mutter für die Schrauben an den beiden kleinen Kolben bilden. . . Soll eine Schnecke von der Welle mitgenommen werden, so rückt man mit Hilfe eines Handrädchens eine Reibungskuppelung ein, welche sich federnd auslöst, sobald das Handrad wieder zurückgedreht wird. In solcher Weise kann man auch für Maschinenbetrieb dasselbe Ziel erreichen, wie mit der oben geschilderten Ein-

richtung für Handbetrieb: nämlich zu Beginn der Pressung infolge Inangabe des größeren der beiden kleinen Kolben ein schnelleres Steigen des Preßfisches und später durch Eintreiben des kleineren Kolbens eine bedeutende Vermehrung des Druckes ohne Unterbrechung der Arbeit. In diesen Pressen für Maschinenbetrieb ist (nach Schädler) der Druck auf 1 qcm Preßfläche gleich 150 kg; drei, höchstens vier Pressungen lassen sich in der Stunde ausführen.

Da es bei den hydraulischen Pressen ohne Pumpwerk wesentlich ist, daß keine Flüssigkeit (kein Glycerin) verloren geht, so ist man hierbei nicht im Stande, als Schutz vor zu hohem Drucke Sicherheitsventile anzuwenden, denn diese würden Flüssigkeit ausfließen lassen. Deshalb ordnen Brind und Hübner eine besondere Alarmvorrichtung an, die in Thätigkeit gelangt, sobald der höchste Druck erreicht ist. Es ist dies ein beschwerter kleiner Kolben, dessen Stiel mit dem Inneren des Preßcylinders in Verbindung steht. Mit wachsendem Drucke im Preßcylinder wird auch der Kolben im kleinen Alarmcylinder sich heben, bis er schließlich beim höchsten erlaubten Drucke im Preßcylinder an eine Alarmglocke o. dgl. m. anstößt und so das Signal zur Beendigung der Pressung gibt. Für die Pressen mit Maschinenbetrieb läßt sich mit dieser Einrichtung eine selbstthätige Ausrückung verbinden, welche in Fig. 124, 125, Taf. VI, dargestellt ist. A ist der Cylinder der Presse, welcher letztere von der Welle B aus betrieben wird. An B sitzen die Losscheiben C und E und die Festscheibe D. Der darüber befindliche Ausrücker F faßt zwei Treibriemen, den einen für den Rückgang der Presse, den anderen für den Preßgang. Liegen die beiden Riemen auf C und E auf, so steht die Presse; wird ein Riemen auf D gelegt, so geht die Presse auf oder nieder. Nun ist am Preßcylinder, mit diesem durch Rohr ab kommunizierend, ein kleiner Cylinder G angebracht. In demselben bewegt sich der kleine Kolben H, welcher oben in der Büchse I geführt ist. Bei K besitzt der Kolben einen wagerechten Schließ, in welchem sich ein Stift L des Kniehebels MN befindet und verschieben kann. Dieser Kniehebel hat bei O seinen festen Drehpunkt und wird durch den Hebel P mit Gewicht Q, welcher in R den festen und in S einen verschiebbaren Drehpunkt besitzt, belastet. In einem Schlitze des Hebelarms P befindet sich ferner leicht verschiebbar der Stift T, welcher fest an F sitzt. Bei der Stellung von F, welche Fig. 124 zeigt, liegt der Riemen für die Rückwärtsbewegung in c und über der Losscheibe C, derjenige für die Vorwärtsbewegung der Presse dagegen in d und auf der Festscheibe D. Demnach wächst der Druck im Preßcylinder fortwährend, die Pressung ist im Gange. Gleichzeitig wird aber der Druck im Preßcylinder sich auch auf den Kolben H verpflanzen und diesen zum Steigen veranlassen. Dabei wird durch L der Hebel MN gehoben und gleichzeitig P mit Q mehr nach der Stellung P'Q' zu gedrängt. Es erfolgt also auch eine Verschiebung von F nach rechts zu. Ist endlich für PQ die senkrechte Stellung P'Q' erreicht, so liegen beide Riemen auf den Losscheiben, so daß sich c und C, d und E entsprechen. Die Presse steht also still. Höher vermag der Kolben H nicht zu steigen, weil K an I anstößt. Wohl aber kann PQ noch weiter nach rechts gedreht werden, indem sich S in der Führung U und T in seinem Schlitze verschieben. Diese Bewegung wird dem Gewichtsarml PQ mit der Hand erteilt. Man erreicht hierdurch die Stellung c über D und d über E, so daß jetzt der Druckkolben rückwärts geht und infolge des nachlassenden Druckes der Preßkolben wie der Kolben H fallen. Dies bewirkt gleichzeitig ein Niedergehen des Hebels MN, wodurch PQ wieder nach links zurück in die Stellung P'Q' gebracht, also Stillstand der Presse erzeugt wird.

D. Hydraulische Pressen mit besonderen Einrichtungen.

Es sind der Vollständigkeit wegen noch einige Oelpressen zu nennen, bei welchen die Pressung ebenfalls durch hydraulischen Druck erfolgt, die Gesamteinrichtung aber eine abweichende ist. Wir nennen zunächst die Akkumulatorpresse von H. J. Bartlett (siehe Schädler S. 250), bei welcher die Säulen, die zur Verbindung von Preßkopf und Preßcylinder dienen, hohl gestaltet und als Windkessel verwendbar gemacht sind. Das Druckwasser tritt nämlich zuerst in diese Hohlräume, die durch ein

Rohr miteinander und mit der Druckleitung in Verbindung stehen, und preßt die Luft in ihnen zusammen. Wird dann die Verbindung dieser Hohlräume mit dem Inneren des Preßcylinders hergestellt, so überträgt sich der herrschende hohe Druck auf den Preßkolben und treibt diesen in die Höhe. Natürlich ist auch eine Vorrichtung vorhanden, welche direkte Verbindung des Injektionsrohres mit dem Inneren des Preßcylinders zuläßt. Und weiter leuchtet ein, daß die Bartlett'sche Presse nur als stehende konstruiert werden kann.

Weiter sei einer älteren Einrichtung gedacht, nämlich der hydraulischen Presse von R. Rappelin (Bulletin de la société industrielle de Mulhouse, 1848, Nr. 103), deren wesentlichster Teil, der Preßraum, in Fig. 126, Taf. VI, dargestellt ist.

In dem eisernen Behälter a befindet sich eine undurchdringliche Haut c aus Baumwollzeug. Dieselbe ist aus 6 bis 12 mit Kautschukfirnis aufeinander geleeimten Stücken hergestellt und auf der oberen Seite mit einer lederen Schutzdecke überzogen. Ihr Rand ist zwischen die eisernen Ringe f g mit Hilfe der Bolzen o festgeklemmt. Diese Haut wird an den Boden von a angelegt, ein Preßtuch (grobe Leinwand) darüber gebreitet und das Samenmehl eingefüllt, so daß es den ganzen Innenraum zwischen a und b einnimmt. Nunmehr schlägt man das Preßtuch zusammen und setzt den eisernen Deckel b, der mit Haken h in einen Seilzug gehängt ist, auf. Dabei dringen die Bolzen o durch Oeffnungen, welche an einem unten um b herum angenieteten Ringe angebracht sind. Man erteilt dem Deckel einen schwachen Rückstoß, damit die Krampen, in welche sich die Köpfe der Bolzen endigen, das Ende der Oeffnung überschreiten, in welche sie eingetreten sind. Kleine eiserne Sperrriegel, welche in den leeren Raum hinter der Krampe eingetrieben werden, erhalten den Deckel in seiner Lage. Der Hut oder Deckel hat Löcher zum Ausfluß des Oels und trägt auf seiner Innenseite, von radial verlaufenden Eisenstäbchen gehalten, eine Seihervorrichtung aus zwei bis drei Metallgeweben. Nunmehr läßt man durch k das Druckwasser eintreten. Die Haut wird gehoben und preßt das Samenmehl gleichmäßig gegen den Hut. Bei einem bestimmten Drucke fängt das Öl auszufließen an, geht durch den Seiber und die Oeffnungen im Deckel b und fließt nach der Rinne d ab. Der größte innere Durchmesser des Preßraumes beträgt 1 m, die größte Höhe 40 cm, der angewendete Druck 6 Atmosphären. Falls warm gepreßt werden soll, speist man den Apparat mit erwärmtem Wasser. Vorteilhaft an der Einrichtung ist der Wegfall der Reibung des Kolbens u. s. w., der gleichmäßige Druck, die geringe Kraftaufwendung (ein Arbeiter genügt zur Bedienung der Presse und der Pumpe). Aber von der Widerstandsfähigkeit der Haut ist doch wohl zu viel verlangt und die Auspressung dürfte auch nicht so vollständig sein, wie zwischen starren Platten. Unseres Wissens hat der Apparat denn auch keine erhebliche Anwendung gefunden.

Endlich sei erwähnt, daß Bessemer und Heywood den Versuch gemacht haben, das Öl durch direkten Wasserdruck aus den Samen auszupressen. Zu diesem Zwecke bringen sie das mit Wasser angerührte Samenmehl in einen dickwandigen eisernen Cylinder mit den nötigen Dichtungs- und Ab-, wie Zuflußeinrichtungen und pumpen nunmehr in diesen Cylinder direkt Wasser ein, bis ein genügend hoher Druck erreicht ist. Das Wasser treibt das Öl aus und bildet mit letzterem eine Emulsion. Läßt man nunmehr die Mischung aus Wasser, Öl und Samenrückständen in Klärgefäße ab, so senkt sich der Samen zu Boden, während die Emulsion aufsteigt und nach langem Stehen, insbesondere in der Wärme, sich schließlich in Öl und Wasser trennt. Der Bodensatz wird endlich noch in einer Filterpresse ausgepreßt, um einerseits Oeltuchen, andererseits die letzten Reste der Flüssigkeit zu gewinnen. Besonders empfehlenswert soll das Verfahren sein, um schon einmal in der hydraulischen Presse gepreßte Samenmassen,

also die Delftuchen von der ersten Pressung, vollständig zu entölen (Näheres siehe Muspratt 3. Aufl., 2. Bd. S. 1455).

E. Anhang: Pumpwerke und Akkumulatoren.

Bei der hohen Bedeutung, welche für hydraulische Pressen die Pumpwerke besitzen, ist es wohl angezeigt, auch ihrer in einem besonderen Abschnitte etwas ausführlicher zu gedenken. Besonders hervorgehoben sei aber, daß auf vollständige Aufzählung aller vorhandenen Konstruktionen selbstredend Verzicht geleistet werden, der Hauptnachdruck vielmehr auf Erläuterung des Grundwesens verschiedener Pumpengattungen gelegt werden muß.

Die Pumpen für hydraulische Pressen müssen, wie schon aus den theoretischen Betrachtungen auf S. 47—50 hervorgeht, Saug- und Druckpumpen sein, indem sie das zur Speisung der Preßcylinder nötige Wasser ansaugen und alsdann in den Cylinder hineinpumpen. Dabei wird das in den Preßcylinder beförderte Wasser nach und nach den Druck, den es auf die Presse ausübt, natürlich auch rückwärts auf das Ventil im Druckrohr der Pumpe verpflanzen. Hierbei wäre (hinter dem Druckventil von der Pumpe aus gerechnet) ein Springen der Rohrleitung, ja des Cylinders bei zu hohem Drucke möglich, daher sich die Anordnung eines Sicherheitsventils nötig macht. Weiter ist aber zu beachten, daß die Zunahme des Drucks in der Presse keine regelmäßig zunehmende ist. Zuerst ist der Widerstand des zwischen den Platten oder in den Trögen und Töpfen der Presse befindlichen Samens kein großer, so daß auch der Druck kein besonders hoher zu sein braucht. Später wächst dieser Widerstand sehr beträchtlich und mithin müßte auch der von der Pumpe her ausgeübte Druck wachsen, falls nicht die Arbeitsleistung eine geringere werden soll. Welche Hilfsmittel man besitzt, um der Forderung eines größeren Druckes gerecht zu werden, ist bereits gesagt worden: erstens wächst der Druck mit zunehmendem Inhalte des Querschnittes vom Preßkolben und abnehmender Querschnittsfläche vom Pumpenkolben; zweitens wächst der Druck mit zunehmender Länge des Hebelarmes der Kraft und abnehmender Länge des Hebelarmes der Last an der Pumpe. Für die praktische Ausführung der Pumpe kommt dabei aber noch in Rechnung, daß man gewöhnlich mit einer gleichbleibenden Betriebskraft zu rechnen hat, und daß demnach für wachsenden Druck durch Verminderung des Weges, welchen der Preßkolben zurückzulegen hat, dafür zu sorgen ist, daß die von Anfang an benutzte Kraft bis zuletzt ungeändert bleiben kann.

Die Aufgabe, welche also von der Pumpe zu lösen ist, wäre, wie folgt, zu formulieren: 1. im Anfang der Pressung ist geringerer Druck nötig, aber schnelleres Aufsteigen des Preßkolbens erwünscht; 2. im weiteren Verlaufe der Pressung muß der Druck zunehmen, ohne daß ein größerer Bedarf an Kraft zur Geltung kommt, weshalb der Weg des Preßkolbens in der Zeiteinheit verringert werden muß; 3. es muß jeder Gefahr eines Ueberdruckes, welcher zur Beschädigung oder Zerstörung der Presse oder Pumpe führen könnte, durch geeignete Vorsichtsmaßregeln vorgebeugt werden.

Damit die Pumpe den angeführten Anordnungen entspreche, hat man ihr die verschiedensten Einrichtungen gegeben. Nach Rühlmann sind insbesondere die folgenden fünf verschiedenen Arten hervorzuheben, wozu bemerkt werden muß, daß die einfachste, freilich auch unvollkommenste Art einer

Injektionspumpe für hydraulische Pressen bei Beschreibung der Bramah'schen Presse in Wort und Zeichnung angeführt wurde.

Zuerst ist der Einrichtung der Pumpe von Montgolfier zu gedenken, bei welcher sowohl die Längen der Hebelarme, wie der Querschnitt des Pumpenkolbens verändert werden können. Der Pumpenkolben ist aus einem Stück, aber von verschiedener Stärke gefertigt; dem entsprechend ist der Stiefel gestaltet. Der obere Kolben besitzt weit größeren Durchmesser, als der fest damit verbundene untere Kolben. Je nachdem man von den zwei vorhandenen Saugventilen nur das eine (obere) oder beide in Thätigkeit läßt, ist die Wirkung der Pumpe gleich derjenigen einer Pumpe mit einem Kolben vom Querschnitt des größeren (oberen) minus dem Querschnitt des kleineren (unteren) Kolbens oder gleich der Wirkung einer Pumpe mit einem Kolben vom Querschnitt des größeren Kolbens.

Weiter ist die spätere Einrichtung von Bramah zu nennen. Bei derselben werden zwei Pumpen mit gleichen Kolben und gleichem Hub nebeneinander angeordnet. Aber dieselben arbeiten mit ungleicher Hub- oder Spielzahl. Die Pumpen sind nämlich mit zwei zusammengreifenden Zahnrädern in Verbindung gebracht, von denen das eine einen Zahn weniger besitzt, als das andere. Das Rad mit der geringeren Anzahl von Zähnen bleibt zurück und mithin macht die damit verbundene Pumpe weniger Hülbe als die andere.

Interessant ist die Methode, welche E. Alban in Anwendung gebracht hat, um während der ganzen Dauer der Pressung trotz des zunehmenden Widerstandes doch den Druck gleichmäßig zu erhalten (siehe Dingler's polyt. Journ. 32. 1829, S. 73). Derselbe schaltet nämlich zwischen Pumpe und Presse einen Windkessel ein, der mit stark zusammengepreßter Luft zu mindestens $\frac{2}{3}$ seines Inhalts gefüllt ist, während der Rest des Raumes von dem durch die Druckpumpe eingepreßten Wasser erfüllt wird. Der Windkessel ist als stehender Cylinder mit kugelförmigen Enden gestaltet und in Eisen aus einem Stücke gegossen; er muß vier- bis fünfmal so großen Inhalt, wie der Preßcylinder, dabei aber denselben inneren Durchmesser wie letzterer besitzen. Während das Pumpwerk ununterbrochen und mit fast ungeändertem Kraftaufwand den Windkessel mit Wasser speist, wird aus letzterem das Wasser durch den Druck der Luft in den Preßcylinder gedrückt. Das Ablassventil für das Wasser aus dem Windkessel ist so eingerichtet, daß es zugleich druckregulierend wirkt, so daß man einen dem wachsenden Widerstand völlig entsprechend zunehmenden Druck zur Geltung bringen kann. Ueber die sonstige interessante Einrichtung der Presse siehe früher auf S. 69.

Eine weitere Art und Weise, die Druckkraft der hydraulischen Presse ohne Aenderung der angewendeten Kraft zu vermehren, ist die zumeist angewendete. Sie besteht darin, daß man nach und nach Pumpen mit Kolben von immer kleineren Querschnitten zur Wirkung gelangen läßt. Als eine besondere Abart dieser Einrichtung ist die Benutzung röhrenförmig ineinander gesteckter Kolben anzusehen, von denen stets nur einer bewegt wird, während die anderen stehen. Die Einrichtung geht aus Fig. 127, Taf. VI, hervor. In dem Pumpencylinder A, der durch die Röhre B mit dem gelochten und im Wasser stehenden Sauglopf C in Verbindung steht, ist der Kolben D eingepaßt. Derselbe ist röhrenförmig gestaltet, und in die Bohrung ist der kleine massive Kolben G eingepaßt. F ist das Kopfstück des großen, I des kleinen Kolbens; E und H sind die betreffenden Ausfütterungen oder Liderungen. Durch das Kopfstück des Pumpenschafes und des großen Kolbens sind viereckige, aufeinander passende Löcher J gebohrt; ebenso durch das Kopfstück des großen Kolbens und den oberen Teil des kleinen Kolbens die Löcher K. In die vier Löcher passen kleine vierkantige Reile. Wenn die Pressung beginnen soll, so steckt man nur in die Löcher K die zugehörigen Reile ein. Jetzt wirken D und G gemeinschaftlich als Kolben von größerem Querschnitt; eine große Menge Wasser wird bei jedem Hube durch O ausgepreßt; die Preßplatten steigen schnell, aber der Druck ist mäßig. Wird der Widerstand in der Presse stärker, so werden beim tiefsten Stande des Kolbens die Reile aus K genommen und in die Löcher J die zugehörigen eingesteckt. Jetzt arbeitet nur der kleine Kolben G; die gehobene Wassermenge ist geringer, aber der Druck bedeutend stärker. Leider ist die Einrichtung etwas kostspielig.

Als letztes, ebenfalls häufig angewendetes Mittel zur Erhaltung eines gleichmäßigen Druckes in den Pressen trotz zunehmenden Widerstandes ist

die Benutzung von Akkumulatoren zu nennen. Während bei dem Albanschen Windkessel komprimierte Luft die Druckregelung übernahm, wird das gleiche Ziel beim Akkumulator durch das Gewicht einer größeren Eisenmasse erzielt, welche durch das Wasser zunächst gehoben werden muß und alsdann dasselbe, indem die Gewichtsmasse niedersinkt, nach Bedarf in den Preßcylinder drückt. Die Erfindung der Akkumulatoren geschah im Jahre 1843 durch Armstrong, dessen Apparat in *Le Progrès de l'Industrie*, par Armengaud, Paris 1869, in seiner neueren Konstruktion gezeichnet und beschrieben ist (2. Bd., Taf. 105). Gewöhnlich bedient man sich jetzt der etwas bequemerem und raumsparenden Einrichtung von Lecoq (1862). Ein solcher Akkumulator ist (nach Rühlmann, *Dingl. pol. Journ.* 175. 1865, S. 98) in **Fig. 128, Taf. VI**, dargestellt. A ist der Wassercylinder, in welchen von I her das Wasser der Pumpe eintritt. Das Wasser hebt den dichtschließenden Kolben B mit 33 qcm Querschnitt; an diesem Kolben befindet sich oben der dreiarmlige Kreuzkopf E befestigt. Von diesem führen drei Rundstangen F nach unten bis zum Ringmantel G. Auf diesem auf sitzt ein mit A konzentrischer Cylinder C, welcher unten einen starken Kranz besitzt. Auf letzteren werden eiserne Gewichtsscheiben D aufgelegt. Das Gesamtgewicht der vom Kolben B getragenen Last macht 3300 kg aus. Der Druck, welcher mithin durch diese Last auf 1 qcm der Wasserfläche oder 1 qcm des Kolbens im Cylinder der hydraulischen Presse dauernd ausgeübt wird, beträgt $\frac{3300}{33} = 100$ kg oder rund 97 Atm.

Ist B bis zur höchsten Hubstelle gelangt, so stößt die Scheibe R gegen das Gewicht W an der Schnur T, was die Auslösung des Saugventils an der Pumpe und somit den wirkungslosen Gang der letzteren zur Folge hat. Außerdem trägt der Kolben B am unteren Ende eine Bohrung M, welche das Wasser aus A ins Freie ausfließen läßt, falls bei höchstem Hube von B der Wasserverbrauch der Presse geringer ist, als dem im Akkumulator aufgespeicherten Wasser entspricht. Das äußere Ansehen eines Akkumulators aus der Maschinenfabrik von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel ist in **Fig. 129 u. 130, Taf. VI**, wiedergegeben. Die Buchstabenbezeichnung ist dieselbe wie bei **Fig. 128**. Solche Akkumulatoren werden insbesondere bei Anlagen angewendet, welche mit mehr als zwei Pressen arbeiten. Man schaltet dann einen Akkumulator in die Fülldruckleitung, den anderen zwischen Pumpwerk und Presse in die Hochdruckleitung ein. Der ausgeübte Druck des ersten Akkumulators beträgt im Mittel 30, für den zweiten 250 bis 300 Atmosphären. Das von den Pumpen geförderte, in den Pressen nicht sogleich zur Verwendung kommende Wasser füllt den Akkumulatorcylinder in der schon geschilderten Weise, bis der Stempel desselben an die Auslösung des Saugventils anstößt. Bei jeder plötzlichen Wasserentnahme, also beim Einstellen von einer oder mehr Pressen, sinkt der Stempel, preßt das Wasser in die betreffende Leitung und löst gleichzeitig das Pumpwerk wieder ein. Nach Ehrhardt sind die Vorteile der Akkumulatorverwendung die folgenden: Erstens wird in den Leitungen wie in den Pressen ein unveränderlicher Druck erhalten, ohne daß die Bedienungsmannschaft besondere Aufmerksamkeit walten lassen müßte. Zweitens wird ein rasches Steigen des Preßkolbens herbeigeführt, und endlich findet drittens eine sehr wesentliche Entlastung des Motors statt, welcher das Pumpwerk treibt. Gleichzeitig ist

der Widerstand, welchen der Motor zu überwinden hat, wesentlich gleichmäßiger, als bei direktem Eintreiben des Wassers aus den Pumpen in die Pressen.

Wir gehen nunmehr zur Beschreibung einiger Pumpwerke, wie solche in Oelfabriken in Gebrauch sind, über. Zunächst sei ein Pumpwerk mit fünf Pumpen geschildert, welches zum Betriebe von einer Vorpresse und vier Nachpressen dient. Dasselbe ist in derselben Oelmühle in Gebrauch, in welcher man sich der auf S. 64 erwähnten Vor- und der auf S. 80 wiedergegebenen liegenden Nachpresse bedient (siehe Zeitschrift des Vereins deutscher Ingenieure 4. 1860, S. 242). Fig. 131, Taf. VI, ist ein Aufriß, teilweise Längsschnitt des Pumpwerks; Fig. 132 ein Durchschnitt einer Pumpe; Fig. 133 ein solcher des Ventilkastens.

A ist eine gegossene Eisenplatte, welche auf dem Mauerwerke B ruht und die Hauptteile des Apparates trägt. In der Mitte der Platte erhebt sich die Säule C, welche in starken Zapfenlagern den ungleicharmigen Balancier D trägt. Dieser steht am Ende des längeren Armes mit der schmiedeeisernen Triebstange E in Verbindung. Letztere wird durch den Krummzapfen F an der Triebwelle G in Bewegung gesetzt. Am Balancier befinden sich in paarweise gleichen Abständen vom Drehpunkte Zapfen d^1 bis d^4 , welche an jeder Seite des Balanciers eine Triebstange H besitzen. Diese führen am anderen Ende die Kolben der vier Pumpen I^1 bis I^4 . Am Ende des kurzen Balancierarmes ist an d^5 die Triebstange der Pumpe I^5 befestigt. I^1 und I^5 lassen sich durch Herausnehmen der Bolzen s von den Triebstangen lösen und also außer Gang setzen. Die Pumpen ragen in die beiden Wasserkästen K und befördern aus diesen das Wasser in den Ventilkasten L, welcher das Sicherheitsventil t trägt. Von hier gelangt das Wasser durch die Röhre p nach den einzelnen Pressen. MM sind zwei Säulen, auf denen das Querstück N ruht. Dieses liegt wiederum auf Ansätzen w an der Hauptsäule C auf. Das Querstück trägt für jedes Pumpengestänge eine Büchse zur Führung. h sind die Stopfbüchsen der Pumpen mit Federdichtung, i ist das Saug- und l das Druckventil der Pumpe. Die Leitungsröhren m sind an den Pumpen wie am Ventilkasten dicht eingeschraubt. Der Druck des Sicherheitsventils t wird durch den Hebel n mit dem Gewichte o bewirkt. Das Ventil steht unter einer Glocke u im Becken v, aus welchem bei gehobenem Ventile ausfließendes Wasser nach den Wasserbehältern abfließen kann. Zu Anfang des Pressens setzt man sämtliche Pumpen in Thätigkeit, da die Kolben der hydraulischen Pressen zuerst geringen Widerstand finden und schnell steigen sollen. Später muß nach und nach die eine nach der anderen Pumpe ausgerückt werden, und zwar die größte zuerst. Auf solche Weise erreicht man ein scharfes, wenn auch langsames Auspressen. Diese Ausrückvorrichtung ist mit dem Hebelwerk xr in Verbindung stehend. Steigt nämlich der Druck in der Pumpe bis zum Maximum, so tritt Wasser in die Röhre o und vermag die Schwere des Gewichtes z zu überwinden. Der Hebel x geht in die Höhe und hebt die Stange r, welche ihrerseits unten an die im Saugrohr befindliche Stange des Saugventils i stößt und so dieses aufhebt. In diesem Momente ist die Pumpe außer Thätigkeit gesetzt. Für das beschriebene Pumpwerk beträgt die Endbelastung 3500 Pfund auf den Quadrat Zoll. Die Pumpenkolben in I^1 bis I^5 haben entsprechend ihrer Befestigung am Balancier verschiedene Hubhöhe, nämlich I^5 die größte, I^1 und I^4 wie I^2 und I^3 gleiche und zwar die letzteren beiden die kleinste. Die Röhren p, welche vom Ventilkasten nach den Pressen führen, sind durch Ventile f verschließbar. (Nach der angeführten Quelle und nach Scholl.) Der Durchmesser der Kolben beträgt bei diesen Pumpen 45,77 mm. Der Abstand des Zapfens d^5 vom Drehpunkte des Balanciers beträgt 81 cm, derjenige der Zapfen d^1 und d^4 56 cm und der Abstand der Zapfen d^2 und d^3 31,4 cm. Der Kolben in I^5 hat die größte Hubhöhe = 24,75 cm; die größte Hubhöhe der Kolben in I^1 und I^4 beträgt 18,15 cm und der Kolben in I^2 und I^3 9,9 cm.

Ähnlich ist ein Pumpwerk für acht Pumpen eingerichtet, welches von der Maschinenfabrik von F. A. Egells in Berlin für die russische Dampfmühlengesellschaft in St. Petersburg geliefert wurde. Hier ist

aber ein verschiedener Durchmesser der Kolben in den Pumpen angewendet, insofern die Kolben mit geringerer Hubhöhe auch kleineren Querschnitt besitzen. Jeder Pumpenkasten enthält acht Pumpen, von denen die vier äußeren einen Kolbendurchmesser von 40 mm, die vier inneren einen solchen nur von 20 mm besitzen. Die Pumpen sind so angeordnet, daß stets eine große und eine kleine Pumpe symmetrisch angeordnet links und rechts von der Säule des Balanciers nebeneinander, also je zwei große und je zwei kleine links und rechts von der Säule hintereinander im Pumpenkasten stehen. Die Pumpenstiefel gehen bis ins Wasser und sind hier durch das Saugventil verschlossen. Von letzterem reicht ein Stengel noch weiter nach unten, auf welchen ein Hebel angebracht werden kann, falls das Saugventil ausgerückt werden soll. Der Hebel wird mit der Hand bewegt. Das Druckventil mit Sicherheitsventil befindet sich in einem neben der Pumpe liegenden Gehäuse. Die Zapfen der großen Pumpen sind 29,2 cm, diejenigen der kleinen Pumpen 19,6 cm vom Drehpunkt des Balanciers entfernt. Der größte Hub der großen Kolben beträgt 16 cm, der kleinen Kolben 10,8 cm. (Siehe über diese Pumpen Wiebes Skizzenbuch 31; Jahrg. 1864, 1. Heft.)

Bei der zuletzt beschriebenen Pumpe ist es mangelhaft, daß die Ausrückung der Saugventile durch die Hand geschehen muß. Eine Einrichtung, welche das Saugventil selbstthätig erhebt, sobald der größte Druck in der Presse erreicht ist, wurde schon bei Beschreibung des Pumpwerks mit fünf Pumpen auf S. 91 erwähnt. Eine ähnliche Vorrichtung ist bei Rühlmann S. 398 beschrieben. Beide Ausrichtungen haben zwei Hauptmängel: Erstens muß auch nach geschehener Hebung des Saugventils die Pumpe so lange unter Belastung weiter arbeiten, bis der Arbeiter das Gewicht des Hebels entfernt hat; und zweitens bleibt der höchste Druck nur einen Augenblick erhalten, denn sobald er erreicht ist, erfolgt die Ausrückung des Saugventils.

Dem ersten Uebelstande hilft die selbstthätige Ausrückung von H. Fischer ab (Zeitsch. d. Ber. d. Ing. 8. 1864, S. 222). Fig. 134, Taf. VI und 135, Taf. VII, geben die Einrichtung wieder, welche die Aufhebung des Druckes auf die Presse und gleichzeitige Entlastung der Pumpe bezweckt. Es sind hintereinander zwei Pumpen angeordnet, welche die gleiche Konstruktion besitzen.

A ist der Kolben der Pumpe, B das Saug- und C das Druckventil. D bezeichnet das nach der Presse führende Druckrohr und E das Sicherheitsventil. Letzteres wird, bis der höchste Druck erreicht ist, durch den Hebel F mit Stift I und Gewicht Q niedergehalten. Stift I liegt an der Nase G an, welche mit der Scheibe H zusammengegriffen ist. Letztere sitzt auf der Welle K, an der sich auch die Rolle L und die Scheibe H¹ befinden. Ueber L liegt ein Riemen M mit Gewicht P, welches die Rolle umdrehen würde, falls nicht Nase G an Stift I dies verhinderte. Ist in der Pumpe aber der höchste Druck erreicht, so wird E geöffnet, F mit I und Q nach oben bewegt und also Nase G freigegeben. Jetzt kommt die Rolle L in Umdrehung und dreht sich so lange, bis die Nase G¹ an Scheibe H¹ an einen Stift anschlägt, welcher sich am Hebel des Sicherheitsventils der dahinter stehenden zweiten Pumpe befindet. Da ferner zwischen α und β die Scheibe H exzentrisch ist, so wird bei der Umdrehung von H der Hebel F schließlich in seiner höheren Stellung festgehalten werden. Hierdurch wird das Sicherheitsventil E entlastet, indem Scheibe H die Last von Hebel und Gewicht aufnimmt. Das Wasser hat nur noch das Ventil E selbst zu heben und fließt also durch das sich anschließende Abflußrohr fast ungehindert nach dem Pumpenkasten zurück. Hat die zweite Pumpe ebenfalls den höchsten Punkt erreicht, so wird auch ihr Sicherheitsventil gehoben, und

das Gewicht an L dreht auch die Scheibe H^1 bis in die Stellung, bei welcher sie das Sicherheitsventil entlastet. Eine weitere Drehung von L ist nicht möglich, da jetzt das Gewicht P den Boden erreicht hat.

Endlich muß der Vorrichtung gedacht werden, welche bewirkt, daß der Samen eine gewisse Zeitlang dem höchsten Drucke ausgesetzt bleibt. Bei derselben ist ein sogenannter Regulatorkolben eingeschaltet, d. h. ein kleiner Kolben im Druckrohre der Pumpe, welcher mit einem genau berechneten, dem höchsten Drucke der Presse entsprechenden Gewichte belastet ist. Dieser Kolben rückt nicht nur die Pumpen beim Steigen aus und ersetzt, entsprechend dem nach Austrückung der Pumpen noch ausfließenden Oele, das Wasser im Presscylinder beim Fallen, sondern rückt auch die Pumpen von selbst wieder ein, so daß man die Presse beliebig lange unter dem höchsten Drucke erhalten kann. In Fig. 136 und 137, Taf. VII, ist eine solche Einrichtung wiedergegeben.

A ist der Pumpenkolben, B das Saug- und C das Druckventil, D das Sicherheitsventil mit dem Hebel E, an welchem das Gewicht F aufgehangen ist, welches dem höchsten zulässigen Drucke entspricht. Zwischen zwei solchen Pumpen steht der Regulatorkolben G, welcher durch das Rohr H mit dem gemeinschaftlichen Druckrohre der Pumpen in Verbindung gesetzt ist. I ist eine Welle, welche durch Ketten K und den Quadranten L beim Steigen des Regulatorkolbens nach rechts, durch ein Gewicht M am Hebel N dagegen beim Niedergange von G nach links gedreht wird. An der Welle I sitzt ferner auf jeder Seite von L ein Exzentrikl O, welches bei Rechtsdrehung der Welle (beim Aufgang des Regulatorkolbens) den Hebel P niederdrückt, somit das Gewicht F hebt und das Ventil D öffnet. Zum Einhängen der freien Kettenenden trägt der Regulatorkolben an einer besonderen Verstärkung Z zwei Halen. Für jeden Pumpenkolben sitzt ein Exzentrikl O auf der Welle I. Dasjenige für den großen Kolben ist so gestellt, daß es bei der Stellung M^1 des Gewichtes M die Austrückung des zum großen Kolben gehörigen Sicherheitsventils bewirkt, während dasjenige für den kleinen Kolben austrückt, wenn der Hebel N die Horizontallage $N^2 M^2$ angenommen hat.

Nach dem Gesagten leicht verständlich ist die Einrichtung des Presspumpwerks von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel, von welchem Fig. 138 und 139 eine Abbildung geben. Die eigentliche Pumpe A ist, wie ersichtlich, liegend und wird von einem Nüdvorgelege B und der Riemenscheibe C aus, neuerdings direkt durch die Riemenscheibe betrieben. Die Bewegung des Pumpenkolbens erfolgt durch die an der Antriebswelle mittels eines Exzenters befestigte Stange D. Die Art, wie letztere mit der Kolbenstange verbunden ist und wie sie auf dem Gestelle des Pumpwerks geführt wird, geht deutlich aus den Abbildungen hervor. Von dem Pumpenstiefel senkrecht nach unten führt das Saugrohr E mit dem Sicherheitsventil F. Das Saugrohr taucht in den Wasserfaßen G. Das Pumpwerk ist mit einer, bei einem bestimmten Drucke selbstthätig wirkenden Auslösung versehen. Der Wasseraustritt erfolgt bei n. Solcher Pumpen sind drei auf demselben Gestelle angeordnet, die gleichmäßig arbeitenden Hochdruckpumpen A^1 und A^3 und die Niederdruckpumpe A^2 . Es werden mit diesen Pumpen zwei voneinander gänzlich unabhängige Pressen betrieben. Andere Pumpwerke derselben Fabrik besitzen die Einrichtung, daß an dem Schlitten, welcher den Angriffspunkt für die Stange D bildet, beidseitig Pumpenkolben angebracht sind, so daß von jeder Stange D zwei Pumpen betrieben werden, wovon immer die eine preßt, während die andere saugt. Es sind dann gewöhnlich vier Pumpen angeordnet, und zwar zwei Hochdruck- und zwei Fülldruckpumpen. Arbeitet das Pumpwerk mit Akkumulatoren und besitzen die Hochdruckpumpen einen Kolbendurchmesser von 30 bis 32 mm, die Nieder-

druckpumpen einen solchen von 70 mm, beide aber 160 mm Hub, besitzt ferner die Riemenscheibe $1\frac{1}{4}$ m Durchmesser bei 300 mm Breite und macht sie 150 Touren, so läßt sich mit einem solchen Pumpwerke der Betrieb von 15 bis 20 Pressen erzielen. Die Ventile sind bei allen Pumpen leicht zugänglich und werden, wie ihre Sitze aus sehr widerstandsfähiger Phosphorbronze hergestellt. Als wesentlicher Vorzug der Ehrhardtschen Pressen ist der Wegfall des Balanciers und die Einfachheit der Konstruktion zu rühmen.

g) Kontinuierliche Pressen.

Bei den bis jetzt beschriebenen Pressen muß stets nach vollendeter Pressung eine Unterbrechung der Arbeit eintreten, damit die Presse entleert und neu beschickt werden kann. Es liegen zwei Vorschläge zu Pressen vor, welche ohne Unterbrechung zu arbeiten im stande sind. Das Prinzip dieser Pressen ist folgendes: Das Samenmehl fällt fortgesetzt aus einem Trichter in eine liegende Röhre. In letzterer bewegt sich ein Kolben vor- und rückwärts. Beim Vorgange des Kolbens wird der Samen in ein gelochtes liegendes Rohr vom gleichen oder von größerem Querschnitt, als ihn das erstgenannte Rohr besitzt, eingetrieben; beim Rückgang des Kolbens fällt Samen ein; beim Vorgang wird dieser wieder in das gelochte Rohr gepreßt, bis in letzterem schließlich die Auspressung des Samens beginnt. Der ausgepreßte Samen wird schließlich fortgesetzt selbstthätig von der Presse entleert.

Die ältere kontinuierliche Presse rührt von Bessmer und Heywood in London her (nach Muspratt, 3. Aufl., 2. Bd., S. 1453). Die ganze Presse liegt auf dem eisernen Gestelle A (siehe Fig. 140, Taf. VII), welches aus einem Stücke gegossen ist. B ist eine Delzisterne mit Ableitungsrohr a. C ist der Preßcylinder, welcher durch aus der Figur ersichtliche Einrichtungen in seiner Lage streng festgehalten wird. Dieser Cylinder ist aus Eisen gegossen und von zahlreichen Löchern durchbohrt, welche dem Oele einen Abfluß in die Zisterne gestatten. Nach innen ist er mit einem zweiten Hohlzylinder aus Kanonenmetall D ausgefüllt, der an seiner äußeren Mantelfläche spiralförmig gewundene Rinnen besitzt. Mit diesen Rinnen, die ihm das Ansehen einer vierfach gewundenen Schraube verleihen, treffen dicht bei einander stehende kleine Löcher zusammen, welche von innen nach außen sich kegelförmig erweitern. Nach b b zu erweitert sich die Fütterung aus Kanonenmetall etwas und erhält bei b b einen stählernen Hals von geringerem Durchmesser, als die Röhre D selbst besitzt. In Rohr D wird ein mit einem Schlauch aus Filtertuch (wollenes Zeug) überzogener Drahtnetzcyliner eingelegt, der durch das innere übergreifende Ende des Halses b einerseits, durch eine Verschraubung bei c andererseits festgehalten wird. Schlauch und Drahtgewebe (statt dessen man auch ein Siebblech anwenden kann) sind mit E bezeichnet. Der Preßraum m geht in ein enges Rohr d über, welches je nach der Bohrungsweite der Stopfbüchse e, die ausgewechselt werden kann, gleichen oder kleineren Durchmesser besitzt als die Bohrung des stählernen Halses b. Je nach dem Drude, welcher in m erzielt werden soll, muß die Oeffnungsweite von d verschieden bemessen werden. An das Rohr C schließt sich nach hinten das Rohr G an, in welchem sich der Kolben F luftdicht hin und her bewegt. Derselbe wird durch Kurbel H und Pleistange I in Bewegung gesetzt und durch das

auf Schienen laufende Rad K gerade geführt. L ist ein Trichter oder Rumpf, welcher nach unten gegen das Innere des Cylinders G offen ist und zum Einschütten des Samens dient. Für Dampfbetrieb befestigt man die Kolbenstange des Dampfkolbens bei M an der Kurbelstange I und stellt die Kolbenstange in solchem Winkel zur Kurbel H, daß bei vollständig in G hineingetriebenen Preßkolben F der Dampfkolben genau die Hälfte seines Wegs zurückgelegt hat. Hierdurch wird zur Zeit des größten Widerstands in m auch die größte Kraft entwickelt; und ferner hat der Dampfkolben nur die Reibung in der Maschine zu überwinden, wenn er auf den toten Punkten angelangt ist, weil alsdann der Preßkolben die Hälfte des Rückwegs erreicht hat. Für Wasserkraft (oder andere Antriebskräfte) sind bei M Schwungrad und Zahnradübersetzungen anzubringen.

Die Arbeit der Presse erfolgt so, daß man bei Stellung von F wie in Fig. 140 den Samen in den Rumpf L schüttet und nunmehr F zurückgehen läßt. Der Samen fällt in den Cylinder G und wird beim Vorgange von F nach m geschoben. In gleicher Weise wird weiter operiert. Der nach m geschobene Samen findet in der Verengung d großen Widerstand, so daß in m der Druck bis zu einem solchen Betrage anwächst, daß Del ausfließt. Das Del gelangt durch Drahtgewebe, Filtertuch und Löcher in D in die Rinnen auf der Außenseite dieser Röhre und fließt in diesen Rinnen nach den Löchern in C, schließlich durch diese in das Behälter B ab. Die ganze Presse kann auch mit Heizvorrichtung versehen werden, indem man den Preßraum m ringförmig um ein Dampfrohr für Hochdruckdampf anordnet und den Kolben F entsprechend gestaltet.

Der eben beschriebenen Presse ähnlich ist die kontinuierliche Presse von J. Müller in Eßlingen (D. R. P. 26343 v. 18. Sept. 1883 und 35781 v. 15. Dez. 1885; siehe Fig. 141 und 142, Taf. VII).

Im Cylinder C bewegt sich der durch direkten Dampf- oder Wasserdruck angetriebene Kolben D hin und her. An C befindet sich der Einfülltrichter V mit dem Rohrstücke v, in welches der Verschlussschieber b eingeschoben werden kann. An der unteren Seite von C ist entsprechend der Rohrstützen v' mit dem Schieber b' angeordnet. Die von V her eingefüllte Saat wird vom Kolben D durch v' unter Aufhebung des Ventils N in das Preßseihrohr E getrieben. Letzteres ist ein gelochter Eisenblechcylinder. Dasselbe krümmt sich am Ende bei M nach oben und ist hier durch den Kolben G verschlossen. Dieser Kolben ist mit Hilfe der Gewichte G' belastet und den Druck dieser Gewichte muß der in E befindliche Samen erst überwinden, ehe G gehoben und hierdurch die Entleerungsöffnung W freigelegt wird. Infolgedessen erleidet der Samen in E eine starke Pressung, was den Ausfluß des Oels aus dem Seihrohr in ein untergestelltes Gefäß zur Folge hat. Die Schwere der Gewichte G' ist dem gewünschten Drucke auf den Samen entsprechend zu wählen. Ist der höchste erreichbare Druck in E vorhanden, so öffnet sich durch Ausgang von G das nach außen konische Loch W und das ausgepreßte Material wird fortgesetzt selbstthätig entleert. Ein Ueberdruck in E ist somit nicht möglich und kann sich wenigstens nicht nach C hin fortpflanzen, da er den Verschuß des Ventils N bewirken müßte. Wichtig ist die Umsteuerung der Schieber b und b' durch die Maschine selbst. Dieselbe erfolgt nach der ursprünglichen Anordnung (Fig. 141) von der Kolbenstange F aus durch die Schieberstangen I und I'. Die Kolbenstange greift an der unteren Schieberstange an, und zwar durch einen nach unten verlängerten Kreuzkopf auf Bund (hinter c liegend). Beim Rückgang des Kolbens C ist b zurückgezogen, also v offen, dagegen b' in das Rohr v' hineingeschoben; beim Vorgange von C findet, wie Fig. 141 zeigt, das umgekehrte Verhältnis statt. Eine neuere, in Fig. 142 skizzierte Einrichtung der Umsteuerung macht den Preßcylinder C um einen Punkt a drehbar. Beim Hin- und Hergang des Kolbens D erhält C eine oszillierende Bewegung. Der Kolben D ist um m drehbar und an der Kurbel K

befestigt, welche von der Maschine angetrieben wird. Am Cylinder C sind die Schieber b und b' fest gemacht; beim Rückgang des Kolbens D bewegt sich C in der Weise, daß b' die Ausfüllöffnung v' verschließt, während die Mündung von C mit dem Einfülltrichter v in offene Verbindung tritt; beim Vorgange des Kolbens D findet die umgekehrte, in der Fig. 142 gezeichnete Stellung statt. In der Müllerschen Presse findet bei genügendem Drucke fortgesetztes Einschieben und Auspressen des Samens statt; der Gegendruckkolben bleibt dauernd gehoben und das entölte Material fällt ununterbrochen aus W in ein untergestelltes Gefäß.

Die kontinuierlichen Pressen haben wohl bis jetzt keine Anwendung gefunden. Allerdings darf man annehmen, daß bei ihnen das Seilerrohr eine starke Abnutzung finden und die Pressung vielleicht keine vollständige sein wird. Die Saat wird ziemlich schnell unter den höchsten Druck kommen, aber vielleicht nicht lange genug unter demselben bleiben. Andererseits dürfte die Leistungsfähigkeit dieser Pressen gegenüber den gewöhnlichen hydraulischen Pressen eine vermehrte sein, so daß ein Versuch mit den kontinuierlichen Pressen doch wohl anzuempfehlen wäre.

3. Oelkuchenbrecher.

Die Oelkuchen der ersten Pressung müssen in der Regel nochmals zerkleinert und gemahlen werden, um so in eine für die zweite Pressung geeignete Form übergeführt zu werden. Ebenso wird der fertig ausgepresste Oelkuchen, welcher als Viehfutter zum Verkauf gelangt, häufig erst in Mehl verwandelt. Früher wurden die beim Vorpressen erhaltenen Kuchen mit hölzernen Hämmern zerschlagen und so unter die Rollersteine gegeben; heute benutzt man meist besondere Kuchenbrechwerke zur Zerkleinerung der Oelkuchen. In Fig. 143 und 144, Taf. VII, ist ein Oelkuchenbrecher aus der Maschinenfabrik von G. Egestorff in Linden vor Hannover (nach Rühlmann, S. 408), in Fig. 145 und 146 ein solcher aus der Maschinenfabrik von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel dargestellt. Die Buchstabenbezeichnung ist in beiden Fällen dieselbe. A ist der Einfülltrichter, B und C sind die Brechwalzen, von denen die letztere auf verstellbaren Lagern ruht. Die Verstellung geschieht durch die Schraube D. Der Antrieb erfolgt von der Riemenscheibe E aus, welche bei dem Egestorffschen Kuchenbrecher an der Welle von B sitzt, bei dem Ehrhardtschen Brechwerk dagegen eine besondere Welle F hat. Die Uebertragung der Bewegung auf die Walzen geschieht mit Hilfe der Zahnräder G, H und I. Die Walzen selbst sind in beiden Oelkuchenbrechern ebenfalls verschiedenartig gestaltet. Bei Egestorff sind es Zahnwalzen mit je 32 Zähnen von ziemlich 5 cm Höhe; die Länge der Walzen beträgt 57,5 cm und ihr Durchmesser (ohne die Zähne) 21 cm. Der Durchmesser der Zahnräder ist rund 25 cm (Teiltriftdurchmesser), die Zahl der Zähne an den Rädern 24, die Anzahl der Umläufe der Riemenscheibe 32 in der Minute. Bei Ehrhardt sind die Walzen reibeisenartig gefeibt, wirken also nicht bloß zerbrechend, sondern auch zerreibend auf die Kuchen; die Antriebsriemenscheibe hat einen Durchmesser von 620 mm, eine Breite von 110 mm und macht hundert Touren in der Minute, so daß 2000 kg Oelkuchen in der Stunde verarbeitet werden können. Das Brechwerk mit Gerüst ist 130 cm lang, 110 cm breit und 145 cm hoch und wiegt 620 kg. Das im Kuchenbrecher gewonnene zerkleinerte Material muß noch auf den Rollergang gegeben werden.

Eine etwas abweichende Einrichtung besitzt der Delfuchreiber von Nicholson in Newark, ausgeführt von der Königl. Maschinenfabrik zu Malapane (siehe Fortschritte auf dem Gebiete des landwirtschaftlichen Maschinenwesens in den Jahren 1863 bis 1865, von E. Perels; Berlin 1865, S. 135.)

Das eigentliche Brechwerk ruht auf einem hölzernen Gestell, welches aus dem Rahmen A und den Füßen B gebildet wird (siehe Fig. 147 und 148, Taf. VII). Zwei gußeiserne Böcke C sind darauf befestigt und tragen den Rumpf D. Unter D in schräger Lage angeordnet befinden sich die Vorbrechwalzen E mit schmiedeeisernen quadratischen Achsen G und gußeisernen Ringen. Die Walzen werden aus fünfzehn Ringen F mit sternförmigen Backen von pyramidalen Form, welche auf den Achsen G befestigt sind, gebildet. An den Enden sind die Achsen rund und ruhen in Büchsen. Die Walze E' ist verstellbar angeordnet. Es befindet sich nämlich an ihr die Kulisse H mit Exzenter I. Durch Drehung des Exzenter mit Hilfe des daran angebrachten Handgriffs K kann die Kulisse samt der Walze verschoben werden. In der gewählten Stellung wird sie alsdann festgehalten, indem die Sperrklinke L in die mit entsprechenden Ausschnitten versehene, an der Exzenterwelle befestigte Scheibe M eingreift. Unter den Vorbrechwalzen befinden sich nebeneinander die Feinwalzen N. Dieselben sind aus fünfzehn Scheiben O zusammengesetzt, welche je aus einer größeren und einer kleineren Scheibe bestehen und über die Achse P geschoben sind. Die Walze N' ist in gleicher Weise durch Kulisse Q mit Exzenter R verstellbar, wie die Walze E'. Um die Walzen stets rein zu halten und zu verhindern, daß die Quetschmasse seitwärts austritt, befindet sich an der unteren Seite der Vorbrechwalzen ein den Zähnen dieser Walzen entsprechend ausgeschnittenes Blech S, welches nach unten zu mit passenden Ansätzen in die Zähne der Feinwalzen eingreift. Unter den letzteren endlich sind zwei Prismen T angeordnet, welche, den Zähnen der Walzen N entsprechende, Ausschnitte besitzen. Die Zähne der Feinwalzen gleichen denen der Sperrräder. Die gequetschte Masse fällt auf das geneigte, im oberen Teile mit einem Gitterwerk versehene Brett U und von diesem in untergeordnete Gefäße.

Auf der Hauptwelle P befindet sich das Getriebe W. Dasselbe ist mit dem Rade X auf der Walzenachse von E' in Eingriff. Auf der anderen Seite der Maschine sitzt auf Hauptwelle P das Triebrad V, welches mit dem Rade an der Welle von Walze N' in Eingriff steht, und ferner das Triebrad Y, welches das innen verzahnte Rad Z der zweiten Vorbrechwalze E treibt. Auf Welle P sitzen endlich noch das Schwungrad W' und die Riemenscheibe W'', falls Maschinenbetrieb vorgesehen ist. Für Handbetrieb fällt W'' weg, wofür an W' ein Handgriff angebracht wird. Der beschriebene Ruchreiber wird vielfach zum Zerkleinern der Ruchen für Fütterungszwecke benutzt.

Der Vollständigkeit wegen sei auch der Delfuchreiber von H. Erleben in Neu-Schönsee (D. R. P. 40123 v. 13. Jan. 1887) erwähnt, bei welchem der Ruch durch gezähnte Scheiben zerkleinert (gefräst) wird. Eine größere Anzahl solcher Scheiben sind fest miteinander verbunden und haben eine gemeinschaftliche Achse. Die so entstehende gezähnte Walze liegt in einem Gehäuse, welches über der oberen Hälfte bis auf einen mit Trichterwandungen nach außen versehenen Längsschlitz zum Einführen der Ruchen massiv ist, dagegen über der unteren Hälfte aus parallel zur Walzenachse verlaufenden enggestellten Stäbchen besteht, welche nahe an die Walze herantreten. Was beim Eintritt durch den Schlitz von den Zähnen nicht sofort zerkleinert wird, wird zwischen der Walze und dem Gehäuse fertig zerrieben und fällt endlich zwischen den Stäben der unteren Gehäusenhälfte hindurch in einen Sammelkasten.

Muß bei diesen Zerkleinerungsapparaten das erhaltene gröbliche Delfuchpulver noch auf den Kollergang für die Nachpressung feingemahlen werden, so ist dies bei Verwendung der Schleudermühlen oder Disintegratoren nicht nötig; vielmehr verwandeln diese Maschinen die gröblich vorgebrochenen Delfuchen direkt in feinstes Mehl. Der wesentliche Bestandteil eines Disintegrators ist die Schleudertrommel, welche aber aus vier bis acht konzentrisch ineinander laufenden einzelnen Trommeln gebildet ist. Die

cylindrische Wandung jeder einzelnen Trommel ist aus Stäben gebildet, welche an einer Seite in Scheiben, an der anderen in Ringen vernietet sind. Die erste (innerste), dritte, fünfte Trommel bilden ein zusammenhängendes Ganze, welches mit der Nabe der Scheibe auf die eine Achse befestigt ist. Ebenso hängen die zweite, vierte, sechste Trommel fest zusammen und werden von der anderen Achse aus betrieben. Die Achsen tragen Riemenscheiben; der Riemen ist auf die eine Scheibe einfach aufgelegt, während der andere Riemen gekreuzt wird. Hierdurch erhalten die beiden unter sich zusammenhängenden Trommelgruppen entgegengesetzte Bewegung. Der Betrieb erfolgt gewöhnlich durch eine gemeinschaftliche Vorgelegewelle, die von der Haupttransmissionswelle bewegt wird. Der (nötigenfalls aus einem Vorbrecher an Stelle des Trichters kommende) Deltuchen wird in das Innere der Trommel eingeführt. Die zerkleinernde Wirkung erfolgt zunächst durch die Schläge der Trommelstäbe, dann aber hauptsächlich durch die Reibung der Teile des heftig durcheinander geschleuderten Materiales an sich selber. Der Weg eines einzelnen Teilchens würde eine Zickzacklinie sein, denn, von einem Stabe der inneren Trommel nach außen geschleudert, würde es gegen einen Stab der nächstfolgenden äußeren Trommel prallen; da diese aber in entgegengesetzter Richtung rotiert, so würde das Teilchen jetzt in umgekehrter Richtung in die nächst äußere Trommel gelangen u. s. w. Ähnliche Zickzacklinien werden nun alle Teilchen beschreiben und infolgedessen sich auf ihrem Wege vielfach kreuzen, wobei sie sich aneinander zerreiben. Zum Durchgang eines einzigen Teilchens würde weniger als eine Sekunde Zeit verbraucht werden; es wird der Apparat also auch größere Mengen Deltuchen mit viel größerer Geschwindigkeit zu Mehl zerkleinern, als dies etwa ein Rollergang thun würde. Noch ist zu beachten, daß klebrige und nicht ganz trockne Substanzen im Disintegrator immerhin ziemlich vollkommen zerrieben werden, weil sie in demselben freischwebend bleiben und nicht, wie in anderen Zerkleinerungsmaschinen an Teile der Maschine angequetscht oder angerieben werden. Den Grad der Feinheit des zu erzielenden Produktes kann man durch die Umdrehungsgeschwindigkeit der Trommeln recht gut regeln.

Eine solche Schleudermühle, aus der Maschinenfabrik von Brind und Hübner in Mannheim, ist in Fig. 149, Taf. VII, abgebildet. Wir verdanken diese Abbildung, wie die Mitteilungen über Disintegratoren der Güte der genannten Herren. Die Figur ist ohne weitere Erklärung leicht verständlich.

Die in diesem Falle vierfache Trommel A ist von einem Umhüllungskasten B umgeben (in der Figur nach vorn zur Hälfte weggenommen), welcher den nach der Mitte der Trommel zu sich öffnenden Trichter trägt. Der Blechmantel ist aus mehreren Teilen zusammengesetzt und läßt sich behufs einer Reinigung oder Untersuchung des Apparates leicht auseinander nehmen. Das pulverisierte Produkt fällt aus einer Oeffnung C in der Grundplatte nach unten und durch einen seitlich angebrachten Kanal nach außen, wo es in Kästen, Säcken oder dergl. mehr aufgefangen wird. Die linke Achse trägt die Scheibe mit den Stäben der ersten und dritten, die rechte dagegen die Scheibe mit den Stäben der zweiten und vierten Trommel. Von der vierten (äußersten) Trommel sieht man die Fassung der Stäbe im Ringe. Ebenso sind die an den Achsen sitzenden Riemenscheiben D ohne weiteres zu erkennen. Der Durchmesser der äußeren Trommel schwankt zwischen 0,5 und 2,0 m; die Zahl der Umdrehungen zwischen 1200 und 250 in der Minute; der Kraftverbrauch zwischen 2 und 40 Pferdekraften. Selbstverständlich spielt hierbei Festigkeit und Zähigkeit des zu verarbeitenden Materials und die gewünschte Feinheit des Produkts eine Hauptrolle, und weiter kommt die aufgewendete Kraft wie die Anzahl der Trommeln in Frage. Für mittelharte Materialien unter Annahme

von vier Trommeln mit 1 m Durchmesser der größten Trommel würde bei 7 bis 10 Pferdekraften und 500 bis 900 Umdrehungen in der Minute eine Leistung von 4000 kg pro Stunde zu erzielen sein. Ein solcher Disintegrator besäße eine Riemenscheibe von 350 mm Durchmesser und wäre 2,4 m lang und 1,6 m breit. Für Cellulose würde mindestens die angegebene Leistung zu erzielen sein. Bei der Verarbeitung von übrigen Materialien — und hierher würden schlecht vorgepreßte Cellulose wohl auch zu rechnen sein — ist eine häufigere Reinigung der Trommeln nötig. Für solche Zwecke ist daher die Einrichtung empfehlenswert, daß nach abgehobenem Kasten sich mit Hilfe einer Schraubenspindel die Trommelwellen mit der zugehörigen Trommelhälfte auseinanderchieben lassen, so daß man nunmehr bequem ins Innere der Trommeln gelangen kann.

4. Oelfabriken mit Pressung.

Die Einrichtung einer jeden Fabrik, welche einen mechanischen Betrieb besitzt, erfordert zuerst eine bewegende Kraft; weiter eine Kraftmaschine, welche durch jene Betriebskraft die Bewegung empfängt und alsdann auf die verarbeitenden Maschinen mit Hilfe der Triebwerke, Transmissionen u. s. w. überträgt. Soll nun eine Fabrik mit Nutzen arbeiten, so darf man nichts von der bewegenden Kraft ungenutzt verloren gehen lassen und muß dafür sorgen, daß der Motor oder die Kraftmaschine keine wesentlichen Kraftverluste durch Reibung bedingt. Ebenso darf in den Transmissionen nur der absolut unumgängliche Kraftverlust stattfinden, damit die Arbeitsmaschinen möglichst mit voller Kraft in Betrieb gelangen. Auch letztere müssen mit möglichst geringen Verlusten ihr Werk thun, damit ein hoher Nutzeffekt erreicht wird, und endlich sollen die bisher gestellten Bedingungen noch mit möglichst geringem Kostenaufwande erfüllt werden. Daß natürlich nicht allen Bedingungen in gleicher Weise vollkommen entsprochen werden kann, ist klar; die Aufgabe des Ingenieurs ist es aber, die günstigsten Verhältnisse für den jeweiligen speziellen Zweck der Fabrikanlage herbeizuführen. Sache dieses Buches ist es indessen nicht, in dieser Richtung Angaben zu machen, vielmehr haben wir uns auf die Anführung einiger mit Erfolg betriebener und also gut konstruierter Oelfabriken zu beschränken. Als Betriebskraft sind Wasser und Wind, tierische Kraft und Dampf zur Anwendung gelangt; zur Zeit arbeitet man hauptsächlich mit Dampfbetrieb. Die Apparate, welche zur Gewinnung des Oels zur Pressung nötig sind, haben bereits vollständig ihre Besprechung gefunden, so daß in dieser Richtung nichts mehr hinzuzusetzen ist (vergl. Scholl, § 310 bis 344). Wir wenden uns daher sogleich zu einer Aufzählung der in der Literatur zu findenden Schilderungen von Oelfabriken mit Pressung, soweit uns diese bekannt geworden sind.

Scholl, Bau und Betrieb der Oelmühlen, 1844. § 317. Wasserrad, Stampfwerk, Keilpresse. § 320. Windmühle, Keilpresse. § 334. Oelmühle in Koblenz mit Kniehebelpresse. § 330. Dampfmühle in Nantes mit Palettescher Presse. § 333. Oelmühle mit liegenden hydraulischen Pressen. Sämtlich mit Abbildungen.

Heinz, Oelfabrik in Harburg. Mitteilungen des hannöverschen Gewerbevereins, 1844, S. 28. Auch Fontenelle, 4. Aufl., 1864, S. 44. Wasserrad und Dampfmaschine. Keilpressen und hydraulische Pressen. Mit Abbildungen.

J. Pecointe zu St. Quentin. Oelmühle mit Dampfbetrieb. Försters allgemeine Bauzeitung 22, 1857, S. 152 bis 170. Liegende hydraulische Pressen. Praktische Angaben über den dynamischen Effekt der Pressen. Kostenberechnung. Mit Abbildungen.

- M Froning. Oelmühle mit Dampfbetrieb. Zeitschrift des Vereins deutscher Ingenieure 4, 1860, S. 242. Liegende hydraulische Pressen. Mit Abbildungen, wovon einzelnes in diesem Buche gebracht wurde. (S. 80.)
- Salguière, Fabrik von Maurel und Brom in Bordeaux. Försters allgemeine Bauzeitung 28, 1863, S. 221. Darnach auch Deite, Industrie der Fette 1878, S. 130. Stehende hydraulische Pressen. Mit Abbildungen.
- J. A. Egells in Berlin, Dampfmühle der russischen Dampfmühlengesellschaft in St. Petersburg. Wiebes Skizzenbuch, Heft 30, 1863; Heft 31, 1864. Darnach bei Deite, S. 123 und bei Mühlmann, allgemeine Maschinenlehre 2, 1876, S. 389. Stehende hydraulische Pressen. Mit Abbildungen, wovon einige in diesem Buche. (S. 79.)
- Pinchin und Johnson, Albertwerke in London. Wieds deutsche Gewerbezeitung 29, 1864, S. 339. Stehende hydraulische Pressen.
- Hessé in Marseille, Oelfabrik. Progrès de l'Industrie 1, 1868, Tafel 43 u. 44. Stehende hydraulische Pressen.
- M. Mills und Comp. in Birmingham. Uhlands praktischer Maschinenkonstrukteur 5, 1872, S. 377. Stehende Pressen. Mit Abbildungen.
- E. J. Scholl, Oelmühle mit Speicher und Raffinerie. Wiebes Skizzenbuch, Heft 113, 1877. Stehende Pressen. Mit Abbildungen.
- Mühlmann, Allgemeine Maschinenlehre, 2. Bd., 1876. S. 406: Oelfabrik von Capelle in Hannover. Stehende Pressen. Mit Abbildungen. Auch bei Deite, S. 125. S. 409: Oelfabrik von S. Herz in Wittenberge. Stehende Pressen. S. 416: Palotaölmühle in Pest. Erbauer: J. E. Faßbender. Stehende und liegende Pressen. Mit Abbildungen. S. 419: Oelfabrik in Neuß. Maschinen von A. Beyer in Barmen. Mit Abbildungen. Liegende Pressen. Darnach bei Deite, S. 127.
- P. J. Nepp, Oelmühle. Uhlands prakt. Maschinenkonstrukteur 13 1880, S. 206. Mit Abbildungen. Stehende Pressen. Darnach Uhlands Handbuch für den prakt. Maschinenkonstrukteur, 3. Bd., 1883, S. 452, Taf. 44.
- Rose, Downs und Thompson in Hull. Maschinerie einer Oelfabrik. Engineer 51, 1881, p. 331. Stehende Presse. Mit Abbildungen.
- Dieselben, Colonial-Oelmühle. Engineer 56, 1883, p. 399, 400. Stehende Pressen. Mit Abbildungen.
- Uhland, Handbuch für den praktischen Maschinenkonstrukteur, 3. Bd., 1883, S. 451. Oelmühlen von: Rose, Downs und Thompson (Taf. 35), mit Göpelantrieb (Taf. 35), von A. Rigg (Taf. 44), von P. J. Nepp und von M. Ehrhardt (Taf. 44). Mit Abbildungen.
- Die Anlagen von A. Rigg und von Rose, Downs und Thompson auch ausführlicher in Schädlers Technologie der Fette 1, 1883, S. 264, 265. Letztere auch bei Carpenter, S. 48 bis 55. Mit Abbildungen.
- Rose, Downs und Thompson in Hull. Exportölmühle. Engineer 60, 1885, p. 145. Stehende Presse. Mit Abbildungen.
- Dieselben, Oelmühle, Colonial- und Exportölmühle; nach den angeführten Quellen im Auszug: Jahrb. der Erfindungen, 1888, Leipzig. Mit Abbildungen.
- J. Thörl, Oelfabrik in Harburg. Gewerbeschau 19, 1887, S. 66.

Zweifelloß würde sich diese Uebersicht noch vervollständigen lassen; indessen wird sie für dieses Buch genügen, da die folgenden Angaben über die Leistungsfähigkeit von Oelfabriken sich nur auf obige Anlagen beziehen.

Die Leistungsfähigkeit einer Oelfabrik hängt natürlich ab von der Zahl der vorhandenen Vorbereitungsmaschinen und Pressen, wie von der Kraft, welche letztere auf die Saat ausüben. Jedenfalls kommt auch noch die mehr oder minder sorgfältige Leitung der Arbeit in Frage. Die folgenden Angaben werden einen gewissen Einblick gewähren, wenn sie auch nicht vollständig sind.

Oelmühle mit Windmühle (Scholl, S. 320). Bei sehr günstigem Winde liefert eine solche unter Verwendung einer Keilpresse in 12 Stunden etwa 6 hl Del.

Oelfabrik von Heinz in Harburg (Fontenelle, 4. Aufl., S. 44). Stampfwerk mit 16 Stampfen, zwei paar Quetschwalzen, zwei Kollergänge, drei Keil- und drei

hydraulische Pressen. Die drei Reilpressen verarbeiten innerhalb 12 Stunden im Vorschlag 3398 kg Saat; die drei hydraulischen Pressen 2300 kg Saat. Die hydraulischen Pressen dienen hauptsächlich zum Nachschlag. Die Reilpressen ergeben 35,39, die hydraulischen 35,41 Prozent Del bei getrennter Arbeit; die Delausbeute bei Vorschlag mit Reil- und Nachschlag mit hydraulischen Pressen war 35,73 Prozent.

Delfabrik, erbaut von J. Pecointe (1857). Die Fabrik arbeitet mit einem Quetschwerk, zwei Delgängen, acht Wärmpfannen, 6 liegenden hydraulischen Doppelpressen. In 12 Stunden werden 11500 kg Saat verarbeitet, welche 3000 kg Del und 6988 kg Kuchen liefern. Der Verlust beträgt also etwa 2 Prozent. In der Stunde sind zwölf Pressungen möglich.

Dampfölmühle in St. Petersburg von Egells (1863, 1864). Vorhanden eine 15 pferdige Dampfmaschine, acht Kollergänge, sechzehn Wärmpfannen, sechzehn stehende Pressen. Es werden täglich 390 hl Leinsamen verarbeitet, wobei sich 700 kg Del ergeben. Läßt man nur zehn Pressen arbeiten, so werden in zwölf Stunden 236,328 hl Saat ausgepreßt.

Albertwerke von Binchin und Johnson in London (1864). Stehende hydraulische Pressen. 1 hl Leinsaat wiegt 62,4 kg und liefert 18,72 kg Del und 35 Kuchen zu je 1,26 kg. Demnach ist der Delertrag ungefähr 30 Prozent. Raps wird zweimal gepreßt; 1 hl Raps gibt bei der ersten Pressung 12,5 bis 14 kg, bei der zweiten Pressung noch 9,36 bis 11 kg Del, im ganzen also 22 bis 25 kg Del, was etwa 37,5 Prozent Ertrag im Mittel entspricht. Die Fabrik verarbeitet jährlich 101850 hl Samen (Lein und Raps).

Delfabrik von R. Mills u. Comp. in Birmingham (1872). Eine Anlage mit acht stehenden Pressen vermag in zwölf Stunden 23,316 cbm Leinsaat zu verarbeiten und daraus 38,6 hl Del zu gewinnen.

Delmühle von Capelle in Hannover. Zwei Vertikalpressen. Quadratische Kuchen, je vier in der Presse. Dampfmaschine sechs Pferdekraft. In zwölf Stunden werden 15,8 hl Winterraps verarbeitet. 1 hl Winterraps wiegt 64,2 bis 67,4 kg und liefert 22,5 bis 25,6 kg Del. Die Leistung pro Stunde und Pferdekraft betrug also 0,2198 hl.

Delmühle von Struß in Linderte. Zwei Vertikalpressen. Dampfmaschine vier Pferdekraft. Für Raps wurden in zwölf Stunden 10,68 hl, zu je 67,4 kg Gewicht, verarbeitet, was einer Leistung von 0,222 hl pro Stunde und Pferdekraft entspricht. Jede Presse liefert zwei runde Kuchen von je 5 bis 5,5 kg Gewicht. Von Leinsaat wurden in zwölf Stunden 9,6 hl gepreßt; also ist die Leistung pro Stunde und Pferdekraft 0,2 hl. Es wog 1 hl Leinsaat 65,8 bis 67,4 kg und gab 16 bis 17,6 kg Del.

Delfabrik in Goslar. Zwei Vertikalpressen. Wasserrad vier Pferdekraft. In zwölf Stunden wurden 11,04 hl Raps verarbeitet; also pro Stunde und Pferdestärke 0,23 hl.

Delfabrik von Herz in Wittenberge. Betriebskraft hundert Pferdekraft. Vier Quetschwalzen, elf Kollergänge, Samenwärmer, sechzehn vertikale Vor- und achtzehn vertikale Nachpressen. Täglich werden 40000 kg Raps und Rübsen gepreßt. In zwölf Stunden werden 318,6 hl Raps gepreßt; pro Stunde und Pferdekraft also 0,265 hl.

Delfabrik in Neuß. Betriebsmaschine zwanzig Pferdekraft. Eine stehende Vor- und vier liegende Nachpressen. Zwölfstündige Arbeit auf 68,8 hl Raps; also auf eine Stunde und eine Pferdekraft 0,286 hl.

Delmühle bei Hamm. Liegende und stehende Pressen. Die liegenden in zwölf Stunden achtundvierzig Pressungen zu je acht Kuchen von je 1 kg Gewicht. Die stehenden Pressen das doppelte. In zwölf Stunden werden mit einer stehenden Vor-, vier liegenden und einer stehenden Nachpresse bei 13 pferdekräftiger Maschine 50,563 hl Rübsen verarbeitet, also Tagesleistung pro Stunde und Pferdekraft 0,324 hl.

Palotaölmühle in Pest. Einundzwanzig Pressen, und zwar fünf stehende Siebtopfpressen, sechzehn liegende Nachpressen, vier Paar Quetschwalzen, fünf Kollergänge, zehn Samenwärmer, Dampfmaschine von vierzig Pferdekraft. In zwölf Stunden werden 205,31 hl Raps gepreßt. Leistung pro Stunde und Pferdekraft 0,427 hl.

Deilmühle von P. J. Nepp (1880). Wasserrad mit 24,3 Pferdekraft Effekt. Zwei Vorpressen, doppelte hydraulische Nachpresse, ein Samenwärmer. Die Nachpresse liefert sechzehn Deltuchen in zehn Minuten; jede Presse zu vier Kuchen; in zwölf Stunden 2100 kg Kuchen und 840 kg Del. Da das Rad noch Loh- und Mahlmühle treibt, kommen nur 10 Pferdekräfte auf die Deilmühle in Rechnung.

Deilmühlen von Rose, Downs und Thompson (1881 bis 1885). Die bei Schädler, S. 265 bis 273 beschriebene Deilmühle hat drei Abteilungen mit je einem Quetschwalzwerk, einer Wärmepfanne, einer Formmaschine, vier stehende Pressen. Jede Abteilung verarbeitet in zwölf Stunden 10909 kg Saat und liefert 6545 kg Kuchen und 3273 kg Del. Motoren: eine Turbine und eine Compoundmaschine. — Die „Kolonialölmühle“ (Engineer 56, 1883, p. 399, 400) besteht aus stehender Dampfmaschine, einem Quetschapparat, einer Wärmepfanne, einer Formmaschine, zwei stehenden Pressen mit Pumpe und vermag 4434 kg Saat in zwölf Stunden zu verarbeiten. Die Einrichtung ist höchst interessant, so daß wir bedauern, aus Mangel an Raum von ihrer Wiedergabe im Bilde absehen zu müssen. Dasselbe gilt auch von der „Exportölmühle“ (Engineer 60, 1885, p. 145), welche in gedrängtester Weise konstruiert ist und nur äußerst wenig Platz beansprucht, trotzdem aber in zwölf Stunden 1107 bis 1385 kg Saat zu pressen vermag.

Deilmühle von M. Ehrhardt (Schädler, S. 276). Zwei Quetschwerke, drei Vorpressen, ein Kuchenbrecher, zwei Kollergänge, vier Nachpressen. Dampfmaschine von dreißig Pferdekraft. Die Pressen stehend; Vorpressen runde, Nachpressen viereckige Kuchen zu je 2,112 kg Gewicht. Bei ununterbrochenem Betriebe (24 St.) werden pro Tag 12000 kg Saat verarbeitet, also pro Stunde und Pferdekraft 16,67 kg.

Endlich lassen wir die Beschreibung einer großen Oelfabrik folgen:

Auf Taf. X ist der Plan einer großen italienischen Leinölfabrik wiedergegeben, welchen wir der Güte der Herren Brind und Hübner in Mannheim verdanken, deren Maschinenfabrik die betreffende Anlage im Jahre 1886 ausgeführt hat. Somit bietet der Plan zugleich das Bild einer Oelfabrik mit Pressung nach den neuesten Einrichtungen. Die Tafel zeigt in Fig. 192 den Längsschnitt, in Fig. 193 einen Querschnitt nach NM und in Fig. 194 einen Grundriß des Erdgeschosses der Fabrik. Der Aufzug a (Fig. 194) befördert die angefahrne Saat nach der Putzerei in der ersten Etage des Gebäudes, und zwar in der Weise, daß er die Saat zunächst bis über die Gasse b (Fig. 193) hebt, in welche sie eingeworfen wird. Aus b hebt der Elevator c die Saat über die erste Putzmaschine d (Fig. 192 u. 193) und schüttet sie in dieselbe aus. Die gepuzte Saat fällt in einen zweiten Elevator e, von hier in eine kurze Transportschnecke f und aus dieser in die beiden Bürstmaschinen g (Fig. 192 u. 193). Aus g gelangt die Saat nach zwei weiteren Putzmaschinen h. Jetzt ist die Saat völlig gereinigt, fällt in den Elevator i und wird in den Sammelrumpf k befördert. Dieser steht über dem großen Doppelwalzwerk l, in welchem nunmehr die Saat gequetscht wird (Fig. 192 u. 193). Die gequetschte Saat fällt aus l durch den Rumpf m (Fig. 192) in die große Transportschnecke n (Fig. 192 u. 193), welche die Saat auf die Füllmaschinen o verteilt. Diese stehen im Erdgeschoß und sind sämtlich mit Samenwärmer versehen, welche beliebig in Benutzung genommen werden können. Je nach der Sorte Del, welche hergestellt werden soll, wird nämlich die erste Pressung kalt oder schon mäßig warm vorgenommen. Die Kessel der Samenwärmer haben 1,5 m Durchmesser und besitzen also großen Fassungsraum. Eine Füllmaschine füllt in der Minute acht Ringe für die Pressen. Kleine Transportwagen, von denen jeder acht Ringe aufzunehmen vermag, befördern die gefüllten Ringe nach der Presse, die leeren nach den Füllmaschinen. Im Preßraume (Fig. 192 u. 194) sind vierzig Pressen p von ganz gleicher

Konstruktion und sämtlich stehende Pressen angeordnet, welche man nach Belieben als Vor- oder Nachpressen benutzen kann. Jede Presse hat Ringe von 40 cm Durchmesser und vermag in der Stunde vier Pressungen auszuführen. Das Del läuft aus den Pressen durch besondere Kanäle in die kleinen Sammler q (Fig. 194) und aus diesen in die großen Sammelbassins r (Fig. 192). Letztere sind unterirdisch angelegt, ausgemauert und mit Porzellantäfelung versehen. Die Kuchen der ersten Pressung werden auf den drei Kollergängen s vermahlen (Fig. 192 u. 194). Diese Kollergänge sind von sehr schwerer Konstruktion, haben Läufer von 2 m Durchmesser und 0,5 m Dicke und machen sechzehn Umdrehungen in der Minute. Der Antrieb erfolgt durch eine gemeinschaftliche, unterirdisch liegende Welle; Reibungstuppelungen gestatten, den einzelnen Kollergang aus- oder einzurücken. Das Mehl von den Kollergängen kommt wieder in die (neben den Gängen stehenden) Samentwärmer und Füllmaschinen o und wird nunmehr warm gepreßt. Die Kuchen der zweiten Pressung werden als solche verkauft oder auch, da häufig Kuchenmehl verlangt wird, in Kuchenbrechern und Disintegratoren t, welche in einem besonderen Raume (Fig. 194) untergebracht sind, zerkleinert und gepulvert. In dieser Anlage können pro Stunde 8 Centner Kuchen fein vermahlen werden. Die Betriebskraft wird durch die Dampfmaschine u geliefert (Fig. 194), von welcher aus die nötigen Transmissionen gehen (siehe Fig. 192). Im Dampfmaschinenraum befinden sich noch drei Pumpwerke v mit je vier Kolben und die beiden Akkumulatoren w (Fig. 192 u. 194), endlich eine (nicht gezeichnete) Dynamomaschine für elektrische Beleuchtung der Fabrik. Durch feuerfeste Gewölbe ist der Oberstock von dem Erdgeschoß getrennt. Die Elevatoren, welche dieses Gewölbe durchdringen, sind sämtlich ganz in Eisen eingemantelt. Außerdem besitzt die Fabrik noch große Samenspeicher, Leinölsiederei u. s. w. Die Produktion ist eine sehr bedeutende, doch liegen hierüber keine Angaben vor. Bezüglich der einzelnen Maschinen verweisen wir auf die vorhergehenden Kapitel, welche sich mit der Reinigung der Saat, ihrer Zerkleinerung und Pressung beschäftigen. Ganz besonders sei bemerkt, daß die Pressen von Brind u. Hübner auf S. 77, die Füllmaschine dieser Fabrik auf S. 62 und endlich ein Disintegrator auf Seite 97 besprochen wurden. Die Pressen in der beschriebenen Fabrik sind übrigens nicht zum Füllen der Ringe in der Presse eingerichtet, so daß bei ihnen die Anbringung von Auslegern nach beiden Seiten der Presse wegfällt und Kopf und Tisch der Presse durch drei Zugstangen zusammengehalten werden können.

Nehmen wir an, der Ring von 40 cm Durchmesser habe 4,7 cm Höhe, so betrüge sein Fassungsraum 5,9 l. Ferner soll durch Benutzung der Füllmaschinen eine Zusammenpressung der Saat um 20 Prozent möglich sein, so daß also ein Ring 7,08 l Saat fassen würde. Jede Presse besitzt acht Ringe, nimmt also 56,64 l Leinsaat auf; mithin beträgt die Beschickung von vierzig Pressen 22,656 hl. In der Stunde kann viermal gepreßt werden. Bei nur einmaligem Nachpressen wird man also zweimal alle Pressen frisch beschicken können, was einer stündlichen Auspressung von 45,312 hl oder einer zwölfstündigen Verarbeitung von 543,744 hl Leinsaat entspricht. Setzen wir das Gewicht von 1 hl Leinsaat = 72 kg, so verarbeitet also die Fabrik in zwölf Stunden 391,5 metrische Centner Saat und gewinnt (den Delertrag zu 22 Prozent gerechnet) 86,12 metrische Centner Leinöl.

Viertes Kapitel.

Gewinnung des Oels durch Extraktion.

Bei der Gewinnung des Oels durch Auspressen ist es nicht möglich, alles Del zu erhalten, da auch der stärkste mögliche Druck die an den Zellwänden der Samen durch Oberflächenanziehung fest haftenden Delhäutchen nicht zum Weichen zu bringen vermag. Es lag nun die Idee nahe, diese Delreste (etwa 10 Prozent) durch Verdrängung zu beseitigen, z. B. durch Anfeuchten der Saat oder in der Weise, wie es von Heywood (S. 87) versucht worden ist, indessen wie es scheint, ohne Erfolg. Freilich handelte es sich hier auch nur um die mechanische Verdrängung durch Wasser. Die Frage war nun, ob nicht eine Beseitigung durch Lösungsmittel möglich sei, ja ob man nicht etwa überhaupt den Gesamtölgehalt der Samen durch Weglösen des Oels gewinnen könne. Sollten Versuche in dieser Richtung Erfolg haben, so mußte freilich ein in großen Mengen zu billigem Preise herstellbares und aus der Lösung wieder in einfacher Weise zu beseitigendes Lösungsmittel angewendet werden. Dieses Lösungsmittel mußte man weiter vollständig wieder gewinnen können; auch durfte es weder die Eigenschaften des Oels noch die der Rückstände in ungünstigem Sinne verändern.

Ein solches Lösungsmittel war der 1796 von Lampadius entdeckte Schwefelkohlenstoff. Derselbe wurde jedoch erst 1838 von Schrötter in größeren Mengen dargestellt. Zuerst als Lösungsmittel verwendet wurde er seit 1855 von Ferrard und Millon, welche ein Verfahren für Gewinnung von Pflanzenwohlgerüchen mit Hilfe von Aether oder Schwefelkohlenstoff in Frankreich patentiert erhielten. Zur Gewinnung von Del dagegen benutzte den Schwefelkohlenstoff zuerst 1856 der Franzose E. Deiß. Andere Lösungsmittel für Fette und Oele, welche in Vorschlag gebracht und verwendet wurden, sind hauptsächlich noch die flüchtigeren Anteile des Petroleums (Benzin, Kanadol) und der Aethyläther (Schwefeläther).

Seit 1856 hat sich das Verfahren der Delgewinnung durch Extraktion in hohem Grade vervollkommenet, so daß es zur Zeit dem Preßverfahren in jeder Beziehung ebenbürtig ist, ja vielleicht letzteres übertrifft. Wir geben in der Folge eine wohl ziemlich vollständige und, der Wichtigkeit des Gegenstandes entsprechend, ausführliche historische Darstellung der Entwicklung dieses Industriezweiges, wobei Vorzüge und Mängel der Extraktion gewissenhaft Erwähnung finden werden.

Eine kurze Uebersicht der bei der Extraktion insbesondere wichtigen Punkte, wie der allgemeinen Einrichtung der betreffenden Apparate wird als Einleitung der geschichtlichen Darstellung wohl am Platze sein. Bei allen Vorschlägen zur Extraktion des Oels aus der Saat ist die Einrichtung des Apparates zunächst von Wichtigkeit. Derselbe besteht stets aus dem Extraktor, der Destillierblase, dem Kühler und dem Behälter für das Lösungsmittel. Gewöhnlich sind diese einzelnen Bestandteile des Apparats mehrfach vorhanden und in geeigneter Weise miteinander in Verbindung zu bringen. Die Saat muß sehr sorgfältig und für den Zweck der Extraktion geeignet

zerkleinert werden; dazu bedient man sich in der Regel der Quetschwalzen (siehe S. 28), wobei Sorge zu tragen ist, daß mehr ein Zerreißen der Samen, als ein Pulvern derselben erzielt wird. Ferner muß die Saat möglichst trocken und frisch sein, da alte oder feuchte Saat für die Extraktion ungünstig ist. Insbesondere die Feuchtigkeit ist schädlich, da sie den Eintritt des Lösungsmittel in die geöffneten Delzellen erschwert, ja verhindert, weil die angewendeten Lösungsmittel sich nicht mit Wasser mischen. Weiter ist für eine genügende Dauer der Einwirkung des Lösungsmittels, wie für die richtige Temperatur während der Extraktion Sorge zu tragen, da bei zu kurzer Dauer oder zu niedriger, wie zu hoher Temperatur die Lösungsfähigkeit des Extraktionsmittels nicht ausgenutzt, bezüglich vermindert wird. Auch die Größe der Extraktoren spielt eine Rolle, insofern bei sehr hohen Saatschichten die Befreiung der Rückstände von dem zurückgehaltenen Extraktionsmittel bedeutend erschwert wird. Endlich muß für sorgfältige Dichtigkeit des ganzen Apparates und vollständige Wiedergewinnung des Lösungsmittels Sorge getragen werden, damit nicht Verluste an letzterem eintreten, welche den Nutzen der ganzen Extraktion in Frage stellen. Der Extraktor ist gewöhnlich mit falschem durchlöcherter Boden versehen, auf welchen die Saat aufgefüllt wird. Der Eintritt des Lösungsmittels geschieht entweder vom Boden oder von oben her. Dabei ist die Dichte des Extraktionsmittels in Rechnung zu stellen. Ist dieselbe höher als die des Dels, so wird die Dellösung spezifisch leichter sein, als das Lösungsmittel. In diesem Falle dürfte unter allen Umständen der Eintritt des Extraktionsmittels von unten her sich am meisten empfehlen, da hierbei die Dellösung (wenigstens bei gleichmäßigem und langsamem Durchgang des Lösungsmittels) auf letzterem schwimmt und also zuerst oben abfließt, während eine sehr verdünnte Lösung oder reines Extraktionsmittel darunter steht. Ist dagegen das Lösungsmittel leichter als das Del, so wird die Dellösung in dem Extraktionsmittel zu Boden sinken oder sich damit vermischen, so daß hier auch gegen den Eintritt des Lösungsmittels von oben her nichts einzuwenden ist. Die Extraktoren müssen mit Heizvorrichtung versehen sein, und zwar für Extraktion in der Wärme mit Außenheizung, für alle Fälle aber mit einem Zulaß für direkten Dampf in das Innere des Extraktors, da nur durch Dämpfen die Extraktionsrückstände völlig vom Lösungsmittel zu befreien sind. Mitunter sind die Extraktoren für warme Extraktion mit Rückflußkühlern versehen, so daß verdampftes Extraktionsmittel stets noch warm aus dem Kühler wieder auf die Saat zurückläuft. Destillierblase und Kühlvorrichtung unterscheiden sich nicht wesentlich von sonst gebräuchlichen Destillationsvorrichtungen, nur muß in die Blase direkter Dampf eingelassen werden können, da man nur mit seiner Hilfe die letzten Anteile des Extraktionsmittels aus dem Del beiseitigen kann.

Die Anzahl der erfundenen, zum großen Teil auch patentierten Extraktionsapparate ist sehr groß. Im allgemeinen sind sie entweder mit dem Streben nach Einfachheit oder mit dem Streben nach Vollkommenheit konstruiert (Braun, Bericht über die Wiener Weltausstellung, 1873, III. 1, S. 267). Die Apparate der ersten Gattung sind gewöhnlich aus wenigen Teilen zusammengesetzt und scheinen sich im ganzen am besten zu bewähren. Das Streben, den Apparat möglichst vollkommen einzurichten, hat häufig zu sehr komplizierten Anlagen geführt, die sich teilweise als unpraktisch erwiesen. Insbesondere ist bei solchen umfänglicheren Anlagen die Anordnung von

Extraktionsbatterien gebräuchlich, bei denen das Lösungsmittel verhältnismäßig rascher eine Reihe frisch beschickter Extraktoren durchläuft und aus dem letzten als fast gesättigte Dillösung austritt, während in den ersten Extraktor fortwährend neues Extraktionsmittel nachfließt, bis die Saat dieses Gefäßes erschöpft ist. Jetzt schaltet man diesen ersten Extraktor in der Regel aus, hinter dem bisher letzten dagegen einen neuen frisch beschickten Extraktor ein. Ueber alle weiteren Einzelheiten der Extraktion wird in der Folge noch genug zu berichten sein. Es bliebe jetzt nur noch übrig, die wichtigsten, in Vorschlag und Anwendung gebrachten Extraktionsmittel einer näheren Besprechung zu unterziehen.

1. Die wichtigsten Extraktionsmittel.

Schwefelkohlenstoff CS_2 . Die Darstellung dieser Verbindung des Kohlenstoffs mit dem Schwefel erfolgt durch Ueberleiten von Schwefeldampf über rotglühende Kohlen. Als Gefäß zum Erhitzen der Kohlen verwendete man früher thönerne, jetzt hauptsächlich gußeiserne stehende Retorten von cylindrischer Form. Die Anforderungen, welche (nach D. Braun) an einen Apparat zur Schwefelkohlenstoffbereitung zu stellen sind, falls er gute Resultate geben soll, sind die folgenden: 1. vollständige Dichtigkeit des Apparats; 2. Verwendung von möglichst reiner Kohle, also von Koks oder kohlenstoffreicher Holzkohle; 3. dichte und völlige Anfüllung der Retorte mit Kohle; 4. gleichmäßige mittlere Rotglut der Retorte während der ganzen Arbeit; 5. Verwendung von ganz trockenem Schwefel; 6. rechtzeitige Entfernung der Rückstände aus der Retorte.

Diesen Ansprüchen genügen nicht alle Apparate; einige in der Praxis bewährte Einrichtungen finden sich in der Folge beschrieben, nämlich der Apparat von Deiß, von v. Haecht und von H. Roth.

Die gewöhnliche Einrichtung ist die folgende: In einem Ofen sind eine Reihe von stehenden eisernen Retorten eingemauert. Dieselben sind mit Holzkohle oder Koks gefüllt. Sie haben einen Deckel und ein unteres seitliches Röhrenstück, welches mit dem Einfülltrichter für Schwefel in Verbindung steht. Der Trichter besitzt eine drehbare Klappe. Der obere aus dem Ofen hervorragende Retortenteil ist mit der weiten Dampfableitungsröhre verbunden. Die Retorte wird glühend gemacht, worauf man durch das Einfüllrohr allmählich Stängenschwefel einträgt. Derselbe schmilzt, siedet und verdampft; die Dämpfe steigen durch die glühende Kohle in der Retorte aufwärts und vereinigen sich dabei mit Kohlenstoff zu Schwefelkohlenstoff. Die Dämpfe des letzteren entweichen nach einer Vorlage, in welcher sie sich zum großen Teile verdichten. Der flüssige Schwefelkohlenstoff fließt in einen Wasserbehälter ab, wo er sich unter dem Wasser ansammelt. Was in der Vorlage unverdichtet blieb, entweicht nach Luftkondensatoren, die genau wie die Luftkondensatoren der Gasfabriken eingerichtet sind. Der weite Weg durch luftgekühlte Rohre befördert die Verdichtung des Schwefelkohlenstoffs, so daß sich am Boden der Kästen, auf welchen die einzelnen Rohre des Kondensators stehen, flüssiger Schwefelkohlenstoff ansammelt. Derselbe fließt nach untergestellten Gefäßen mit Wasserschicht ab. Was endlich noch keine Verdichtung gefunden hat, wie namentlich der aus Schwefeldampf und dem Wasserstoff der Kohlen gebildete Schwefelwasserstoff, das entweicht nach einem Trockenreiniger, in welchem gelöschter Kalk auf abwechselnd rechts und links offene horizontale Scheidewände aufgefüllt ist. Der Kalk bindet den Schwefelwasserstoff, so daß man die jetzt übrigbleibenden Gase, welche geruchlos sind, ins Freie ablassen kann.

Der so gewonnene rohe Schwefelkohlenstoff bedarf noch einer sorgfältigen Reinigung. Er enthält nämlich stets Schwefel gelöst, ferner

etwas Schwefelwasserstoff, endlich Verbindungen von Schwefel, Kohlenstoff und Sauerstoff, die einen höchst widrigen Geruch besitzen. Es ist die Befreiung des Schwefelkohlenstoffs von diesen Substanzen keineswegs so leicht; durch bloße Destillation ist sie jedenfalls nicht zu erreichen. Vorgeschlagen ist ein wiederholtes Destillieren über Fett oder Del, welche letztere die übelriechenden Stoffe zurückhalten; auch durch Erhitzen des CS_2 mit Wasser unter Druck ist der unangenehme Geruch zu beseitigen und durch nochmaliges sorgfältiges Destillieren der gelöste Schwefel in den Rückstand zu bringen. Zahlreich sind endlich die chemischen Reinigungsmittel, welche man in Vorschlag gebracht hat, von denen aber für Raffinierung des Schwefelkohlenstoffes im großen nur wenige in Betracht kommen: Alkalkalien, Ferrosalze, Kupfersalze, Chlormasser, Chlorkalkauszug, gelöschter Kalk u. s. w. Am besten hat sich zur Rektifikation des Schwefelkohlenstoffes der Apparat von Bonière bewährt.

Derselbe besteht aus dem Reservoir für rohen CS_2 , einem größeren und vier kleineren Destillationsgefäßen mit durch Dampf heizbaren Mänteln, dem Kühlapparat und einer sogenannten Florentiner Flasche, in welcher sich der Schwefelkohlenstoff unter Wasser ansammelt und fortgesetzt durch ein vom Boden seitlich in die Höhe gebogenes Rohr abläuft. Die Destillationsgefäße sind in der Weise miteinander verbunden, daß der rohe CS_2 vom Reservoir bis nahe an den Boden des ersten Gefäßes, die Dämpfe des Schwefelkohlenstoffes alsdann vom Deckel des ersten Destillators bis nahe an den Boden des zweiten geführt werden u. s. w. Der erste Destillator enthält zur Entfernung des gelösten Schwefels eine genügende Menge konzentrierte Kalilauge, der zweite eine Lösung von Bleisalz zur Beseitigung des Schwefelwasserstoffes, der dritte Kupfer- und der vierte Eisenoxydsalzlösung. Bei der Reinigung gehen 25 Prozent des Rohschwefelkohlenstoffes verloren.

Der reine Schwefelkohlenstoff ist eine farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit, welche bei 46° siedet und bei 0° die Dichte 1,29232 besitzt. Er wird bei -116° fest und schmilzt wieder bei -110° . Läßt man ihn lebhaft verdunsten, so schlägt sich ein Teil des Dampfes als schneeartige Masse nieder und ein Teil des noch nicht verdunsteten Schwefelkohlenstoffes bildet blumenkohlartige Massen von festem CS_2 . Wahrscheinlich spielt hierbei jedoch Feuchtigkeit eine Rolle. Der Geruch des reinen Schwefelkohlenstoffes ist eigentümlich ätherisch. Der Dampf entzündet sich bei 149° und verbrennt mit blauer Flamme zu Kohlensäure und Schwefligsäureanhydrid: $\text{CS}_2 + 6\text{O} = \text{CO}_2 + 2\text{SO}_2$. Ein Gemisch aus Schwefelkohlenstoffdampf und Sauerstoff im Verhältnis voriger Gleichung (2 Vol. CS_2 + 6 Vol. O) explodiert bei Entzündung heftig; schwächer ist die Explosion bei Entzündung eines Gemisches von Schwefelkohlenstoffdampf und Luft (ungefähr 1 Vol. CS_2 + 15 Vol. Luft). Der flüssige Schwefelkohlenstoff zerfällt im Sonnenlichte, wobei er wieder den unangenehmen Geruch des Rohproduktes annimmt, sich gelblich färbt und schließlich einen rotbraunen Körper ausscheidet. Es hat die folgende Zersetzung stattgefunden: $n \text{CS}_2 = (\text{CS})_n + n \text{S}$. Der ausgeschiedene Schwefel löst sich im unzeretzten Schwefelkohlenstoff auf, während das polymere Kohlenstoffmonosulfid $(\text{CS})_n$ darin unlöslich ist. Letzteres zerfällt beim Erhitzen in Schwefel und Kohle. Der Dampf des Schwefelkohlenstoffes hat das Volumengewicht 37,96 und die Dichte 2,6333 bezogen auf Luft = 1. Er besitzt giftige Eigenschaften, insofern er kleinere Tiere schon nach kurzer Zeit tötet; bei Menschen, welche längere Zeit Schwefelkohlenstoffdämpfe einatmen, tritt Kopfschmerz, Erbrechen, Reizen in den Nieren und allgemeine Schwäche auf, wobei zu beachten ist, daß die Empfindlichkeit des menschlichen Körpers gegen schwefelkohlenstoffhaltige Luft mit

wiederholter Aussetzung sich vermehrt *). Weiter besitzt der Dampf von CS_2 aber auch antiseptische Eigenschaften und verhindert das Verderben von Fleisch, Früchten u. s. w., die in ihm aufbewahrt werden.

Ursprünglich glaubte man, der Schwefelkohlenstoff sei in Wasser unlöslich. Neuere Untersuchungen von Chancel und Barmentier ergeben, daß 1 l Wasser von 15°C . 1,87 g, ja nach Etiani Bep sogar 4,52 g flüssigen Schwefelkohlenstoff auflösen. Die wässerige Lösung schmeckt erst süß, dann brennend; sie riecht chloroformähnlich und ruft Wärme im Magen, Prickeln in der Nase und vorübergehende Schwere des Kopfes hervor. Besonders leicht ist nach Rivache Schwefelkohlenstoff in einer mit Petroleum versetzten Seifenlösung (150 g Seife im Liter) löslich; eine solche Seifenlösung vermag pro Liter bis 200 g CS_2 aufzulösen, den sie auch bei Verdünnung mit Wasser nicht wieder ausscheidet. Ebenso löst sich CS_2 leicht in wässerigen Lösungen von Alkalisulfocyanaten (bis zu 200 Prozent nach Müller-Jacobs). Lösungen von Schwefelkohlenstoff sind vielfach zur Vertilgung von Insekten, zur Reblaustötung, als Antiseptikum u. s. w. vorgeschlagen worden. Der Gehalt der Lösungen nimmt mit zunehmender Temperatur ab. In Alkohol und Aether ist CS_2 leicht löslich.

Der Schwefelkohlenstoff ist ein ausgezeichnetes Lösungsmittel für Kautschuk, Öle, Fette, Jod, Brom, Phosphor, Schwefel, Harze, Teerbestandteile u. s. w. Für die Zwecke dieses Buches ist besonders die Löslichkeit der Öle in Schwefelkohlenstoff wichtig; leider fehlen zahlengemäße Angaben über den Grad derselben, wohl deswegen, weil die Lösung des Öls in CS_2 sich mit dem Öl in allen Verhältnissen mischt. Als Lösungsmittel für Schwefelkohlenstoff sind Jodlösungen und Leinöl besonders hervorzuheben (Gilvart).

Benzin, Petroleumäther, Kanadol. — Benzol. Das Rohpetroleum, wie es der Erde entquillt, wird der fraktionierten Destillation unterworfen, um hierbei verschiedene Destillate mit verschiedenen Graden der Dichtigkeit, der Flüchtigkeit und sonstiger Eigenschaften zu erhalten. Die Trennung der verschiedenen Destillate erfolgt nach der Dichte und dem Siedepunkt, ohne daß hierbei wissenschaftliche Gesichtspunkte besonders maßgebend wären. In Pennsylvanien heißt das erste aufgefangene Destillat C-Naphtha (Petroleumäther, Kerosolen), das zweite B-Naphtha (Gasolin, Kanadol), das dritte Destillat A-Naphtha (Benzin, Ligroin). Die Dichten sind für

C-Naphtha 80°B . = 0,6666 D. bis 60°B . = 0,7368 D.;

B-Naphtha 68°B . = 0,7070 D. bis 64°B . = 0,7216 D.;

A-Naphtha 64°B . = 0,7216 D. bis 60°B . = 0,7368 D.

Die Angaben gelten für $15,5^\circ \text{C}$. Gewöhnlich werden C- und B-Naphtha gemischt in den Handel gebracht, zwischen 65 und 61°B . die A-Naphtha aufgefangen und endlich zwischen 61 und 42°B . das Brennöl (Petroleum, Photogen, Kerosen) erhalten. Das Brennpetroleum wird alsdann einer weiteren Reinigung unterworfen. Die Naphthasorten ge-

*) Nach Lehmann ist verschiedener Schwefelkohlenstoff sehr verschieden giftig. Hauptursache der Giftigkeit scheinen noch unbekannte Verbindungen im CS_2 zu sein. (Pettenkofer, Gesundheitsschädlichkeit mehrerer Gase und Dämpfe, 1887). Von mancher Seite wird behauptet, das Einatmen der Dämpfe von CS_2 erzeuge Geistesstörungen. Nach A. Targioni-Tozzetti und A. Berlese soll Luft, welche auf 1 l noch 0,015 g CS_2 enthält, Insekten töten.

langen in besondere Naphtharaffinerien, in denen sie einer weiteren fraktionierten Destillation unterworfen werden. Dabei erhält man hauptsächlich vier Handelsprodukte: Gasolin, Petroleumäther, Benzin und Ligroin. Das Gasolin besteht hauptsächlich aus Amyl-, Kaproyl- und Denanthylwasserstoff ($C_5H_{12} + nC_6H_{14} + C_7H_{16}$), hat die Dichte 0,6363 bis 0,6666 (90 bis 80° B.) und einen Siedepunkt von 40 bis 60° C. Es ist identisch mit dem Petroleumbenzin (benzinum petrolei) der II. deutschen Pharmacopöe. Das Gasolin ist eine farblose, sehr flüchtige und leicht entzündliche Flüssigkeit von starkem, nicht unangenehmem und nicht lange haftendem Geruche. Es mischt sich nicht mit Wasser, löst sich in 3 Teilen Weingeist und in allen Verhältnissen in absolutem Alkohol, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, fetten und ätherischen Oelen auf. Der Petroleumäther (auch C-Naphtha und Benzin genannt) hat eine Dichte von 0,6666 bis 0,707 (80 bis 68° B.), siedet bei 65 bis 70° und besteht aus Hexan, Heptan und Octan ($C_6H_{14} + nC_7H_{16} + C_8H_{18}$). Die C-Naphtha findet hauptsächlich als Extraktionsmittel für Fette und Oele Anwendung. Zu ihr gehört auch die von Bohl als Kanadol bezeichnete Petroleumfraktion. Dasselbe hat die Dichte 0,65 bis 0,7 bei +12° C.; es siedet bei 60° C., riecht angenehm ätherisch und löst Fette und Oele leicht auf, während oxydierte Oele, Harze u. s. w. darin kaum löslich sind (siehe auch weiter unten). Das Petroleumbenzin des Handels (auch B-Naphtha genannt) ist die dritte Fraktion, welche hauptsächlich Heptan und Octan ($C_7H_{16} + nC_8H_{18}$) enthält. Sie hat die Dichte 0,707 bis 0,7216 (68 bis 64° B.) und siedet bei 80 bis 100°. Auch diese Fraktion vermag Fette und Oele aufzulösen und ist ebenfalls zur Oelextraktion in Vorschlag gebracht worden. Sie wird unter einer Reihe der verschiedensten Namen in den Handel gebracht. Die C-Naphtha in erster Linie, doch auch die B-Naphtha haben die Eigenschaft, an der Luft, besonders unter Mitwirkung des Lichtes Sauerstoff aufzunehmen und damit einen höheren Siedepunkt und ein höheres spezifisches Gewicht zu erhalten. Die durch Oxydation entstehenden Stoffe sind nicht näher bekannt, werden aber gewöhnlich als harzartige Körper betrachtet. Die letzte Fraktion endlich, die A-Naphtha hat die Dichte 0,7217 bis 0,7368 (64 bis 60° B.) und den Siedepunkt 100 bis 150°. Ihr leichter flüchtiger Anteil heißt Ligroin, der schwerer flüchtige Restöl (Terpentinölersatz). Die A-Naphtha kann ihrer verhältnismäßigen Schwerflüchtigkeit wegen nicht als Extraktionsmittel benutzt werden. (Diese Angaben sind zumeist aus Schädler's Technologie der Fette und Oele der Fossilien entnommen.) Zu beachten ist, daß man wohl thun wird, zur Extraktion des Oels aus Saat nur solche Petroleumdestillate zu verwenden, welche einheitlich zusammengesetzt sind. Man erleichtert sich hierdurch die Wiedergewinnung des Extraktionsmittels aus der Oellösung außerordentlich, weil man es dann nicht mit Dämpfen von verschiedener Temperatur, die auch verschieden stark gekühlt sein wollen, zu thun hat.

Auch das Benzin aus Braunkohlenteer kann als Extraktionsmittel benutzt werden. Dasselbe besteht aus verschiedenen niedrig siedenden Kohlenwasserstoffen, hat eine Dichte von ungefähr 0,8 und einen Siedepunkt von 70 bis 80°. Sein Geruch ist angenehm ätherisch, sein Geschmack pfefferminzartig.

Das Benzin aus Steinkohlenteer ist als Extraktionsmittel verwendbar, da es Fette und Oele leicht löst; es wird aber seines höheren Preises wegen weniger benutzt. Sein Hauptbestandteil ist Benzol C_6H_6 und Toluol $C_6H_5CH_3$. Wird Steinkohlenteer der fraktionierten Destillation unterworfen, so geht bis 110°

eine Flüssigkeit über, welche man Vorlauf nennt. Dieselbe enthält Schwefelkohlenstoff, Paraffine, Olefine, Benzol u. s. w. Alsdann destilliert bis 210° das sogenannte leichte Del ab. Dies enthält wenig Paraffine und Olefine, dagegen vorwiegend Benzol und seine Homologen, ferner Phenol, Kresol, Naphthalin und Basen. Aus dem Vorlauf, hauptsächlich aber aus dem Leichtöl erhält man das Benzol, und zwar wiederum durch fraktionierte Destillation. Dabei ist die Fraction von 80 bis 150° weiter auf Benzol zu verarbeiten. Die ersten Anteile der Rectifikation des leichten Oels werden mitunter auch gesondert als rohe Naphtha aufgefangen und als Lösungsmittel in den Handel gebracht.

Das reine Benzol ist eine farblose, leicht bewegliche, stark lichtbrechende Flüssigkeit von eigentümlichem aromatischem Geruche, bei $80,5^{\circ}$ siedend und in der Kälte krystallinisch erstarrend. Es ist leicht entzündlich und brennt mit leuchtender, stark rußender Flamme. In Wasser ist es so gut wie unlöslich, löst sich aber in Alkohol, Aether, Chloroform u. s. w. Als Lösungsmittel für Jod, Schwefel, Phosphor, Fette, Oele, Harze u. s. w. ist es vortrefflich verwendbar. Seine Dichte ist bei $15^{\circ} = 0,885$. Die Dämpfe des Benzols erzeugen beim Einatmen Schwindel, Ohrensausen, Brech- und Hustenreiz, Schläfrigkeit, ja Trunkenheit. Dabei tritt ein eigentümliches Jucken der Haut infolge großer Trockenheit derselben ein: das Benzol löst den Fettüberzug der Haut weg. Der Dampf ist ziemlich leicht entzündlich.

Aether, Schwefeläther. Die Darstellung des Aethers geht von einem Gemisch aus 5 Teilen 90prozentigen Sprits mit 9 Teilen konzentrierter Schwefelsäure aus. Das Gemisch wird in einem gußeisernen Kessel bis zum Sieden erhitzt (Sdpkt. 140° C.), worauf man unter strenger Festhaltung des Siedepunkts fortgesetzt Weingeist zufließen läßt. Der Aether destilliert ab und wird in Kühlvorrichtungen verdichtet, hierauf noch über Kalkmilch und endlich über Chlorkalcium rectifiziert. Die Zusammensetzung des Aethers ist $(C_2H_5)_2O$. Der Aether ist eine leicht bewegliche Flüssigkeit von eigentümlich belebendem Geruche und brennendem Geschmack. Sein Siedepunkt ist $34,9$ und seine Dichte $0,7024$ bei $15,8^{\circ}$. Aber bei jeder Temperatur verdunstet er lebhaft. Sein Dampf hat die Dichte $2,581$ (bez. auf Luft). Bei rascher Verdunstung des Aethers tritt sehr lebhaft Abkühlung ein. Der Aether ist sehr leicht entzündlich und brennt mit weißer, leuchtender Flamme. Der Aetherdampf bildet mit Luft ein höchst explosives Gemisch. In Wasser ist er bei 11° zu 10 Prozent (Volumen) löslich, er löst aber selbst auch 2 Prozent Wasser auf. In Weingeist ist er leicht löslich, so auch in fast allen anderen flüssigen Kohlenstoffverbindungen. Viele anorganische Körper, ferner Alkaloide, Harze, Fette und Oele werden leicht vom Aether gelöst. Das Einatmen des Aetherdampfs erzeugt zuerst Heiterkeit, später Gefühllosigkeit.

Chloroform $CHCl_3$ (Trichlormethan) wird beim Erwärmen eines wässrigen Chlorkalkbreies mit Weingeist erhalten. Es ist eine farblose bewegliche Flüssigkeit von eigentümlich ätherischem Geruche und brennend süßem Geschmacke. Sein Siedepunkt ist 61° , seine Dichte bei $0^{\circ} = 1,5266$; die Dichte des Dampfes $4,23^{\circ}$. In Wasser ist Chloroform kaum löslich, in Alkohol oder Aether leicht löslich. Fette und Oele werden von Chloroform aufgelöst. Chloroform ist nicht entzündlich. Seine Dämpfe rufen beim Einatmen Empfindungslosigkeit hervor. Wäre Chloroform nicht ziemlich teuer, so würde es als Extraktionsmittel recht gut verwendbar sein, da es schwerer als Wasser, niedrig siedend und nicht brennbar ist. Selbstredend müßte für absolute Dichtigkeit der Apparate gesorgt werden, da Chloroformdämpfe anästhetisierend wirken.

Aceton $CH_3 - CO - CH_3$ (Dimethylketon). Dasselbe wird im großen aus den trocknen Destillationsprodukten des Holzes, speziell aus dem Holzeßig, gewonnen. Reines Aceton ist eine farblose, bewegliche Flüssigkeit von eigentümlich ätherischem und erfrischendem Geruche und brennendem Geschmacke. Sein Siedepunkt ist $56,3^{\circ}$, seine Dichte bei $0^{\circ} = 0,8144$ und die Dichte seines Dampfes $2,002$. Aceton ist entzündlich; es löst sich in Wasser und löst selbst Fette, Oele, Harze u. s. w. leicht auf. In neuerer Zeit wird es mitunter als Extraktionsmittel in Vorschlag ge-

bracht, dürfte aber wohl zu teuer zur Verwendung im großen sein. Seine Löslichkeit in Wasser würde außerdem zu ziemlichen Verlusten beim Dämpfen der Rückstände u. s. w. führen.

2. Die Extraktion mit Schwefelkohlenstoff.

Im Februar 1856 veröffentlichte E. Deiß in dem Comptes rendus eine (in Dinglers polyt. Journal 140, 1856, S. 133, verdeutschte) Mitteilung über die Anwendung des Schwefelkohlenstoffs zum Ausziehen des Fettes aus den Knochen. In derselben wird zunächst darauf hingewiesen, daß Deiß in seiner Fabrik zu Pantin täglich 500 kg Schwefelkohlenstoff in einem aus drei Retorten bestehenden Apparate herstelle, wovon ihm das Kilogramm zu 50 Centimes (38 Pfge.) zu stehen komme. Dies war eine bisher nicht erreichte Leistung nach Richtung der erzeugten Menge wie des niedrigen Preises. Nahe lag es nun, die Fähigkeit des Schwefelkohlenstoffs, Fette aufzulösen, technisch zu verwerten, da der CS_2 als leichtflüchtiger Körper (Siedepunkt nach Deiß 42°C.) sich bequem vom gelösten Körper abdestillieren und in Kühlvorrichtungen wieder verdichten läßt. Deiß schlug nun zunächst den Schwefelkohlenstoff zum Extrahieren des Fettes aus den Knochen vor, da die bisherige Art der Entfettung durch Auskochen mit Wasser nur schlechte Ergebnisse gezeigt habe; so seien z. B. nur 5 bis 6 Prozent Fett erhalten worden. Deiß verfuhr nun so, daß er die Knochen gröblich pulverte, alsdann längere Zeit mit Schwefelkohlenstoff in Berührung ließ, die Flüssigkeit in eine Retorte überführte und aus dieser den Schwefelkohlenstoff abdestillierte. Er gewann 10 bis 12 Prozent Fett. In gleicher Weise machte Deiß auch Versuche mit Extraktion des Fettes aus Delsaat, wie aus der Wolle. Sein Verfahren ließ sich Deiß am 14. Febr. 1856 für England patentieren. Wie wir die älteste hydraulische Presse mit den Worten des Erfinders beschrieben haben, so lassen wir hier ebenfalls die Beschreibung des ersten Extraktionsapparates mit einigen Kürzungen nach The Repertory of Patent Inventions (Enlarged Series, vol. 28, 1856, p. 491) im Wortlaute folgen.

„Beschreibung des Patents von Eduard Deiß aus Paris in Frankreich, Fabrikant chemischer Produkte, betreffend eine Methode oder Methoden der Anwendung eines Apparats zur Extraktion von Oelen, Fetten, Schmalzarten und Harzen aus Knochen, roher Wolle, Samen und anderen Substanzen, und die Entdeckung eines Agens für diesen Prozeß. Vom 14. Febr. 1856. — Meine Erfindung besteht:

Erstens in der Anwendung von Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Aether, flüchtigen Oelen, Benzin oder Benzol zur Extraktion von Oelen, Fetten, Schmalzarten, Harzen aus Knochen, Wolle, Delsaat und anderen Substanzen. Ich finde es am vorteilhaftesten, Schwefelkohlenstoff zu verwenden, weil er bei einer niedrigen Temperatur destilliert, unlöslich in Wasser und wohlfeiler ist, als die anderen obengenannten Agentien.

Zweitens besteht meine Erfindung in der Wiedergewinnung des Schwefelkohlenstoffs oder anderweiten zu genanntem Zwecke verwendeten Extraktionsmittels, so daß derselbe Schwefelkohlenstoff oder dasselbe anderweite Extraktionsmittel immer wieder von neuem benutzt werden kann. Der Apparat, welchen ich anwende, besteht aus Kesseln oder Digestoren, in denen die zu extrahierenden Stoffe mit dem Schwefelkohlenstoff oder anderem Extraktionsmittel in

Verührung gebracht werden, und aus einem hiermit verbundenen Destillierapparat zur Wiedergewinnung des Lösungsmittels.

Nachdem so festgestellt wurde, worin meine Erfindung besteht, versichre ich jetzt zur Beschreibung einer Methode, nach welcher jene ausgeführt werden kann.

Falls Schwefelkohlenstoff das Lösungsmittel ist, wende ich zur Aufnahme von Wolle, Knochen oder anderen Substanzen einen cylindrischen Kessel oder Digestor aus Eisen oder andrem geeignetem Material an, der einen Deckel zum Verschuß und einen trichterförmigen Boden hat, welcher letzterer in ein darunter stehendes Sammelgefäß führt und mit einem Hahne zur Regelung oder Hemmung der Entleerung versehen ist. In diesem Kessel werden die zu behandelnden Stoffe in Verührung mit dem Schwefelkohlenstoff gebracht, indem man letzteren aus einem höher gestellten Behälter durch ein gebogenes Ein- oder Zuflußrohr einfließen läßt. Dieses Rohr läuft vom Behälter aus längs der Außenseite des Kessels bis zum trichterförmigen Boden, öffnet sich nach letzterem zu und ist mit einem Hahn zur Regelung und Abschneidung des Zuflusses aus dem Behälter in die Röhre versehen. Ein Abflußrohr geht vom cylindrischen Kessel nahe dem oberen Ende aus nach einem Destillierapparat oder einer Retorte. Der mit Schmalz, Del, Fett u. s. w. beladene Schwefelkohlenstoff wird durch dieses Rohr nach der Retorte abgeleitet. Eine Röhre durchbricht den Helm der Retorte und führt nach einem Rezipienten. Von letzteren verwende ich zwei, je einen zu jeder Seite des cylindrischen Kessels, welche durch Flaschenzüge nach Bedarf gehoben oder gesenkt werden können. Einer der beiden Rezipienten ist durch eine Röhre mit dem Sammelgefäß unter dem Digestor verbunden. Weiter wird ein Dampfkessel benutzt, welcher eine Schlangenhöhre enthält. Die Enden dieser Schlange ragen nach außen hervor und sind einerseits nach einem Rezipienten, andererseits durch den Deckel des cylindrischen Kessels in diesen geleitet. Ist nun rohe Wolle das Material, dem das Fett entzogen werden soll, so verfare ich wie folgt. Zuerst wird die Wolle in den Kessel gefüllt und gut zusammengepreßt, damit soviel wie möglich hineingeht. Alsdann wird Schwefelkohlenstoff in den Behälter über den Kessel gegossen und der Hahn der Abflußröhre geöffnet. Der Schwefelkohlenstoff fließt durch das gebogene Einflußrohr nach dem Boden des Kessels und steigt langsam durch die Wolle auf, wobei er das Wollfett auflöst und mit sich führt. Endlich fließt er durch das Abflußrohr am oberen Ende des Kessels beladen mit dem Fette in den Destillierapparat ab. Fast das gesamte Fett, welches die Wolle enthielt, geht mit der ersten Füllung Schwefelkohlenstoff in die Retorte; denn da die Dichte des reinen Schwefelkohlenstoffs größer ist, als die irgend welcher Fettauflösung in Schwefelkohlenstoff, wird der erste Anteil von Schwefelkohlenstoff nach Aufnahme des Wollfetts spezifisch leichter sein, als der folgende Anteil von reinem Schwefelkohlenstoff, der in den Kessel eintritt. Eine Vermischung zwischen der unteren und oberen Schicht der Flüssigkeit oder zwischen dem fettbeladenen und dem frischen Schwefelkohlenstoff ist unmöglich. . . . Der Einflußhahn wird so gestellt, daß der Schwefelkohlenstoff ungefähr eine Stunde Zeit zum Aufwärtsfließen durch die Wolle braucht. Der Abfluß vom Digestor nach der Retorte muß beobachtet werden, und sobald nur noch unbedeutliche Spuren von Fett im Schwefelkohlenstoff enthalten sind, wird der Einfluß des Lösungsmittels in den Kessel unterbrochen. Jetzt öffnet man den Entleerungshahn am Trichterboden des cylindrischen

Kessels und läßt den noch im Kessel enthaltenen Schwefelkohlenstoff in das darunterstehende Sammelgefäß abfließen, worauf er zurück in den oberen Behälter gebracht und ohne Destillation von neuem zur Extraktion benutzt wird. Zunächst wird nun die Lösung im Destillierapparat der Destillation unterworfen, indem man denselben mit Außendampf anheizt. Eine sehr mäßige Erwärmung, etwa 40 bis 46° C., genügt zur Verdampfung des Schwefelkohlenstoffs. Die Destillation geht schnell zu Ende und muß fortgesetzt werden, bis aller Schwefelkohlenstoff abdestilliert ist. Der wieder verdichtete Schwefelkohlenstoff wird zu dem aus dem Kessel in das Sammelgefäß abgelassenen hinzugefügt. Das Fett, welches im Destillierapparate zurückgeblieben ist, hat die Konsistenz eines Oeles; es wird in einen Kessel abgelassen und zur Erstarrung gebracht, wobei es Butterkonsistenz annimmt. Der noch von der Wolle zurückgehaltene Schwefelkohlenstoff ist nunmehr abzutreiben. Dies geschieht in folgender Weise. Auf jeder Seite des cylindrischen Kessels ist, wie erwähnt, je ein Luftrezipient angeordnet. Der eine von beiden ist mit Luft gefüllt, der andere evakuiert. Der Rezipient mit Luft wird mit der Schlangenröhre im Dampfessel verbunden, deren anderes Ende, wie schon gesagt, nach dem Dedel des cylindrischen Kessels verläuft. Der evakuierte Rezipient steht durch eine Röhre mit Hahn mit dem Schwefelkohlenstoffsammelgefäß unter dem Kessel in Verbindung. Ich verfare wie folgt. Ich hebe mit Hilfe des Flaschenzuges den evakuierten Rezipienten und senke gleichzeitig den luftgefüllten Rezipienten, worauf die Luft aus letzterem durch das Schlangenrohr im Dampfessel geht, hier erhitzt und durch das andere Ende der Röhre nach dem Dedel des cylindrischen Gefäßes oder Digestors, der die Wolle enthält, abgefangt wird. Die erhitzte Luft geht durch die Wolle nieder, befreit sie vom Schwefelkohlenstoff, reißt diesen mit sich, läßt ihn im Behälter unter dem Kessel zurück und gelangt endlich in den anderen, evakuierten Rezipienten, wobei sie kräftig angesaugt wird. Ist alle Luft aus dem einen Rezipienten in den anderen gegangen, d. h. ist der Rezipient, welcher zuerst mit Luft gefüllt war, luftleer, der vorher luftleere Rezipient mit Luft gefüllt worden, so läßt man die Luft den umgekehrten Weg zurücklaufen, nämlich vom zuletztgenannten, luftgefüllten Rezipienten durch die Schlange im Dampfessel in den cylindrischen Kessel, durch die Wolle nieder und endlich in den erstgenannten, luftleeren Rezipienten. Dies wird solange fortgesetzt, bis aller Schwefelkohlenstoff durch die fortgesetzte Einführung von heißer Luft aus der Wolle abgetrieben ist. Die heiße Luft verdampft den Schwefelkohlenstoff und scheidet ihn bei Abkühlung wieder in flüssiger Form ab. . . . Ein Hilfs-sammelbehälter befindet sich unter dem Luftrezipienten, in welchem derjenige Schwefelkohlenstoff niedergeschlagen wird, der im ersten Sammelbehälter nicht verdichtet wurde. Bei warmem Wetter oder wenn die Lufttemperatur nicht niedrig genug zur Verdichtung der Schwefelkohlenstoffdämpfe ist, wird die Heißlufttröhre nach dem Austritt aus dem cylindrischen Kessel gekühlt, indem man sie z. B. durch ein Gefäß mit kaltem Wasser gehen läßt, und zwar in geneigter Richtung, um den Abfluß des verdichteten Schwefelkohlenstoffs in das Sammelgefäß zu begünstigen. Durch dieses Verfahren wird einem Verluste an Schwefelkohlenstoff fast gänzlich vorgebeugt. Thatsächlich wird nur eine kleine Menge verloren, die in der Luft des einen Rezipienten zurückgehalten wird; da aber dieselbe Luftmenge immer von neuem benutzt wird,

so wird dieser Verlust fast zu nichts. Sollen Knochen extrahiert werden, so muß man dieselben erst zerkleinern und in ein grobes Pulver verwandeln. Ehe ich sie in den Digestor bringe, lege ich auf den Boden desselben ein Stück Flanell, schütte hierauf das Knochenmehl und bedecke es oben mit einem zweiten Flanellstücke, welches durch eine gelochte Platte niedergedrückt wird. Der Flanell am Boden verhindert, daß Knochenmehl durch und in die Entleerungsröhre fällt; das obere Flanellstück filtriert die Lösung des Knochenfetts in Schwefelkohlenstoff, ehe sie in den Destillierapparat fließt. Um den Schwefelkohlenstoff aus dem Fette vollständiger wieder zu gewinnen, wird durch die Röhre im Retortenhelm, welche mit dem Lustrezipienten in Verbindung steht, heiße Luft in den Destillierapparat gepreßt, wodurch die Verdampfung begünstigt und die vollständige Austreibung des Schwefelkohlenstoffs bewirkt wird. Ich ziehe das Del aus Delaat ebenso aus, wie das Fett aus den Knochen. Zuerst wird die Saat zerkleinert, dann ein Stück Flanell auf dem Boden des Digestors ausgebreitet, hierauf die Saat eingefüllt und endlich dieselbe mit einem zweiten Stück Flanell bedeckt. Hierauf wird der Schwefelkohlenstoff, wie schon beschrieben, zugelassen. Der Schwefelkohlenstoff extrahiert beim Aufsteigen das Del aus der Saat und läuft mit dem Del beladen in den Destillierapparat ab. Letzterer wird mit Außendampf angeheizt, bis das Abdestillieren des Schwefelkohlenstoffs beginnt und die Vertreibung des letzteren durch Einblasen von heißer Luft, wie beim Knochenfett, beschleunigt. Ein fortgesetzter Strom von heißer Luft wird durch den Kessel getrieben, um den noch zurückgehaltenen Schwefelkohlenstoff zu entfernen. Ich lege großen Wert auf diese Anwendung meiner Erfindung, denn da die Saat nicht geschlagen oder gepreßt wurde, sind auch die aus ihr hergestellten Kuchen nicht geschädigt, während Del von bester Beschaffenheit erhalten wird und der Ertrag ein bedeutender ist. Schwefelkohlenstoff ist besonders schätzbar als Reinigungsmittel bei Behandlung von Fetten, die mit Abfall und Schmutz gemischt sind, weil er die Eigenschaft besitzt, nur Fette, Öle und Harz zu lösen, dagegen fremde Verunreinigungen auszuscheiden. Meine Erfindung kann daher mit Vorteil zur Extraktion von Fett, Del, Harz u. s. w. aus Abfällen der Schlächtereien, Walkwässern, Delbodensätzen, Küchenabfällen u. s. w. benutzt werden. Obgleich ich bei Beschreibung der Art und Weise, in welcher meine Erfindung ausgeführt werden kann, Schwefelkohlenstoff als Extraktionsmittel genannt habe, können an seiner Stelle auch Chloroform, Aether, Essenzen, Benzin oder Benzol benutzt werden. Ich ziehe aber die Benutzung des vorerwähnten Schwefelkohlenstoffs vor.

Zu erinnern ist hier bloß daran, daß die beiden Rezipienten sich sehr bald in ihrem Luftdruck ausgeglichen haben dürften, so daß der eine häufig wird von neuem evakuiert werden müssen.

E. Deiß hat seinen Apparat in der Folgezeit wesentlich vereinfacht und vervollkommenet. Wir geben in den Fig. 150 und 151, Taf. VII, Skizzen dieses verbesserten Apparats zur Erzeugung von Schwefelkohlenstoff und Extraktion des Dels mittels Schwefelkohlenstoff (Dinglers polyt. Journal 159, 1861, S. 436). In Fig. 150 ist der Schwefelkohlenstoffherzeuger dargestellt, und zwar im Längendurchschnitte.

A ist ein gemauerter Ofen von prismatischer Gestalt, in welchem vier cylindrische Retorten B aus feuerfestem Thone oder Metall aufgestellt sind. Die Feuer- gasen gehen, nachdem sie Boden und Wände der Retorten umspült haben, durch die Feuerzüge g nach dem Rauchfang H. Die innere Ofenwand ist aus feuerfestem Material aufgeführt. Bei z liegt in den Retorten eine durchlöchernte Thonplatte. Nach der unteren Abtheilung y wird durch a der Schwefel eingefüllt; a endet direkt über z. In die obere Abtheilung x kommt die Kohle. b sind die Ableitungs- röhren für den Schwefelkohlenstoffdampf nach den Kondensatoren C. Letztere bestehen aus Wasserbehältern d und Glöden e. Durch letztere treten die Zuführungs- röhren b ein und die Abführungs- röhren f aus. Deckel und Wand der Glöden sind durch hydraulischen Verschluß, welcher gleichzeitig Abkühlung gewährt, in Verbindung ge- setzt. Zuerst wird x mit Kohlen gefüllt; alsdann der Deckel von B aufgesetzt und ge- dichtet. Nunmehr feuert man und trägt den Schwefel in kleinen Portionen ein (durch a). Derselbe schmilzt, fließt nach y, verdampft und dringt als Dampf durch die glühenden Kohlen auf. Es entsteht Schwefelkohlenstoff. Derselbe entweicht nach den Kondensatoren und setzt sich hier im Wasser ab. Die nicht kondensierbaren Gase entweichen endlich durch i. Die Retorten müssen anfangs gelinde, dann all- mählich steigend bis zu intensiver Rotglut angeheizt werden. Der Schwefel wird in Papierpaketen eingefüllt, etwa 5 kg pro Retorte. Nach 6 Stunden muß von neuem Kohle eingeschüttet werden, was erst nach völliger Verdampfung des Schwe- fels möglich ist. Die neu eingefüllte Kohle muß erst eine Stunde lang für sich (ohne Schwefelzugabe) erhitzt werden. Der in den Kondensatoren verdichtete CS_2 enthält noch 10 bis 12 Prozent Schwefel, wovon er durch Rectifikation befreit wer- den muß. Die Rectifikation des Schwefelkohlenstoffs erfolgt in einer eisernen Destillierblase, deren Helm mit einer im Wasser liegenden Kühlschlange verbunden ist. Die Blase hat ein Sicherheitsrohr, um zu Anfang der Operation die Luft entweichen zu lassen. Man füllt zu zwei Drittel Schwefelkohlenstoff ein und gibt alsdann ein Oxydationsmittel zur Zerstörung des Schwefelwasserstoffs zu (Chlornasser, Chlorkalkauszug o. dgl. m.). Nunmehr leitet man Wasserdampf von 1 Atm. Spannung unter die Blase und leitet so die Destillation ein. Im Schlangen- kühler verdichten sich die Dämpfe, und das Kondensationsprodukt fließt schließlich in ein oben geschlossenes Zinkgefäß, welches unten einen Ausschnitt hat und in einen hölzernen Wasserbehälter eintaucht. Sobald der Helm der Blase kühl wird, leitet man direkten Wasserdampf in die Blase, um den Rest des CS_2 auszutreiben. Ist das Helmrohr sehr heiß geworden, so kann man die Operation als beendet an- sehen; die Wasserschicht im Kondensator muß 20 bis 30 cm Höhe haben. Die Fabrikation des Schwefelkohlenstoffs muß möglichst kontinuierlich betrieben werden, wenn nicht bedeutende Wärmeverluste eintreten sollen.

Der Apparat zur Delextraktion ist in Fig. 151 skizziert. A ist der Extraktor; am besten nimmt man zwei solcher cylindrischer Gefäße und setzt sie abwechselnd in Betrieb. C ist eine Destillierblase, in welche die Dellofung durch Rohr B einfließt. D ist der Kühlapparat, welcher mehrere nebeneinanderstehende Schlangen enthält. E endlich ist der Schwefelkohlen- stoffbehälter. Die Beschickung erfolgt in der Weise, daß durch Mannloch m die zu extrahierenden Stoffe in den Extraktor A eingefüllt werden. Sie fallen dabei auf einen durchlochten falschen Boden und werden mit einer durchlochten Platte bedeckt, sobald genügende Mengen eingefüllt sind. Nun- mehr läßt man den Schwefelkohlenstoff aus E durch Rohr LM von unten in den Extraktor eintreten und die Samenmasse durchdringen. Um dies zu ermöglichen, ist neben den Extraktoren eine Pumpe aufgestellt, welche von einer Dampfmaschine betrieben wird und fortwährend Schwefelkohlenstoff an- saugt. Man läßt solange CS_2 durch den Samen aufsteigen und mit Del beladen durch B nach C abfließen, bis eine bei n entnommene Probe völlig klar ist. Jetzt wird der Hahn N so umgeschaltet, daß L verschlossen ist, dagegen durch PM Wasserdampf in das Innere von A gelangen kann, während n verschlossen wird. Der Wasserdampf bringt den noch zurückge- haltenen Schwefelkohlenstoff zur Verdampfung; die Dämpfe gehen durch

Rohr F nach der einen Kühlschlange in D. Die Desselösung in C wird ebenfalls durch Erhitzen vom Schwefelkohlenstoff befreit. Zu diesem Zwecke ist in der Blase eine Schlange angeordnet, durch welche von o her Dampf strömt. Die Dämpfe des Lösungsmittel entweichen durch H nach einer anderen Kühlschlange in D. Der in D verdichtete Schwefelkohlenstoff fließt durch R nach E zurück, während das Del aus C durch Rohr G entleert werden kann. Ehe man diese Entleerung jedoch ausführt, läßt man mittels einer Brause direkten Dampf durch das Del strömen, was die letzten zurückgehaltenen Schwefelkohlenstoffmengen beseitigt. Die Entfernung des extrahierten Materials aus A geschieht durch O. In der Nähe des Austritts von Rohr R aus D ist ferner noch Rohr I, senkrecht aufsteigend und oben offen, angeordnet, durch welches im Kühler nicht verdichtbare Gase entweichen. In an E ist ein Ueberlaufrohr, durch welches eine zu hohe Füllung von E vermieden, auch etwa angesammeltes Wasser abgelassen werden kann.

Der neue Deißsche Apparat ist natürlich viel besser als der ältere, dessen Konstruktion nicht einfach genug war; daß das Dämpfen der entölten Saat der Behandlung derselben mit erwärmter Luft vorzuziehen ist, wird später gezeigt werden. Der Apparat ist zur Entfettung von Knochen, tierischen Abfällen, Rückständen der Talgfabrikation, von Wolle und von Del Saat mit Erfolg benutzt worden.

Es sei hier gleich noch die Bemerkung angefügt, daß Deprat einen Extraktionsapparat für Oele und Fette konstruiert hat, bei welchem der Schwefelkohlenstoff von oben her auf die Saat gelangte. Derselbe wurde zuerst 1865 bekannt, worauf Deiß einen Prozeß gegen Deprat anstrebte, weil der Apparat des letzteren offenbar eine Nachahmung desjenigen von Deiß war. Obwohl die Sachverständigen dieser Ansicht von Deiß beitraten, verlor letzterer doch nicht bloß den Prozeß, sondern auch das Monopol auf Benutzung des CS_2 zur Extraktion. (Ueber den Depratschen Apparat siehe Monit. scientif. 1865. p. 298.)

Am 4. September 1857 erhielt A. Seyferth in Langensalza ein hannöberisches Patent für Extraktion von Fetten, fetten und ätherischen Oelen und Harzen aus dem betreffenden Rohstoffe, aus Wolle, aus Maschinenpuzlappen u. s. w. mit Hilfe von Schwefelkohlenstoff. Letzteren stellte Seyferth mit seinem Apparate zu 2 bis $2\frac{1}{2}$ Sgr. für das Pfund her und reinigte ihn durch ein besonderes Verfahren. Der Extraktionsapparat hatte folgende Einrichtung (Mitteilungen des Gewerbevereins für Hannover, 1858, S. 25.)

Fünf große Eisencylinder sind in gleichem Abstände voneinander im Kreise angeordnet. Ueber dem unteren Boden ist ein gelochter falscher Boden eingelegt, auf welchen die zu entöhlende Substanz aufgefüllt wird. Dicht über dem falschen Boden ist seitlich ein Mannloch angebracht, durch welches die Entleerung der Cylinder erfolgt, während ein Mannloch im schwach gewölbten Deckel jedes Extraktors zum Einbringen der Substanzen dient. Unter jedem falschen Boden geht ein Rohr ab, welches außen am Cylinder in die Höhe steigt und im Deckel des nächsten Cylinders ausmündet. In der Mitte jedes Deckels ist ein kleiner Helm angebracht, um nach beendeter Extraktion die Abtreibung des zurückgehaltenen CS_2 wie aus einer Retorte bewirken zu können. Unter dem System der Extraktoren befinden sich ein Gefäß für Schwefelkohlenstoff vom doppelten Inhalte eines Cylinders, der Kondensator und zwei Destillierblasen mit Heizung durch Außendampf. In einem oberen Stockwerke der Fabrik ist noch ein großes Reservoir für Schwefelkohlenstoff und ein gleiches für Wasser aufgestellt. Die Arbeit mit dem Apparat gestaltet sich nun folgendermaßen. Die zerquetschten Samen werden auf die falschen Böden von drei aufeinander folgenden Cylindern lose eingefüllt und mit einer Siebplatte bedeckt. Jetzt schließt man die Mannlöcher und dichtet sie mit einem Ritze ab. Aus dem

hochgelegenen Hauptreservoir läßt man Schwefelkohlenstoff in den ersten beschickten Cylinder gelangen. Nach 15 Minuten der Einwirkung wird der CS_2 aus dem ersten in den zweiten Cylinder und frischer Schwefelkohlenstoff in den ersten Cylinder eingelassen. Nach abermals 15 Minuten läßt man den CS_2 des zweiten in den dritten, den des ersten in den zweiten und frischen Schwefelkohlenstoff in den ersten Cylinder. Nach weiteren 15 Minuten läßt man den mit Del gesättigten CS_2 des dritten Cylinders in die eine Destillierblase, den CS_2 des ersten Cylinders in den tieferstehenden Schwefelkohlenstoffbehälter ab, während das Extraktionsmittel des zweiten in den dritten und frischer Schwefelkohlenstoff in den zweiten Cylinder fließt. Inzwischen sind die Cylinder 4 und 5 gefüllt worden, so daß jetzt mit 2, 3 und 4, später mit 3, 4 und 5 gearbeitet wird. In den Cylinder 1 (Del völlig extrahiert) fließt unterdes aus dem oberen Reservoir Wasser, welches nach 5 Minuten in den untenstehenden Schwefelkohlenstoffbehälter abgelassen wird. Endlich verjagt man die letzten Reste von CS_2 aus Extraktor 1 mit Hilfe von Wasserdampf und verdichtet die entweichenden Dämpfe im Kondensator. Im unteren Reservoir scheiden sich Wasser und Schwefelkohlenstoff; ersteres wird durch eine Pumpe wieder in das obere Wasser-, letzteres in das obere Schwefelkohlenstoffreservoir gepumpt. Die in die Destillierblase gebrachte Dellösung wird bei mäßiger Hitze der Destillation unterworfen, der entweichende Dampf von CS_2 im Kondensator verdichtet und das zurückbleibende Del in Vorratsgefäße entleert. Währenddessen fließt die inzwischen fertig gewordene Dellösung in die zweite Blase. Soll das Del zu Speisezwecken gebraucht werden, so muß es noch in einem Fasse etwa 15 Minuten lang mit $\frac{1}{10}$ seines Volumens an Alkohol ausgeschüttet werden, um so die letzten Spuren von CS_2 zu beseitigen. In einem Absatzbottiche trennen sich Del und Alkohol. Letzterer wird mehrfach zu derselben Operation verwendet, schließlich aber über Kalk abdestilliert. Oele, welche nicht zu Speisezwecken dienen sollen, unterliegen höchstens noch einer chemischen Reinigung mit Oxydationsmitteln. Der Extraktionsrückstand muß getrocknet werden.

Besonders muß noch des Kondensators gedacht werden, da derselbe ein wesentlicher Bestandteil des Apparates ist. Derselbe (siehe Fig. 152) ist so eingerichtet, daß der bei A eintretende Schwefelkohlenstoffdampf einem Regen von Kühlwasser, welches durch B zufließt, entgegenströmt. Der Kondensator selbst ist als schmaler Kasten gestaltet, in welchem Metallplatten h in der Weise horizontal befestigt sind, daß sie abwechselnd auf der einen und der anderen Schmalseite Oeffnungen für den Dampf freilassen und in ihrem Abstand voneinander 2 bis $2\frac{1}{2}$ mal dem Querschnitt des Rohres A gleichkomme. Die Platten sind außerdem siebartig gelocht und durch die Oeffnungen sind kurze Baumwollfäden gezogen. Das Kühlwasser trifft auf die oberste Platte und saugt sich alsdann in die Fäden ein und durch diese bis in den unteren Teil des Kondensators herab. Hier füllt es sich bis zur Linie U auf und verschließt so den Kühlkasten N, in welchem der Kondensator steht. Der verdichtete CS_2 sammelt sich in der Vertiefung C und fließt von hier durch Rohr E ab, während das Wasser durch F bis nahe an den Boden des Cylinders G geführt wird und aus diesem schließlich durch T abfließt. In G fallen noch die vom Kühlwasser getragenen kleinen Schwefelkohlenstofftröpfchen infolge der auf- und absteigenden Bewegung in G zu Boden. K dient zur Verbindung des Kondensators mit der Luft, bei richtiger Thätigkeit des Verdichtens kann durch K kein CS_2 entweichen. Vortheile des Kondensators sind die große kühlende Oberfläche, wie die Ermöglichung einer Abkühlung im Inneren des Gasstromes (durch die Fäden). Weiter aber entzieht das Kühlwasser dem Dampfe des rohen Schwefelkohlenstoffs (nicht dem flüssigen CS_2) durch Auflösung die widrigriechenden Bestandteile.

Im Januar 1858 theilte Loutsoubie der französischen Akademie der Wissenschaften mit, daß er sich mit Verwendung des Schwefelkohlenstoffs zur direkten Extraktion des Olivenöls oder zur Reinigung des letz-

ren beschäftigt habe (Comptes rendus 46. 1858. p. 108). Es stellte sich auch heraus, daß sich das Olivenöl durch Schwefelkohlenstoff reinigen lasse; doch mußte der CS_2 sorgfältig mit Bleizucker raffiniert werden. Das gereinigte Olivenöl besaß reine Farbe und gewöhnlichen Geschmack. Da über die Erfolge der Benutzung des Schwefelkohlenstoffs zur direkten Extraktion nichts mitgeteilt wird, ist wohl anzunehmen, daß dieselben ausgeblieben sind.

Ein weiterer Apparat zur Extraktion mittels Schwefelkohlenstoff rührt von Moussu her (Papan, Précis de Chimie Industrielle, 4. éd., 1859, t. I, p. 134). Derselbe ist allerdings nicht speziell für Fettextraktion bestimmt, sondern für Gewinnung aller in CS_2 löslichen Stoffe eingerichtet. Die Einrichtung des Apparates erinnert an den Apparat von Deiß. Sie ist in den Grundzügen aus Fig. 153, Taf. VIII, zu erkennen.

A ist das Vorratsgefäß für Schwefelkohlenstoff, B der Kondensator, C und D sind die Extraktionsgefäße und E ist die Destillierblase. Außerdem ist noch ein Dampfkessel nötig und eine Luftpumpe erwünscht. Der Kondensator besteht aus zwei konzentrischen Doppelcylindern F und G, welche oben und unten mit ringförmigen Anschwellungen versehen sind. Die beiden doppelwandigen Cylinder stehen in dem Gefäße H, in welches von a aus kaltes Wasser einfließt. Die Extraktoren sind doppelwandig und mit falschem Boden b versehen. Man füllt auf letztere das zu entöhlende Material auf und läßt nun von A her durch c den Schwefelkohlenstoff zufließen. Nach völliger Anfüllung der Extraktoren mit Lösungsmittel und genügend lange Einwirkung des letzteren läßt man die Döslösung durch d nach dem Boden der Destillierblase E ab. Durch die Rohre ee' wird Dampf in die Dampfschlange f eingelassen. 100 kg Wasserdampf vermögen 771 kg Schwefelkohlenstoff abzudestillieren. Die Dämpfe des Extraktionsmittels steigen durch g auf und gehen in das Innere des äußeren doppelwandigen Cylinders F, wo sie verdichtet werden. Gleichzeitig hat man durch hi Dampf unter die falschen Böden von C und D und durch hk ebensolchen in die Doppelwandungen der Extraktoren eingelassen. Der hier entwickelte Schwefelkohlenstoffdampf geht durch l nach dem inneren Doppelcylinder G des Kondensators. F und G stehen unten in offener Verbindung durch die gabelförmigen Rohre m n, an welchen n so gebogen ist, daß sich hier ein hydraulischer Verschluss bildet. Zur Verdichtung von 100 kg Schwefelkohlenstoffdampf sind 450 kg Wasser mit einer um 15° niedriger liegenden Temperatur nötig. Der verflüssigte CS_2 fließt aus n nach A ab. Schließlich ist es vorteilhaft (aber nicht durchaus nötig) noch die Extraktionsapparate wie die Kondensatorcylinder mit einer Luftpumpe in Verbindung zu setzen und zu evakuieren, wodurch die letzten Reste von Schwefelkohlenstoff beseitigt werden können. Das erschöpfte Rohmaterial wird durch Thüren I ausgefüllt; es ist mit Wasser benetzt, da durch hi der Dampf direkt ins Innere der Extraktoren gelangt. Wasserstandsgläser an A und E dienen dazu die Höhe des Flüssigkeitsstandes im Innern zu kontrollieren. Durch Rohr o endlich wird das Del abgelassen.

Ueber die Extraktion von Del mit Schwefelkohlenstoff in der „chemischen Oelfabrik“ zu Dessau, die von H. Seyfried errichtet wurde, später aber einging, liegen folgende Mitteilungen vor (Wiess deutsche Gewerbezeitung 24. 1859. S. 382, 406, 430). Die genannte Fabrik erzeugte ihren Schwefelkohlenstoff selbst und das Del entsprach allen Bedingungen, die man an ein gutes Del stellen kann. Da sie aber die gehofften Erfolge nicht hatte, wurde sie von einer technischen Prüfungskommission unter Vorsitz des Prof. Sonnenschein auf ihre Einträglichkeit untersucht. Dieselbe kam zu folgenden Ergebnissen. In 24 Tagen wurden 6574 Pfd. roher oder 4082,4 Pfd. rektifizierter Schwefelkohlenstoff erzeugt, welcher auf 757 Thlr. 15 Sgr. zu stehen kam. 1 Pfd. CS_2 kostete somit (Anlagekapital nicht angerechnet) 3 Sgr. 8,75 Pfge. Die Kosten für Entfettung von 1 Wispel Saat beliefen sich auf 130 Thlr. 15 Sgr., wobei ein Verlust von 128 Pfd. CS_2 stattfand. Die gewonnenen 900 Pfd. Del kosteten somit 130 Thlr. 15 Sgr. und 1 Ctnr. Del kam auf 14 Thlr. 15 Sgr. zu stehen. Der Wert des Extraktionsrückstandes ließ sich nicht ermitteln, da sich Abnehmer nicht fanden. Somit stellte sich das Verfahren als unrentabel heraus. Die Fabrik gab hierauf die Delgewinnung durch Extraktion aus Saat auf und ging mit besserem Erfolg zum Extrahieren

des Fettes aus Wolle, Putzfaden, Maschinenausputz u. s. w. über. Gleiche Erfahrungen wie die Dessauer Fabrik mögen auch andere Etablissements gemacht haben; es ist aber kein Zweifel, daß der ungünstige Erfolg wohl auf mangelhafte Apparate zurückzuführen ist, worauf schon der bedeutende Verlust an CS_2 hindeutet. Ebenso sind die Rückstände längst als Viehfutter verläuflich geworden.

Ebenfalls auf Extraktion des Oels mittels Schwefelkohlenstoff berechnet ist der Apparat von Löwenberg (für das Königreich Hannover im November 1861 patentiert; Mitteilungen des Gewerbevereins für Hannover 1862, S. 115); der Apparat ist außerordentlich kompliziert, da er aus nicht weniger als neunzehn verschiedenen Gefäßen, drei Pumpen und sechs vielfach verzweigten Röhrensystemen besteht. Neu ist die Anordnung einer Luftpumpe, durch welche in Extraktoren und Destillationsgefäßen ein luftverdünnter Raum erzeugt und so die Verdampfung des Schwefelkohlenstoffes bei niedrigen Temperaturen gleichzeitig in allen Punkten der Beschickung erzeugt wird. Freilich kann man die künstliche Erwärmung nicht weglassen, weil die beim Verdunsten des CS_2 in vacuo erzeugte Kälte voraussichtlich den noch nicht verdunsteten Schwefelkohlenstoff zum Erstarren bringen würde. Nach Löwenberg soll deshalb gleichzeitig von innen durch direkten Dampf und von außen durch Dampfheizung erwärmt werden. Ferner ist zwischen Pumpe und den zu evaluierenden Gefäßen ein Kühlapparat eingeschaltet, in welchem sich ein großer Teil der Dämpfe bereits verdichtet, während der Rest von der Pumpe in einen besonderen Kühler gelangt. Hier verdichtet sich alles Wasser und aller Schwefelkohlenstoff, bis auf die geringe Menge der mit der Luft entweichenden Dämpfe. Da nun bei gutem Schlusse des Apparates für jede Operation nur soviel Luft entweicht, als im Apparate vorhanden war, also auch nur ein gleiches Volumen Schwefelkohlenstoffdampf (nach dem Dalton'schen Gesetze) verloren gehen kann, so ist dieser Verlust an CS_2 sehr unbedeutend, nämlich für etwa 26,5 Scheffel Saat (metrisch) nur 2 kg Schwefelkohlenstoff. Auch dieser Verlust läßt sich durch Anordnung eines Gasometers vermeiden, in welchem die Luft aufgefangen wird, um nach Aufhebung des Vakuums wiederum zur Füllung des ganzen Apparates zu dienen.

Der Schwefelkohlenstoff befindet sich in einem unter den Extraktoren befindlichen Gefäß M. Eine Pumpe preßt Wasser hinein, wodurch der CS_2 gezwungen wird, durch ein bis an den Boden von M reichendes Rohr aufzusteigen bis an den Boden des ersten Extraktors, der mit Saat beschickt ist. Von oben fließt der CS_2 nach dem Boden eines zweiten Extraktors ab und so noch durch zwei weitere mit Saat beschickte Cylinder, bis die konzentrierte Oellösung in ein Sammelgefäß Z und aus diesem nach Bedarf in die Destillierblase gelangt. Ist ein Extraktor erschöpft, so schaltet man denselben aus, dagegen hinter den letzten (vierten) Extraktor einen ganz frisch beschickten ein, aus dem sich alsdann die Lösung nach Z ergießt. Um so kontinuierlich arbeiten zu können, sind also acht Extraktoren nötig. Der erschöpfte Extraktor wird zunächst durch eine am Boden desselben angebrachte Röhre mit einem Gefäße M' in Verbindung gesetzt, welches mit Wasser gefüllt ist. Es fließt noch eine gewisse Menge Schwefelkohlenstoff nach M', während das auf M' insofgedessen verdrängte Wasser in ein tiefer stehendes Wasserreservoir W gelangt. Jetzt wird das Verbindungsrohr zwischen erschöpftem Extraktor und M' geschlossen, dagegen in den Boden des Extraktors Dampf eingelassen und der Deckel desselben mit einem Kondensator, Sammelgefäß und der Luftpumpe in Verbindung gesetzt. Es entsteht also ein Vakuum in dem erschöpften Extraktor, während gleichzeitig die Wärme des eingelassenen Dampfes zur Wirkung gelangt. In solcher Weise ist der Extraktionsrückstand schnell vom Schwefelkohlenstoff befreit und völlig geruchlos geworden. Die Dämpfe verdichten sich in dem Kondensator und sammeln sich in dem Sammelgefäße an. Soweit sie unverdichtet bleiben, werden sie von der Luftpumpe angesaugt, zusammengepreßt und in einen zweiten Kondensator befördert, aus welchem der flüssig gewordene CS_2 in ein zweites Sammelgefäß abfließt. Eine Pumpe be-

fördert den flüssigen CS_2 aus den beiden Sammelgefäßen in das Wassergefäß M' , aus dem die entsprechende Menge des verdrängten Wassers nach W abfließt. Die konzentrierte Dillösung aus Z endlich wird in eine Destillierblase abgelassen. Ist dieselbe etwa halbgefüllt, so leitet man vom Boden aus den Dampf in sie und setzt ihren Helm (wie vorhin den Deckel des erschöpften Extraktors) mit Kondensator, Sammelgefäß und Luftpumpe in Verbindung. Es wird also auch hier unter Erwärmung und gleichzeitiger Druckverminderung verdampft. Das Del wird aus der Blase in ein Reservoir abgelassen. Offenbar wird sich während der Arbeit das Gefäß M völlig entleeren, dagegen M' mit Schwefelkohlenstoff anfüllen, während gleichzeitig das Wasser nach W gelangt. Nach einiger Zeit schaltet man daher um, d. h. pumpt das Wasser aus W nach M' , läßt von hier aus den CS_2 in die Extraktoren gelangen und fängt den abtropfenden, wie den verdichteten Schwefelkohlenstoff in M auf. In 24 Stunden können sämtliche Extraktoren zwei- bis dreimal frisch beschickt werden.

Nach D. Braun ist der Löwenberg'sche Apparat insbesondere deshalb unbrauchbar, weil das Dampfrohr am Boden der Extraktoren mündet. Das Erwärmen von außen ist fast ohne Wirkung, weil Saatrückstände schlechte Wärmeleiter sind. Die Luftpumpe hat keinen Nutzen, weil der Schwefelkohlenstoff bei Beginn der Evakuierung wohl kocht, auch im Inneren der Masse, dabei aber soviel Wärme verbraucht, daß die Temperatur im Inneren schnell bis unter den Gefrierpunkt fällt. Außerdem ist die Zeit, welche Löwenberg braucht, um die Extraktionsrückstände vom CS_2 zu befreien, so groß, daß der Rückstand hierbei als Viehfutter unbrauchbar wird.

Das Seyfarth'sche Verfahren wurde von dem Erfinder so ausgebildet, daß der Verlust an Schwefelkohlenstoff bei der Extraktion äußerst gering war (Polytechnisches Centralblatt 26, 1860, S. 1070). In den Räumlichkeiten, in welchen die Extraktion stattfand, zeigte sich nicht der geringste Geruch nach CS_2 ; eine unangenehme oder nachteilige Einwirkung der Luft in diesen Räumen auf die Arbeiter war nicht zu bemerken. Erzeugt wurde zuerst ausschließlich Rüböl, und zwar erhielt man aus den Rübsen 42 bis 43 Prozent Del. Zur Extraktion wurde ungefähr $\frac{1}{6}$ vom Volumen des zu erhaltenden Dels an Schwefelkohlenstoff benutzt. Del und Lösungsmittel ließen sich leicht und vollständig trennen, so daß das Del völlig frei von Geruch oder Geschmack nach CS_2 war. Das Del enthielt mehr festes Fett, als das gepreßte Rüböl, weshalb es leichter erstarrte als letzteres. Als Schmiermittel war es besser verwendbar als gewöhnlich benutztes Baumöl. Die Saatrückstände erwiesen sich frei von Del und Schwefelkohlenstoff und besaßen im feuchten Zustande einen angenehmen Brotgeruch, welcher beim Trocknen verschwand. Die Zusammensetzung derselben war die folgende:

	Für nasse Substanz						Für trockne Substanz					
Wasser	22,4	—
Proteinstoffe	30,4	37,8
Kohlenhydrate	40,9	54,1
Asche	6,3	8,1
	100,0						100,0					

Die 6,3 Prozent Asche der nassen Substanz enthielten $2,9 \text{ P}_2\text{O}_5$. Die Rückstände mußten, um das Schimmeln zu vermeiden, getrocknet werden, und kamen in Meieform in den Handel. Fütterungsversuche ergaben günstigen Erfolg.

Das ursprüngliche Seyferth'sche Verfahren ist (nach Schädler) seit 1862 von E. D. Heyl in Moabit bei Berlin angenommen worden. Die

Heyl'sche Fabrik, wie die Delfabrik in Riesa sind oder waren wenigstens die größten Anlagen für Extraktion von Del mittels Schwefelkohlenstoff. Wir geben zunächst eine Schilderung der Heyl'schen Anlage (nach Annalen der Landwirtschaft in den königl. preussischen Staaten 6, 1866, S. 155). Die Fabrik ist einerseits an der Spree, andererseits an der Moabit-Charlottenburger Chaussee gelegen. Die Delsaat (Raps, Rübsen, Leindotter, Senf- und Leinsamen) werden per Schiff angefahren und im Magazin abgeladen, von wo eine mechanische Vorrichtung die für eine Tagesarbeit nötige Saatmenge (im Jahre 1866 etwa 4 cbm) in die Fabrik befördert. Hier heben Elevatoren die Saat in ein Reinigungs- und Schüttelwerk, von wo die gereinigte Saat in ein Quetschwerk fällt. Letzteres wirkt übrigens mehr zerreißend, als zerquetschend. Die zerkleinerte Saat wird erwärmt und dann in acht große eiserne Bottiche (Laveurs) verteilt, deren jeder etwa 800 bis 900 l Saat faßt. Die Laveurs sind auf je zwei Zapfen drehbar. Sie werden mit einem Dedel luftdicht verschlossen; worauf man von einem höher stehenden Vorratsgefäß aus Schwefelkohlenstoff einfließen läßt. Die Fabrik verbraucht täglich 7500 kg CS_2 , wovon 30 kg = 0,4 Prozent verloren gehen. Die Dellsölung fließt vom Boden des Laveurs ab und gelangt in die Destillierblase, wo der CS_2 mit Wasserdampf abgetrieben und alsdann noch durch zweimalige Destillation gereinigt wird. Das Del wird dann noch raffiniert. Auch die extrahierte Saat wird durch Dämpfen vom Schwefelkohlenstoff befreit, worauf man sie aus den Extraktoren in Elevatoren entleert, welche sie wiederum in Wärmgefäße (Hopperboys) befördert. Nachdem sie deren drei durchlaufen hat, ist sie trocken, wird gemahlen und als Trockenfutter in den Handel gebracht. Sie enthält 5,3 Prozent Stickstoff, nie mehr als 2 Prozent Del und 7 Prozent Wasser, ist also besonders zur Ernährung von Jungvieh und Milchvieh vorteilhaft, da sie stickstoff- und phosphorsäurereicher ist, als Preßkuchen. Schwefel ist nie in dem Extraktionsrückstand nachweisbar gewesen, selbst da nicht, wo der Schwefelkohlenstoff 0,043 Prozent gelösten Schwefel enthielt. Die Rückstände sind allerdings pulverig und können nur in Säcken verschickt, aber sie brauchen auch bei der Verfütterung nicht erst zerkleinert zu werden, was ein großer Vorzug für den Käufer ist. Die Bedienung der Fabrik bei 50 Centner Tageserzeugung liegt in der Hand von sechs Arbeitern, eine Ersparnis an Arbeitskraft, welche ebenfalls bei Delerzeugung durch Pressung nicht erzielt werden kann.

Weiter macht Heyl noch folgende Angaben (Monatsblatt des Gewerbevereins für Hannover, Juli 1867, S. 68.) Eine Anlage für Extraktion von 10000 kg Saat in 24 Stunden ist auf 48000 Mark veranschlagt, wobei 4000 kg Del und 5250 kg Rapsmehl oder 5650 kg Kuchen erzeugt werden. Zur Kuchenherstellung aus dem Mehl ist letzteres mit $7\frac{1}{2}$ Prozent Wasser und Del zu vermischen und dann zu pressen. Der Betrieb einer solchen Fabrik verlangt für 12 Stunden einen Werkmeister und fünf Arbeiter. Es werden 30 bis 35 kg Schwefelkohlenstoff und als Heizmaterial 1600 kg Steinkohlen verbraucht. Die Herstellung von 50 kg Rapsöl kommt auf 1,25 Mark, die von 50 kg Leinöl auf 1,60 Mark zu stehen, wobei die Ausbeute an Del aus Raps auf 50 Prozent, aus Leinsamen auf 32 Prozent gerechnet ist.

Wir gehen nun dazu über den neueren Heyl'schen Apparat an der Hand von Schädler's vortrefflichem Werke „Technologie der Fette“ S. 285 ff.

zu beschreiben. Die zugehörige Abbildung, Fig. 154, Taf. VIII, ist nur schematisch gemeint.

Es sind vier Extraktoren A, B, C, D nebeneinander angeordnet. Dieselben sind aus Eisenblech hergestellt oder in Eisen gegossen, völlig dampf- und flüssigkeitsdicht und mit Dampfmänteln a, b, c, d umgeben. Die Extraktoren sind zum Rippen eingerichtet; freilich kann das Rippen erst erfolgen, wenn alle Röhre abgeschraubt sind, und so dürfte die schon beschriebene ältere Einrichtung (Mannloch zum Entleeren) wohl besser, allerdings wegen des Dampfmantels bei der neueren Konstruktion schwerer anzubringen sein. In den inneren Cylindern befinden sich dicht über dem Boden die durchlöcheren und mit Drahtnetz überzogenen Platten e, f, g, h, auf welche die Saat aufgefüllt wird. Auf die Saat kommt eine gleiche Platte und schließlich wird der an einem Krahn hängende Deckel aufgesetzt. (In der Figur ist der Uebersichtlichkeit wegen der Mantel so gezeichnet, als umschlösse er auch den Deckel, was in Wirklichkeit nicht der Fall ist.) In einem hochgestellten Reservoir befindet sich der Schwefelkohlenstoff und fließt aus diesem durch Röhre F nach den Extraktoren. An diese Röhre F schließen sich die nach unten führenden Zweigröhren H mit dem Seitenstück m an. Wo letzteres in H einmündet sitzen die Dreiweghähne 1 bis 4, während die Röhren H unten in die Extraktoren ausmünden und hier die Hähne 5 bis 8 tragen. Die Dreiweghähne lassen die Stellung FH, mH und mF zu, so daß man CS₂ durch H in die Extraktoren von unten her aus dem Reservoir einfließen, oder auch Dillösung durch m von oben aus den Extraktoren nach H abfließen lassen kann. Nach beendeter Extraktion fließt die Dillösung in der Hauptsache durch Röhre I ab, zu welcher die Röhrenstücke n aus dem oberen Teil des Extraktors leiten. Dieselben tragen ebenfalls Hähne. Der Rest der Dillösung wird durch die Röhrenstücke o mit Hahn nach der Röhre K herausgepreßt, indem man von G aus durch die Röhren p mit Hahn zusammengepreßte Luft eintreten läßt. Endlich wird der noch zurückgehaltene Anteil von Schwefelkohlenstoff durch Erwärmung und direkten Dampf ausgetrieben, indem man Dampf aus E durch Rohr l mit Hahn in den Mantel und durch Rohr r mit Hahn ins Innere des Extraktors strömen läßt. Der Mantel hat unten bei s Ableitungsröhren für das Kondenswasser, wie den überschüssigen Dampf, und kann auch benutzt werden, falls heiße Extraktion nötig ist. Gegenüber der älteren Konstruktion ist neu die Anordnung des Mantels und des Rohrs für Zuleitung von gepreßter Luft und ferner neu und vorteilhaft die Zuführung des Extraktionsmittels von unten in den Extraktor. Die Arbeit selbst geht wie folgt vor sich. Man öffnet 1 H 5; der CS₂ fließt also nach B; ferner m 2 H 6 und m 3 H 7, so daß die Lösung aus B nach C, aus C nach D gelangt; endlich n⁴ I, so daß die gesättigte Dillösung aus D nach einem Reservoir abfließt. Das letztere macht man luftleer, um einen schnelleren Kreislauf des Extraktionsmittels herbeizuführen. Ob dies ein Vorteil ist, bleibt fraglich; auch würde die Luftverdünnung starke Verdunstung von CS₂ und infolgedessen kräftige Abkühlung in den Extraktoren bewirken. Jedenfalls darf man nur mäßig evakuieren. Ist ein dem Inhalte von D entsprechendes Flüssigkeitsvolumen durch I abgelaufen, so schließt man n⁴ und öffnet m 4 H 8, so daß jetzt die Flüssigkeit aus D nach A gelangt. Ist der Inhalt von B erschöpft, was man mit Hilfe eines in H eingesetzten Stückes Glasrohr an der Farblosigkeit der abfließenden Lösung erkennt, so verschließt man 1 H 5 und öffnet 2 H 6, wodurch zugleich m 2 H abgeschlossen wird. Mit anderen Worten, man läßt den frischen CS₂ jetzt nach C fließen. Man öffnet jetzt o² K und läßt durch G p² komprimierte Luft nach B gelangen. Hierdurch wird die Hauptmasse des von der Saat noch zurückgehaltenen CS₂ nach K herausgepreßt, von wo sie in ein Sammelgefäß abfließt. Jetzt öffnet man El² und Er². Die extrahierte Saat wird von außen geheizt und gleichzeitig gedämpft; die immer noch eintretende gepreßte Luft treibt den Schwefelkohlenstoff- und Wasserdampf durch o₂ und K nach einer Kühlschlange und von hier in das erwähnte zweite Reservoir. Ist B genügend gedämpft, so entleert man ihn, füllt ihn von neuem und setzt ihn mit A in Verbindung, während C außer Thätigkeit tritt. Wir hätten jetzt also die Gruppierung 3 H 7, m 4 H 8, m 1 H 5, n² I. In solcher Weise arbeitet die Extraktionsbatterie ohne Unterbrechung.

Noch ist darauf hinzuweisen, daß die durch den erschöpften Extraktor, dann durch o und K nach der Kühlschlange und dem Reservoir geblasene komprimierte Luft sehr viel Schwefelkohlenstoffdampf mit sich fortführen würde. Deshalb muß sie aus dem Reservoir heraus noch in einen besonderen Absorptionsapparat geleitet

werden, einen langen engen liegenden Cylinder, in welchem Del durch eine Flügelmühle fortgesetzt mit der eintretenden Luft zusammengepeitscht wird. Der Schwefelkohlenstoff wird von dem Oele aufgenommen, während die Luft den Cylinder geruchfrei verläßt. Von Zeit zu Zeit wird das Del des Cylinders einer Befreiung vom CS_2 durch Destillation unterworfen.

Die den Extraktoren entflammende Oellösung muß der Destillation unterworfen werden. Zu diesem Zwecke läßt man sie von Zeit zu Zeit aus dem (ersten, an I befindlichen) Reservoir in die Destillierblase ab. Dieselbe ist aus Kesselblech gefertigt und mit Doppelboden versehen, in welchem letzteren Dampf eintritt. Der Schwefelkohlenstoff kommt ins Sieden und dampft schnell ab; befördert wird diese Verdampfung durch ein Rührwerk für Handbetrieb, welches an einer horizontalen Achse angebracht ist. Zum Schluß muß noch durch ein am Boden der Blase liegendes kreisförmiges Siebrohr direkter Dampf eingeblasen werden. Das rückständige Del enthält noch den durch CS_2 ebenfalls ausgezogenen Farbstoff, weshalb man 100 Teile Del mit Hilfe von 1 bis 1,5 Teile Chlorzink entfärbt.

Die aus der Blase entweichenden Schwefelkohlenstoffdämpfe gelangen in den schon beschriebenen Seyferth'schen Kondensator (siehe Fig. 152, Taf. VII), der Schwefelkohlenstoff endlich, welcher durch oK in das zweite Reservoir abfließt, wird von Zeit zu Zeit vom Wasser abgelassen und in den hochstehenden Hauptbehälter für CS_2 zurückgegeben.

Im ganzen dürfte der Seyl'sche Apparat, der in seiner neuen Form wie eine Kombination des alten Apparats von Seyferth und desjenigen von Löwenberg (siehe S. 119) erscheint, etwas kompliziert sein; besonders setzt die Anwendung von gepresster und verdünnter Luft eine Pumpe voraus. Auch ist die Benutzung eines Vakuums im Reservoir für Oellösung nicht unbedenklich. Endlich erscheint die durch Evakuierung des genannten Reservoirs herbeigeführte schnellere Zirkulation des Lösungsmittels in den Extraktoren kaum als Vorteil, da naturgemäß bei langsamerem Kreislauf eine vollständige Extraktion des Oels mit weniger Lösungsmittel wird erzielt werden können.

Von Bonière, Deprat und Pignol wurde im Jahre 1863 Mitteilung darüber gemacht, daß sie den Preßrückständen von der Gewinnung des Olivenöls die zurückgehaltenen 20 bis 25 Prozent Del durch Schwefelkohlenstoff entziehen (Dingl. polyt. Journ. 169. 1863, S. 69). Sie bedienten sich hierzu eines Verdrängungsapparates, worin sie durch die Preßrückstände einen Strom von flüssigem Schwefelkohlenstoff und einen Dampfstrahl gehen lassen. Die Lösung des Oels kommt sodann in einen besonderen Destillationsapparat, welcher einer näheren Beschreibung bedarf. (Siehe Fig. 155, Taf. VIII).

A ist die Destillierblase, welche von dem Mantel B umgeben ist und die Dampfschlange S enthält. Durch C wird die Lösung des Oels im Schwefelkohlenstoff zugelassen, worauf man das Rührwerk D (mit Achse E, Stopfbüchse F und Rolle G) in Bewegung setzt. Die so in der Lösung erzeugte Bewegung bewirkt die vollständige Verdampfung des Schwefelkohlenstoffs bei möglichst niedriger Temperatur, da die durch die Dampfschlange zugeführte Wärme schnell und gleichmäßig verteilt wird. Aus dem Halse KS' entweichen die Dämpfe durch ein Rohr nach dem Kondensator. Ist die Destillation beendet, so bleiben doch noch Schwefelkohlenstoffdämpfe im Raum der Blase zurück. Diese werden durch die Schlange H, welche im oberen Teile der Blase angebracht ist, verdichtet, indem man durch H kaltes Wasser strömen läßt. Unter der Schlange H, an den Dedel S' einerseits fest anschließend, ist die Rinne I angeordnet, in welcher der verdichtete CS_2 sich ansammelt. Auch die an den Wandungen des Helms kondensierten Dämpfe gelangen in diese Rinne, welche mit dem Äußeren des Kessels in Verbindung steht und den flüssigen Schwefelkohlenstoff abfließen läßt. Rohr L dient zum Ablassen des zurückbleibenden Oels.

Ein Apparat von Moisson zur Entfettung der Wolle mit Hilfe von Schwefelkohlenstoff sei hier erwähnt, weil sein Prinzip sich jedenfalls auch für Oel- oder Fettextraktion verwenden läßt, ja eigentlich identisch ist mit dem Prinzip des älteren Deiß'schen Apparates (siehe Dingl. polyt. Journal 170, 1863, S. 290). Moisson vertreibt nämlich den in der Wolle zurückgehaltenen Schwefelkohlenstoff nicht durch Dampf, da hierbei die Wolle geschädigt werden würde, sondern vielmehr

durch auf 70 bis 80° erhitzte Luft. Diese Luft wird von einer Pumpe aus dem hermetisch gegen die äußere Luft geschlossenen Schwefelkohlenstoffreservoir abgesogen und in das Extraktionsgefäß getrieben, von wo sie durch eine Kühlschlange hindurch wieder in das Schwefelkohlenstoffreservoir gelangt. Auf solche Weise arbeitet man stets mit derselben Luftmenge und vermeidet den bei steter Lufterneuerung eintretenden Verlust an Schwefelkohlenstoff. Die Erwärmung der Luft geschieht in der Weise, daß man das Lufteintrittsrohr kurz vor dem Extraktor mit einem weiten Rohre umgibt, in welches Dampf eingeblasen wird. Das entölte Material wird völlig trocken aus dem Extraktionsgefäß herausgenommen.

Im gleichen Jahre (1863) hat G. Lunge Mitteilungen über einen von ihm erfundenen Extraktionsapparat mittels Schwefelkohlenstoff veröffentlicht (Dingl. polyt. Journal 170, 1863, S. 378), welcher insbesondere für Gewinnung von Rüböl und Leinöl in kleineren Fabriken, sowie zur Entfettung der Wolle dienen soll. Als erste Eigentümlichkeit des Apparats sei hervorgehoben, daß bei ihm nur hydraulische Verschlüsse angewendet sind. Sollen z. B. ein Rohr und ein Stutzen in solcher Weise dicht verbunden werden, so wird der Rohrstutzen mit einer Rinne versehen, in welche das Rohr mit seinem unteren Ende eingesetzt werden kann. Die Rinne füllt man alsdann mit Wasser und die Dichtung ist fertig. Damit im vorliegenden Falle sich nicht Schwefelkohlenstoff in der Rinne verdichtet, muß das eingesetzte Rohr innen noch ein engeres an die Wandungen des Hauptrohrs angelötetes kurzes Rohrstück besitzen, welches dicht in das Innere des Stutzens eingepaßt ist. Auch die Deckel der Gefäße sind in gleicher Weise aufgesetzt, wobei darauf Rücksicht zu nehmen ist, daß sie dem im Apparate entstehenden Drucke durch ihre eigene Schwere genügenden Widerstand leisten müssen. Die Vorzüge dieser Wasserdichtungen sind die absolute Dichtigkeit, die Billigkeit und endlich die leichte Beweglichkeit, welche sie allen Teilen des Apparates erhalten. Eine weitere vorteilhafte Eigenschaft des Lunge'schen Apparats ist in seiner Billigkeit zu suchen, insofern er gänzlich aus Zinkblech hergestellt ist. Weiter ist die Arbeit damit einfach und die Menge des im Apparat befindlichen Schwefelkohlenstoffes gering.

Die Einzelheiten der Konstruktion sind nun die folgenden: In einem doppelwandigen und mit Doppelboden versehenen Cylinder ist auf Nasen im Inneren ein Korb aus Korbgeflecht oder besser aus durchlöcherter Zinkblech eingestellt, in dem sich das zu extrahierende Material befindet. Der innere Cylinder ist mit einem Deckel verschlossen, durch dessen Mitte ein Rohr geht, welches nach dem Cylinderinneren zu sich in einer Brause endet. Das Rohr führt zum unteren Ende einer über dem ganzen Apparate aufgestellten Kühlschlange, deren oberes Ende mit einem zweiten dem ersten völlig gleichenden Cylinder in Verbindung steht. Dieser ist aber nicht mit Saat beschickt, sondern mit Schwefelkohlenstoff gefüllt. In die Doppelwandung des zweiten Cylinders leitet man zunächst Wasser, welches man alsdann mit Dampf, jedoch nicht bis zum Sieden, erhitzt, der Schwefelkohlenstoff beginnt, abzu-destillieren. Der Dampf von CS_2 gelangt in den Kühler, worin er, aber nicht vollständig, verflüssigt wird. Ein Gemisch aus flüssigem und dampfförmigem Schwefelkohlenstoff tritt nun also aus dem Kühler in die Brause des ersten Extraktionscylinders ein und wird von letzterer möglichst gleichmäßig über die im Korbe befindliche Saat verteilt. Die Doppelwandung des Extraktors wird fortwährend von kaltem Wasser durchströmt, so daß der dampfförmige Schwefelkohlenstoff ebenfalls verdichtet wird, und zwar hauptsächlich an den Wänden des Cylinders. Der flüssige CS_2 löst das Fett und tropft mit diesem beladen in den unter dem Korbe befindlichen Raum des Extraktors. Der Zutritt des kalten Wassers in die Doppelwandung des Cylinders I wird abgesperrt und das Rohr im Deckel mit dem oberen Ende der Kühlschlange verbunden, während das untere Ende des Kühlers mit einem dritten Cylinder in Verbindung gesetzt wird, der Cylinder III ist mit Saat beschickt und dient jetzt als Extraktor. Man leitet nunmehr Dampf in die Doppelwandung von I, bis aller CS_2 abdestilliert ist. Jetzt befindet sich in I auf dem Boden das

Del, im Korbe die entfettete Masse, beide aber noch mit geringen Mengen von Schwefelkohlenstoff beladen. Man verbindet jetzt das Rohr im Deckel von I mit dem unteren Ende eines kleinen Kolsturmes, der mit Koks gefüllt und von Wasser durchrieselt wird. Jetzt läßt man Dampf sowohl in die Doppelwandung von I, wie durch eine Brause ins Innere dieses Cylinders treten. Es entweicht Wasserdampf mit sehr geringen Mengen Schwefelkohlenstoffdampf, welcher letzterer sich in dem Kolsturm verdichtet und wegen seiner höheren spezifischen Schwere unter dem falschen Boden des Turms zu unterst ansammelt. Endlich läßt man durch einen Hahn vom Boden des Cylinders I das Del samt dem Kondenswasser ab, hebt den Deckel des Cylinders auf und den Korb mit dem entfetteten Material heraus. Die Arbeit mit dem Lunge'schen Apparat vollzieht sich also nach folgendem Schema:

Cylinder I.	Cylinder II.	Cylinder III.
1. CS ₂ ; Destillation.	Saat; Extraktion.	(Beschädigung.)
2. (Beschädigung.)	Lösung; Destillation.	Saat; Extraktion.
3. Saat; Extraktion.	(Entleerung; Beschädigung.)	Lösung; Destillation.
4. Lösung; Destillation.	Saat; Extraktion.	(Entleerung; Beschädigung) u. s. w.

So rationell die Einrichtung erscheint, soll dieselbe sich doch nicht bewährt haben.

Am 23. August 1864 erhielt G. G. Boggio in Paris ein englisches Patent auf Extraktion des Oels mit Schwefelkohlenstoff (Newtons London Journal of Arts and Sciences, N. S. 22, 1865, p. 144), sowie eine ganze Reihe anderer, hier nicht zu besprechender Prozesse, bei welchen allen mit Hilfe einer Luftpumpe ein Vakuum erzeugt wird. Senfsamen, Leinsaat, Mandeln u. s. w. werden in ein grobes Pulver verwandelt, welches in einen luftdichten Extraktor eingefüllt wird. Man läßt alsdann gereinigten Schwefelkohlenstoff zufließen, der einige Stunden auf der Saat stehen bleiben muß. Alsdann läßt man die Drellösung in einen untergestellten Behälter vom Boden aus ab und wiederholt den ganzen Prozeß, falls noch Del im Rückstand enthalten ist. Ist die Extraktion beendet, so bringt man den am Boden angebrachten Hahn mit der Saugleitung der Luftpumpe in Verbindung und stellt im Extraktor ein Vakuum her, welches die Verdampfung des Schwefelkohlenstoffs bewirkt. Die abgesogenen Gase und Dämpfe befördert die Luftpumpe in den Kondensationsapparat, aus welchen die Gase und der verdichtete CS₂ unter Wasser austreten. Gleichfalls durch Erzeugung eines Vakuums im Lösungsbehälter wird das Del vom Schwefelkohlenstoff befreit. Es wird bei diesem Prozeß ein vorzügliches und bei allen Temperaturen haltbares Del gewonnen, wie auch die Rückstände sich gut aufbewahren lassen. Es ist dieses Patent das radikalste nach Seite der Verwendung einer Luftverdünnung zur Verflüchtigung des Lösungsmittels; deshalb haben wir es erwähnt. Anwendbar im großen ist es nicht, weil Schwefelkohlenstoff bei lebhafter Verdunstung (und eine solche würde hier stattfinden) zum Teil fest wird. Boggio gibt an, er habe auch Dampf und heißes Wasser zur Anwendung gebracht, ziehe aber die Benutzung des Vakuums als vorteilhafter vor!

Von H. Hädicke rührt eine Studie über Verwendung des Schwefelkohlenstoffs zur Extraktion von Fetten her (Dingl. polyt. Journ. 201, 1871, S. 427), welcher wir die folgenden Notizen entnehmen. Besonders die Fabrikanten C. D. Heyl und Braun in Berlin sind es gewesen, welche das Verfahren der Fetterextraktion mittels CS₂ wenigstens für Anwendung auf Palmkerne, fette Buchwolle und Lappen u. s. w. brauchbar gemacht haben, während es nach Hädicke zur Rüßölgewinnung immer noch nicht geeignet sein soll. Dagegen ist es, dem Vorschlage von Seyferth und Deiß entsprechend, angebracht, den Rüßsensamen zuerst zu pressen, die Preßkuchen aber dann durch Extraktion zu entölen. Hierzu empfiehlt Hädicke einen Apparat mit folgender Einrichtung.

Der zerkleinerte Drellkuchen kommt in einen mit falschem durchlöchernten Boden versehenen Cylinder, welcher von einem Dampfmantel umgeben ist. Von unten her tritt Schwefelkohlenstoff ein, bis das Gefäß völlig davon erfüllt ist. Jetzt läßt

man eine Viertelstunde lang den Dellenen mit dem Fettlösungsmittel in Berührung, worauf man die Lösung durch frischen Schwefelkohlenstoff allmählich nach dem Destillator verdrängt, und zwar in dem Maße, wie in letzterem die Verdunstung stattfindet. Der Destillator ist ebenfalls ein mit Dampfmantel umgebener Zylinder, in dessen Innerem durch abwechselnd konvexe Teller mit Oeffnungen am Rande und konkave Ringe mit Oeffnungen in der Mitte, beide mit spiralförmigen Weißblechstreifen, dafür Sorge getragen ist, daß die Dellofung von der Mitte des obersten Tellers bis zur Mitte des untersten Ringes einen sehr langen spiralförmigen Weg zu durchlaufen hat. Heizt man den Mantel des Destillators, so verdampft der CS_2 und am Boden des Destillators langt nur noch Del an. Die Dämpfe des Lösungsmittels entweichen in eine Kühltang, welche unter Wasser ausmündet. Ist die Extraktion beendet, so läßt man den Extraktor zuerst abtropfen, alsdann heizt man seinen Mantel und schließlich jagt man direkten Dampf durch das extrahierte Material. Da hierbei die Stärke verkleistert, so erhält man den Rückstand in Form eines fest zusammengebackenen Kuchens, welcher geruchlos ist und vom Vieh gern gefressen wird. Wie man sehen wird, ist er der ganze (übrigens nur zu Versuchen konstruierte) Apparat dem später beschriebenen Apparat von Bohl sehr ähnlich, ohne jedoch diesem nachgebildet zu sein; ebenso hat er mit der Heyl'schen Einrichtung Ähnlichkeit.

Der Heyl'schen Einrichtung ähnlich, doch in einzelnen nicht unwesentlichen Punkten einfacher ist die von D. Braun (in „amtl. Bericht über die Wiener Weltausstellung 1873, 3. Bd., 1. Abt., 1. Hälfte; A. W. Hofmann, chemische Industrie“, S. 272) beschriebene Extraktionsanlage der Gebrüder Braun in Moabit bei Berlin. Hier werden in zwölf Stunden 5000 kg Palmkerne extrahiert. Es sind im ganzen 14 Gefäße und Apparate vorhanden, sämtlich von Eisenblech, luftdicht verschlossen und dicht genietet. Die Extraktoren sind stehende Zylinder von 1,1 m Höhe und 0,7 m Weite und fassen je 250 kg gequetschte Saat. Vier Extraktoren sind stets gleichzeitig im Gange, der Schwefelkohlenstoff fließt aus einem hochgelegenen Reservoir (A^1) nach dem Boden des ersten Extraktors, von dem oberen Ende des ersten nach dem Boden des zweiten Extraktors u. s. w., vom oberen Ende des vierten nach einem Miscellensammler (A^2) unterhalb der Extraktoren. Zur Verjagung des Schwefelkohlenstoffs aus den Rückständen verbindet man ein Sammelgefäß (A^3) mit einer Kühltang und einer Retorte, letztere mit dem unteren Ende des Extraktors mit erschöpfter Saat, worauf man evakuiert. Jetzt öffnet man den Hahn am Boden und darauf einen Dampfahh im Deckel des Extraktors. Der Druck des Dampfes, wie die Saugwirkung der luftleeren Gefäße bewirken eine vollständige Entfernung des Schwefelkohlenstoffs aus den Rückständen, zunächst nach der Retorte. Hier findet bei genügend nachströmendem Dampfe schließlich Destillation statt, der Dampf des CS_2 verdichtet sich in der Schlang und das verflüssigte Lösungsmittel sammelt sich in A^4 an. Die ganze Arbeit des Dämpfens der Rückstände ist in 40 Minuten beendet. Die sechs vorhandenen Extraktoren und die zwei Destillierblasen mit Kühltangen stehen zu ebener Erde. Etwa 1 m tiefer sind drei von den Sammelgefäßen A (nämlich A^2 bis A^4 , liegende Zylinder), noch etwas tiefer das Schwefelkohlenstoffhauptreservoir (liegender Zylinder mit 10000 kg Fassungsraum) angeordnet, während das kleinere Schwefelkohlenstoffreservoir A^1 , von welchem aus die Verteilung des Lösungsmittels nach den Extraktoren geschieht, 3 m über letzteren liegt. Alle Gefäße können sowohl mit der Saug- wie mit der Druckseite der Luftpumpe verbunden werden. — Die Entleerung der Extraktoren geschieht in origineller und einfacher Weise dadurch, daß der untere Siebboden des Extraktors mit Hilfe einer fahrbaren Winde und einer am

Siebboden befestigten, von der Winde gefaßten Stange in die Höhe gehoben wird, wobei der aufliegende Extraktionsrückstand schnell und bequem entfernt werden kann (in zwei Minuten). Weiter werden die Deckel der Extraktoren durch nur eine Schraube aufgedrückt, schließen aber trotzdem dicht. Endlich ermöglicht eine besondere Einrichtung, Verluste an Schwefelkohlenstoff durch die Luft zu vermeiden, ohne dabei eines Gasometers zu bedürfen. Der Verlust an Schwefelkohlenstoff beträgt 0,75 Prozent vom gewonnenen Oele. Die Luftpumpe regelt übrigens nicht bloß den Gang der Flüssigkeiten, sondern erleichtert die Einwirkung des Schwefelkohlenstoffs, indem sie dazu benutzt wird, vor Beginn der Extraktion die Extraktoren samt Inhalt luftleer zu machen. Ganz wesentlich für die Güte der Rückstände und den Ertrag der Extraktion ist die richtige Zerkleinerung der Delsaat oder der Palmkerne. Für letztere ist z. B. eine wollige Beschaffenheit des Schrotts, frei von Mehl, wie von Stücken, anzustreben.

Die Extraktion der fetten Oele mittels Schwefelkohlenstoff wurde 1865 von Dullo einer im ganzen abfälligen Kritik unterzogen (Wieds deutsche Gewerbezeitung 30, 1865, S. 152, 159). Der Samen gibt an den Schwefelkohlenstoff leicht sein Oel ab; die Lösung läßt sich bequem vom extrahierten Samen trennen und letzterer hält gewöhnlich nur 2 Prozent Oel (gegenüber 10 Prozent beim Pressen) zurück. Das sind ganz unzweifelhafte Vorzüge. Aber andererseits wird das vom entölten Samen zurückgehaltene Fett ja auch bezahlt, denn es ist von bestimmtem Futterwerte. Mithin ist der Vorteil, welchen die Extraktion gegenüber der Pressung bietet, nur in dem Mehr zu suchen, welches bei Bezahlung von dem mehrgewonnenen Oele gegenüber dem Weniger des für den ölärmeren Rückstand erzielten Preises herauspringt. Dieses Mehr ist aber unbedeutend. Der ölärmere Rückstand wird ferner nicht bloß geringeren Futterwert haben, sondern vom Vieh auch nicht so gern gefressen werden, wie der ölreichere des Pressverfahrens. Auch die Pulverform des extrahierten Samen ist ein Nachteil, denn man bedarf zur Versendung dieser Rückstände einer besonderen Verpackung in Säcke oder Fässer, was bei den Preßluchen nicht nötig ist. Endlich halten Oel wie Rückstand mit Hartnäckigkeit geringe Mengen von CS_2 zurück, welche erst nach mehrstündigem Erhitzen bis auf 100 bis 120° zu beseitigen sind. Durch solches Erhitzen wird aber Rückstand, wie Oel geschädigt, letzteres z. B. dunkel gefärbt. Würde man dagegen auf Vertreibung der letzten Spuren von CS_2 verzichten, so würden die Rückstände jedenfalls als Futter nachteilig auf die Gesundheit des Viehs einwirken; das Oel würde wenigstens zu Brennzwecken der sich beim Verbrennen bildenden schwefligen Säure wegen ungeeignet sein. Ist aber gar der verwendete Schwefelkohlenstoff nicht chemisch rein, so würde das Zurückbleiben von Schwefel und Schwefelverbindungen im Oele, wie im ausgezogenen Samen die Folge sein. Aus alledem glaubt Dullo den Schluß ziehen zu müssen, daß die Extraktion des Oels mittels Schwefelkohlenstoff jedenfalls bald wieder von der industriellen Verwendung ausgeschlossen werden müsse.

Weiter hat im Jahre 1866 sich H. Bohl über die Extraktion der Samen behufs Oelgewinnung ausgesprochen (Dingl. polytechnisches Journal 182, 1866, S. 319), und zwar ebenfalls in einem für Schwefelkohlenstoff ungünstigen Sinne. Zunächst läßt sich nach Bohl nur schwer eine Zersetzung des Schwefelkohlenstoffes während der Extraktion vermeiden;

der Verlauf dieser Zersetzung ist nicht näher bekannt, ihr Endresultat besteht jedoch in Entwicklung von Schwefelwasserstoff und Ausscheidung von Schwefel. Letzterer löst sich nicht bloß im CS_2 , sondern auch im Oele, wobei er dem letzteren einen widerlichen Geruch und Geschmack erteilt. Weiter löst aber der Schwefelkohlenstoff nicht bloß die fetten Oele des Samens, sondern auch einen harzähnlichen klebrigen Stoff, welcher an der Luft ein schnelles Ranzig- und Dickfäulnisvermögen des Oeles veranlaßt. Aus solchem Oele hergestellte Seife soll einen unangenehmen Geruch wegen Bildung von Schwefelalkali erhalten; dieser Alkalisulfidgehalt läßt die Seife gleichzeitig zu Reinigungszwecken für Metalle wie Silber, für Bleiweißanstriche u. s. w. ungeeignet erscheinen. Drittens ist der Samenrückstand bei der Extraktion mit Schwefelkohlenstoff wegen seines Geruchs und seiner pulverigen Beschaffenheit, namentlich aber wegen seines niedrigen Oelgehalts (0,5 bis 0,25 Prozent gegen 5 bis 6 Prozent bei der Pressung) ein minderwertiges Material gegenüber den bei der Pressung erhaltenen Kuchen.

Die Nachteile der Extraktion mit Schwefelkohlenstoff (nach Dullö und Bohl) sind also die folgenden:

1. Rückstände wie Oel halten geringe Mengen von CS_2 zurück.
2. In Rückständen wie Oel können Schwefel und Schwefelverbindungen enthalten sein (aus unreinem CS_2 oder aus Zersetzung von CS_2 stammend.)
3. Der CS_2 extrahiert außer dem Oele harzähnliche Stoffe, welche im Oele bleiben und dessen leichtes Ranzigwerden bedingen.
4. Die Rückstände sind pulverig, also schlechter zu versenden und leichter zu verfälschen.
5. Die Rückstände haben einen untergeordneten Futterwert.

Gegen die Richtigkeit aller oder einzelner dieser Punkte sind von anderer Seite lebhaftere Einwendungen gemacht worden. So erklärte zunächst E. F. Richter (Dingl. polyt. Journal 183, 1867, S. 254), gestützt auf die Erfahrungen, welche er in der Heyl'schen Fabrik in Moabit bei Berlin gemacht hat (siehe früher S. 120), daß, eine Zersetzung des reinen oder gereinigten Schwefelkohlenstoffs in richtig konstruierten Extraktions- und Destillationsapparaten nie vorkommt, weil hier die Erhitzung niemals durch direkte Feuerung, sondern stets durch Dampf geschieht. Allerdings lassen sich die letzten Spuren des CS_2 nur schwer durch einfache Destillation beseitigen. Richter erklärt dies wie folgt: Das Oel scheint durch Reduktion einer organischen Säure im Samen gebildet zu werden; von dieser Säure sind noch Reste vorhanden, welche mit dem CS_2 eine chemische Verbindung eingehen (?) und so in die Dampflösung gelangen. Bei dem Abdestillieren des Schwefelkohlenstoffs und der Dampflösung bleibt eine Spur CS_2 an einen Teil der Säure gebunden und bewirkt so den Geruch, während ein anderer Teil der Säure frei wird und so die schwachsaure Reaktion des extrahierten Oeles bedingt. Von letzterer läßt sich das Oel aber sehr leicht befreien; ja diese Reinigung wird schon während der Extraktion selbst bewirkt, so daß das extrahierte Rohöl allen Anforderungen des Handels entspricht. Die eben angeführte Erklärung scheint nicht gelungen zu sein. Weiter gibt Richter an, daß der Samenrückstand allerdings nur 2 bis 3 Prozent Oel enthalte und deshalb nicht in Kuchenform gepreßt werden könne, daß aber

die Pulverform gerade für den Konsum viele Vorteile besitze. In der That hat sich der Rückstand der Delextraktion zu einem gesuchten Futtermittel gestaltet, welches von den Tieren mit Lust gefressen und ohne jeden Nachtheil in größeren Mengen verfüttert wird, als Preßkuchen, die leicht Fressunlust und Durchfall erzeugen, wie den Geschmack der Milch schädigen. Endlich sind die Verarbeitungskosten gegenüber der Pressung geringere, nämlich (im Jahre 1867) für etwa 26 Scheffel (metrisch) Saat bei Extraktion 18 Mark und bei Pressung 33 bis 36 Mark.

In ähnlicher Weise spricht sich auch E. Kurr aus (Dingl. pol. Journ. 184, 1867, S. 362). Erstens läßt sich der letzte Rest von Schwefelkohlenstoff dem Oele im großen sehr leicht entziehen, wenn man statt des bloßen Erwärmens das Einblasen von Wasserdampf anwendet. Zweitens ist, wenigstens in der Fabrik von E. Kurr in Köln, eine Zersetzung des Schwefelkohlenstoffs bei richtiger Arbeit niemals beobachtet worden. Die von Bohl angeführte Seife ist wahrscheinlich aus schlecht gereinigtem Oele, welches mitunter Schwefelwasserstoff enthält, hergestellt worden. Drittens wird mit CS_2 extrahiertes Del keineswegs leicht ranzig, da es nach halbjähriger Lagerung im offenen Gefäße weder Geruch noch Geschmack verändert zeigte und als Schmieröl sich ebenfalls stets bewährte. Ein weiterer Irrthum ist die Annahme, daß bei der Extraktion nur diejenigen Stoffe in Lösung gehen, welche im Extraktionsmittel löslich sind. Die Sache liegt vielmehr so, daß hierbei hauptsächlich die Löslichkeit der fremden Stoffe im Oele selbst in Frage kommt, da die Verdünnung des Oels durch das Lösungsmittel bei weitem nicht groß genug ist, um die im Oele löslichen Körper zur Abscheidung zu bringen. Kurr ist der Ansicht, daß extrahiertes Del dem gepreßten in jeder Beziehung gleichkommt, ja im Geschmack das gepreßte Del übertrifft, indem es viel süßer ist. Aber freilich, vom Schwefelkohlenstoff muß das Del völlig befreit sein, sonst schmeckt es scharf und entwickelt bei der Verbrennung schweflige Säure.

Der ausschlaggebende Punkt beim Extraktionsverfahren ist nach Kurr die völlige Befreiung nicht des Oels, sondern der Rückstände vom Schwefelkohlenstoff und die völlige Wiedergewinnung des Lösungsmittels. Das Del läßt sich leicht vom CS_2 befreien, die Rückstände lassen dies Ziel nur schwer erreichen, ganz besonders schwer Leinsamen und Palmkerne. Bekanntlich leitet man in der Regel Wasserdampf ein. Derselbe vermag aber in der Regel Wege zu finden, durch welche er entweicht, ohne alle Partien des entfetteten Materials getroffen zu haben. Weiter läßt sich der CS_2 auch von den Stellen sehr schwer entfernen, an denen sich viel Wasserdampf kondensiert hat. Hier hilft nur ein Kunstgriff: man läßt nämlich den Wasserdampf stets periodisch einwirken. Aber dabei wird viel Dampf verbraucht und die Dauer der Arbeit ins Unbestimmte verlängert. Schließlich muß der Rückstand noch getrocknet werden, damit er beim Aufbewahren nicht in Fäulnis übergeht. Er ist dann völlig frei von üblem Geruch und dem Vieh durchaus nicht unangenehm. Auch hält er sich Jahre lang unverändert. Uebrigens ist der Samenrückstand keineswegs pulverig, wenn man den Samen auf gewöhnliche Weise quetscht. Ein nachträgliches Pressen in Kuchen ist wegen des zu hohen Preises der Anlage zu verwerfen. Was die Extraktionsanlage endlich selbst betrifft, so ist das methodische Auslaugen zu verwerfen,

da hierbei zu komplizierte Apparate nötig sind. Bei der einfachen Verdrängungsmethode, die sich am meisten empfiehlt, ist allerdings ein Mehraufwand an Brennmateriel nötig; derselbe ist aber bei der geringen latenten Wärme des CS_2 unbedeutend.

Gegen die Ausführungen von E. F. Richter macht H. Bohl verschiedene Einwendungen, aus denen jedoch nur folgendes hervorzuheben ist (Dingl. polyt. Journ. 185, 1867, S. 453, 456). Zunächst ist die Annahme einer besonderen Säure in den Delamen durch nichts bewiesen. Weiter beruht die Schwierigkeit, mit welcher angeblich letzte Reste von CS_2 aus dem Oele auszutreiben sind, nach Bohl auf einer Täuschung: die extrahierten Oele sind nämlich wegen Zersetzung des CS_2 schwefelhaltig und schwefelhaltige Oele liefern bei Erhitzung über direktem Feuer stets Schwefelkohlenstoff, während fertig beigemischter CS_2 durch direkten Wasserdampf völlig beseitigt werden kann (was aber Bohl erst leugnete). Nicht die beigemischte Säure, sondern das beigemischte Harz läßt extrahiertes Rohöl als Schmiermittel unbrauchbar erscheinen. Die Samenrückstände enthalten nur $1\frac{1}{2}$ Prozent Del, lassen sich aber trotzdem leicht in Kuchenform pressen. Weiter wendet sich Bohl gegen Kutz und behauptet, daß selbst bei Verwendung von schwefelwasserstofffreiem Schwefelkohlenstoff doch bei der Extraktion stets Schwefelwasserstoff auftrete, wie auch das extrahierte Del stets schwefelhaltig sei. Aus beiden Thatsachen gehe zwingend hervor, daß Zersetzung des CS_2 während der Extraktion stattgefunden habe. Bei den Samen der Cruciferen nehme auch noch das Sinapin an der Zersetzung teil, besonders bei Gegenwart von Wasser, also bei Verwendung von frischem Samen. Die Thatsache, daß Harz in dem Oele enthalten ist, welches mit Schwefelkohlenstoff erhalten wurde, hat Bohl analytisch bestätigt gefunden und ferner nachgewiesen, daß mit Kanadol erschöpfte Saat an CS_2 einen harzigen klebrigen Körper abgibt. Ebenso hält Bohl seine Behauptung aufrecht, daß alle mit CS_2 extrahierten Oele der Cruciferen (wie es scheint, nur diese!) Schwefel enthalten. Die Annahme, daß bei der verhältnismäßig geringen Verdünnung des Oels durch das Lösungsmittel im Del lösliche Körper unter allen Umständen gelöst bleiben, auch wenn sie im Extraktionsmittel unlöslich sind, widerlegt Bohl experimentell, indem er konstatiert, daß aus einer Harzlösung zwar nicht Schwefelkohlenstoff, wohl aber Kanadol das Harz ausscheidet. Es kommt hierbei also die verschiedene Lösbarkeit des Extraktionsmittels zweifellos in Frage. Weiter ist die Behandlung der Extraktionsrückstände mit direktem Wasserdampf nach Bohl wenigstens für Cruciferensaat verwerflich, da hierbei aus dem Sinapin sich ätherisches Senföl bildet; ferner würde bei allen stärkehaltigen Samen die Stärke verkleistern.

Auch von anderer Seite ist über Vorzüge oder Nachteile der Extraktion mit Schwefelkohlenstoff in den Jahren 1862 bis 1867 mancherlei vorgebracht worden, was nicht gerade in den zwischen Bohl und Anderen geführte Streit eingreift. So hat Löwenberg (siehe S. 119) als Nachteil der meisten Apparate für Schwefelkohlenstoffextraktion angeführt, daß man zumeist zu hohe Schichten Saat im Extraktor habe, welche nach der Extraktion nur sehr schwer vom zurückgehaltenen Lösungsmittel befreit werden können. Man habe ein sehr langes Erhitzen derselben anwenden müssen, ohne doch genügende Erfolge zu erzielen und somit Verluste an Schwefelkohlenstoff, wie auch am Werte der Rückstände erlitten. Löwenberg glaubt, mit seinem Apparate diese Nachteile beseitigt zu haben, übersieht aber dabei die Mängel, welche sein Verfahren besitzt. Weiter sind nach Heyl (Monatsbl. des Gewerbevereins Hannover 1867, S. 67) dem Schwefelkohlenstoffverfahren im allgemeinen vorgeworfen worden: 1. die Kompliziertheit der Apparate, 2. die Feuergefährlichkeit des Prozesses, 3. die Geringwertigkeit der Rückstände. Den ersten Vorwurf hat Heyl durch seinen Apparat (S. 122) entkräftet; auch die Feuergefährlichkeit, wiewohl sie nicht zu leugnen ist, hat sich doch nicht als so schlimm erwiesen, wie man glaubte; endlich haben Versuche auf der landwirtschaftlichen Versuchstation Weende (Göttingen) gerade den höheren Futterwert der Extraktionsrückstände gegenüber den Preßkuchen nachgewiesen, wozu kommt, daß die ersteren den Transport besser vertragen als die letzteren. Den mangelnden Fettgehalt kann man leicht in billiger Weise ersetzen.

Von E. F. Richter wurden über die Erfolge der Schwefelkohlenstoffextraktion in drei von ihm eingerichteten Fabriken zu Stargard, Moabit bei

Berlin und Kiesa, folgende Angaben gemacht (Deutsche Industrieztg. 1866, S. 272). In den genannten Fabriken werden 2 bis 4 cbm Saat in 12 Stunden verarbeitet. Man gewinnt dabei pro Kubikmeter etwa 30 kg Del mehr als bei Pressung. Das extrahierte Rüböl zeigte ferner ein besseres Leuchtvermögen als das gepreßte. Die Rückstände enthalten weniger Del und Wasser als die Preßfuchen und sind deshalb haltbarer als letztere. Bei der Verfütterung haben die Rückstände der Extraktion durchaus keine andere Eigenschaften gezeigt, als die Rückstände der Pressung; sie sind auch zu demselben Preise verkauft worden wie letztere. Genaueres geben folgende Zahlen an:

1000 kg Raps geben bei zweimaligem Pressen 306 kg Kuchen mit 9,5 bis 10,5 Prozent Del, insgesamt also mit rund 30 kg Del,
1000 kg Raps geben bei Extraktion mit CS_2 264 kg Rapsmehl mit 2,5 bis 3 Prozent Del, insgesamt also mit rund 7,3 kg Del.

Setzt man 100 kg Del = 72 Mark und 100 kg Delfuchen = 100 kg Rapsmehl = 8 Mark, so ergibt sich folgende Kostenberechnung:

1000 kg Raps verursachen 20 Mark Preßkosten,
1000 kg Raps verursachen 23,34 Mark Extraktionskosten.

Es sind die aus 1000 kg Raps durch Pressung erzielten 306 kg Rückstände 24,48 Mark wert, während man bei der Extraktion aus 1000 kg Raps nur 264 kg Rapsmehl im Werte von 21,12 Mark erhält. Mithin sind die Kosten der Extraktion um 3,34 Mark höher und die Einnahmen für Rückstände um 3,36 Mark niedriger, was einem Gesamtfehlbetrag von 6,70 entspricht. Dagegen gehen bei der Pressung 30, bei der Extraktion nur 7,3 kg Del verloren, was einem Mehrgewinne von 22,7 kg Del im Werte von 16,34 Mark bei der Extraktion und mithin einem wirklichen Mehrgewinn bei der Extraktion von $(16,34 - 6,70) = 9,64$ Mark pro 1000 kg Raps entspricht. Eine Extraktionsanlage für Schwefelkohlenstoff kostet (ohne die Gebäude) bei Verarbeitung von 5000 bis 7000 kg Saat in 24 Stunden ungefähr 36000 Mark. Die Rückstände zeigten folgende Zusammensetzung:

	Delfuchen von der Pressung	Rapsmehl von der Extraktion
Wasser	15,0	7,26
Stickstoffhaltige Substanz	28,0 (N: 4,18)	33,12 (N: 5,3)
Stickstofffreie Nährstoffe	24,3	33,56
Del	9,5	2,02
Holzfasern	15,8	12,84
Aschenbestandteile	7,4	8,20
	<hr/> 100,0	<hr/> 100,0

Das extrahierte Del war frei von Schleim, verbrannte mit weißerer Flamme und um 4 Prozent sparsamer als das ausgepreßte. Die Leuchtkraft des gepreßten Dels entsprach 12, die des ausgezogenen 13 Normalkerzen. Das extrahierte Del enthält mehr festes Fett, als das gepreßte, so daß die Delwage bei ersterem 1 Prozent mehr Fettgehalt als bei letzterem anzeigte.

Daß die durch Extraktion mit Schwefelkohlenstoff gewonnenen Oele allen Anforderungen entsprechen bestätigt uns der Bericht von J. A. Barral über die Oele auf der Pariser Weltausstellung im Jahre 1867 (Rap-

ports du Jury International. XI. 1868, p. 109), in welchem wörtlich gesagt ist: „Die Oele, welche Heyl ausgestellt hat, waren von vorzüglicher Beschaffenheit, und die Rückstände, aus denen sie ausgezogen waren, zeigten viel größere Erschöpfung an Oel, als die gewöhnlichen Oelkuchen des Handels. Sie besitzen keinen Geruch und bilden eine ausgezeichnete Nahrung für das Rindvieh, welche vielleicht nur ein wenig den gewöhnlichen Oelkuchen nachsteht, sofern der Fettgehalt in Rücksicht gezogen wird.“

Aus dem Jahre 1872 stammen drei Mitteilungen von F. Fischer speziell über die Riesaer Oelfabrik von D. Gottschald, welche als Musterfabrik für Oelgewinnung durch Extraktion mit Schwefelkohlenstoff bezeichnet wird (Deutsche Industrieztg. 1872, S. 108, 127, 368). Fischer hat nur Vorteile der Extraktion gegenüber der Pressung in Erfahrung gebracht. Das Produkt fällt tadellos aus; die Rückstände sind äußerst gesucht als Futtermittel; eine Belästigung der Arbeiter durch Schwefelkohlenstoffdampf findet bei guten Apparaten niemals statt. Der Schwefelkohlenstoffverlust ergibt sich aus mehrjährigem Durchschnitte zu 0,5 kg pro 100 kg Oelsaat. Dabei soll aber nicht bloß der direkte Verlust, sondern insbesondere die Zersetzung des CS_2 durch den herrschenden Dampfdruck bei Gegenwart von Metall in Rechnung kommen. Der Schwefelkohlenstoff zerfällt sich dabei nach der Gleichung $\text{CS}_2 = \text{CS} + \text{S}$. Der Einfach-Schwefelkohlenstoff (CS) ist nicht kondensierbar und entweicht aus dem Kondensator in die Luft, während der Schwefel mit dem Metall der Gefäße zum Teil Schwefelmetall bildet, zum anderen Teil im Schwefelkohlenstoff sich auflöst. Da nun Schwefelkupfer sich leichter bildet, als Schwefeleisen erklärte es sich leicht, daß kupferne Extraktoren nach einigen Jahren unbrauchbar sind, während eiserne Gefäße viel länger widerstehen. Die Ansicht Fischers, daß sich CS_2 zerlegt, deckt sich also teilweise mit dem Vorwurfe, welchen Bohl der Extraktion mit CS_2 macht. Der extrahierte Rückstand enthält durchschnittlich 2,5 Prozent Oel. Für günstige Extraktion ist die Beschaffenheit des in die Extraktoren gefüllten Samens von ausschlaggebender Wichtigkeit. Der Samen muß nämlich richtig gequetscht sein, d. h. alle Oelzellen müssen eine Zerreißung erlitten haben, ohne daß hierbei die Saat pulverig geworden ist. Nur bei richtiger Quetschung vermag das Extraktionsmittel in genügender Weise einzudringen; pulveriges Material dringt in Röhren und Hähne ein und verstopft dieselben. Alter Samen muß stärker gequetscht werden, als junger, da die eingetrockneten Zellwände des ersteren viel widerstandsfähiger sind. Die Quetschwalzen sollen schwer sein. Trockner frischer Samen eignet sich am meisten, sehr alter, feuchter oder unreifer Samen am wenigsten zur Extraktion. Die Dauer der Extraktion ist von großem Einfluß auf die Menge des gewonnenen Oels; bei einer Dauer von einer oder zehn Stunden beträgt der Unterschied im Oelgehalt des Rapsmehls 1 bis 3 Prozent. Bei 6° ist die Lösbarkeit des Schwefelkohlenstoffs bereits eine geringe, während bei 20° und mehr schon zu viel Schwefelkohlenstoff verdunstet, wodurch ungünstige Druckverhältnisse im Apparate entstehen. Endlich muß der verwendete CS_2 absolut trocken sein, da sonst die Feuchtigkeit zuerst in die Saat eindringt und alsdann dem Extraktionsmittel den Zutritt bedeutend erschwert. Die angeführten Mitteilungen von F. Fischer sind als wertvoll und wohl beachtlich hervorzuheben.

Im Gegensatz zu den zuletzt angeführten Gewährsmännern spricht sich H. Schwarz in seinem Bericht über die Fettwaren auf der Wiener Welt-

ausstellung im Jahre 1873 (Offizieller Ausstellungsbericht, Gruppe III, Sektion 3 und 4, S. 3) dahin aus, daß die Extraktion mit Schwefelkohlenstoff gegenüber der Pressung nicht genügende Vorzüge besitze, um letztere verdrängen oder vertreten zu können. Der Mehrgewinn an Del sei gegenüber dem modernen verbesserten Preßverfahren nur unbedeutend; die Rückstände seien wegen ihrer Pulverform weniger gut verwendbar als die Preßkuchen; die Verluste an Extraktionsmittel und die hiermit verbundenen Gefahren sprächen insbesondere gegen die Extraktionsmethode. Nur falls Del einen hohen Preis besitzt oder, wie aus Olivenpreßlingen, fettigen Lumpen u. s. w. nicht anders gewonnen werden kann, lohnt sich nach Ansicht von Schwarz die Extraktion. Uebrigens ist bei Einrichtung einer Fabrik mit Extraktion insbesondere auf einfache Konstruktion der Apparate und geringe Verluste an Extraktionsmittel zu achten, da nur dann ein günstiger Erfolg einigermaßen wahrscheinlich ist. Den jetzt gestellten beiden Bedingungen genügt nach Schwarz insbesondere ein Apparat von E. van Haecht zu Molenbeek St. Jean bei Brüssel. Die Beschreibung, welche Schwarz von diesem Apparate gibt, ist freilich ungenügend.

Ausführlichere Angaben über den van Haechtschen Apparat finden sich in Dingl. pol. Journ. 229, 1878, S. 388 und in Grothes Allg. deutsch. pol. Zeitg. 2, 1874, S. 123 (sowie in dem, dem Verfasser unzugänglichen Bulletin du Musée de l'Industrie, Bruxelles 1876). Haecht stellt den Schwefelkohlenstoff selbst dar. Zu diesem Zwecke hat er in einen Ofen fünf Cylinder aus feuerfestem Thon (von 1,8 m Höhe und 0,6 m Durchmesser) vertikal aufgestellt. Die Beschickung geschieht in gewöhnlicher Weise. Die thönernen Cylinder müssen nach etwa fünf Monaten durch neue ersetzt werden. Für den Betrieb von drei Tagen sind 1900 kg Schwefel, 38 kg Holzkohlen und 24 kg Koks nötig. Der Arbeitslohn ist mit 40 Mark, die Abnutzung mit 17 Mark zu berechnen, so daß die Gesamtkosten sich auf 366 Mark belaufen. Gewonnen werden 1482 kg Schwefelkohlenstoff; der Selbstkostenpreis für 100 kg Schwefelkohlenstoff ist also 25 Mark.

Der Extraktionsapparat ist hauptsächlich in Hinblick auf ununterbrochene Arbeit konstruiert worden. Er besteht aus zwei Systemen von je einem Extraktor, einem Schwefelkohlenstoffbehälter (aus Mauerwerk, mit Blei ausgekleidet, von 8 cbm Inhalt), einer Destillierblase mit Rührschlange und einer Delfuse. Beide Systeme stehen mit demselben Dampfkessel in Verbindung, der möglichst weit außerhalb des Extraktionsraumes aufgestellt ist, um so die Gefahren bei einer Kesselerxplosion, wie die Berührung der Kesselfeuerung und der Luft im Extraktionsraum zu vermeiden. Die einzelnen Bestandteile beider Systeme sind durch zahlreiche Röhren mit Hahn miteinander in Verbindung zu setzen. Da die Schwefelkohlenstoffbehälter in den Boden eingesenkt sind, muß eine Pumpe zum Heben des Lösungsmittels in die Extraktoren vorhanden sein. Die Einrichtung der Extraktoren ist aus Fig. 156, Taf. VIII, zu ersehen. In das mit Deckel M versehene cylindrische Gefäß sind auf vorspringende Ringe am inneren Umfange desselben die Körbe BCD eingesetzt, in denen sich auf den gelochten Böden 1 die Saat befindet. Der obere Teil A scheint mit keinem Korbe beschickt zu werden. Von p aus läßt man den Schwefelkohlenstoff eintreten, bis derselbe die Höhe des Ablaufrohres z erreicht hat, worauf man die Hähne an p und z verschließt und das Lösungsmittel einige Stunden in Ruhe einwirken läßt. Dann öffnet man p und z und läßt nun so lange Schwefel-

Kohlenstoff von p nach z und von hier in den Destillator fließen, bis eine aus z genommene Probe sich frei von Del erweist. Nunmehr setzt man die Pumpe außer Gang, schließt z und öffnet p, sowie den Luftbahn n, worauf der Schwefelkohlenstoff aus dem Extraktor nach dem Reservoir zurückläuft. Jetzt wird n und p geschlossen, v geöffnet, worauf durch v Dampf eintritt. Derselbe entweicht mit CS_2 beladen durch ein (nicht gezeichnetes) Rohr nach dem Kondensator. Ist die Dämpfung beendet, so nimmt man den Deckel M ab und hakt in die Lappen o Ketten ein, die über eine Rolle an der Decke geführt sind und mit deren Hilfe sich die Körbe mit dem Extraktionsrückstand bequem herausheben lassen. Hat man doppelte Korbanzahl, so kann man inzwischen gefüllte Körbe sofort wieder einsetzen und die Arbeit nach Verschluss des Extraktors von neuem beginnen lassen. An der ganzen Einrichtung ist eigentlich nur das Einsetzen von Körben mit der Saat neu und vielleicht, des leichteren Entleerens wegen, auch nicht unpraktisch. Uebrigens rührt nach van Haecht der mitunter beobachtete große Verlust an Schwefelkohlenstoff bei der Extraktion vorwiegend von der in den Apparaten, wie in der Saat enthaltenen Luft her. Daher wird die Luft bei dem Haechtschen Apparate auch erst durch Wasser geleitet, in welchem sich der mitgeführte Schwefelkohlenstoffdampf so vollständig verdichten soll, daß der Verlust nur noch 0,5 Prozent vom Gewichte des Samens beträgt. (Zu bemerken ist noch, daß Abbildungen, wie Beschreibung bei Grothe zu wünschen übrig lassen, so daß ich nicht für völliges Zutreffen meiner Schilderung eintreten kann.)

J. D. Hall glaubt, daß der Schwefelkohlenstoff für Wollentfettung minder geeignet sei, als Benzin, Amylalkohol u. s. w. (Deutsche Industrieztg. 1873, S. 35). Namentlich soll das Dämpfen nachteilig sein, insofern die Wolle minder weich und geschmeidig und kurze Zeit danach auch gelblich wird. Die Vermutung, daß die Gelbfärbung auf ausgeschiedenen Schwefel, also auf eine Zersetzung des Schwefelkohlenstoffs zurückzuführen sei, hat sich nicht bestätigt, da der Wolle durch kein Lösungsmittel Schwefel zu entziehen und ebenso die Wolle hierdurch, wie durch siedendes Wasser nicht wieder weiß zu erhalten war. Demgemäß ist wohl nicht der Schwefelkohlenstoff, sondern vielmehr die Wollfaser oder eine ihrer natürlichen Beimengungen zersetzt worden. Ist an diesem Uebelstande der CS_2 also nur indirekt schuld, so wirkt er direkt ungünstig, wenn er in Dampfform in die Extraktionsräume eintreten kann und von den Arbeitern eingeatmet wird. Und den gemachten Erfahrungen nach soll mehr Schwefelkohlenstoff, als Benzol, bei der Extraktion verloren gehen. Endlich soll Schwefelkohlenstoff von allen Extraktionsmitteln das feuergefährlichste sein.

Ein ungenannter Sachverständiger wendet sich (in Grothes Allgem. deutsch. polyt. Zeitung 2, 1874, S. 159) zunächst insbesondere gegen den van Haechtschen Apparat, dem er zu große Einfachheit und ungenügende Ausnutzung der Lösungskapazität des Schwefelkohlenstoffs vorwirft (da nur Lösungen mit $D = 1,2$ zur Destillation gelangen), auch seine Füllung und Entleerung für umständlich erklärt. Weiter wenden sich die Einwendungen des Ungenannten gegen den Apparat von Jesse Fischer (über den wir nichts näheres in Erfahrung zu bringen vermochten, der aber nur Versuchsassarat gewesen zu sein scheint), von Mossu, von Punge und von Seyferth. Letzterer soll nie unverdorbene Rückstände gewonnen haben. Ferner hat Deiß angeblich nur Rückstände entölt. Es werden weiter „kostspielige Versuche der Dessauer Kredit-Anstalt in Dessau“ erwähnt, welche 1857 aufgegeben wurden. Eine Fabrik von Boschau in Wien von bedeutender Ausdehnung soll wegen des nachteiligen Einflusses der Schwefelkohlendämpfe auf die Sehkraft der Arbeiter eingegangen sein. Ein gleiches Schicksal hat ein mit französischen Apparaten arbeitendes Etablissement in Rheindt gehabt. Nur in der Seylschen Fabrik in Moabit, sowie in damit in Zusammenhang stehenden Fabriken in Miesä und London wird mit Erfolg gearbeitet, so daß mehr und besseres Del gewonnen wird, als bei Pressung. Immerhin sollen Pressluchen um 10 Proz.

besser bezahlt werden, als Extraktionsrückstände. Da der ungenannte Verfasser seine Mitteilungen als „geschichtliche und praktische Thatsachen“ bezeichnet, seien sie hier in Kürze erwähnt, mit der Bemerkung, daß einzelne Angaben (so die über Seifert's und Deiß) nicht richtig sein dürften.

Während von Schwarz, von dem Ungenannten u. s. w. im ganzen der Extraktion die Lebensfähigkeit abgesprochen wird, äußert sich L. Wittmach im Gegensatz hierzu sehr anerkennend über dieselbe. Derselbe hebt hervor, daß die Rückstände der Extraktion schon längst völlig frei von Schwefelkohlenstoff erhalten werden könnten und daß sie, allerdings insbesondere das sog. Palmmehl, nämlich der Rückstand von der Extraktion der Palmkerne, als Viehfutter sehr beliebt seien (Dingl. polyt. Journ. 229, 1878, S. 167). Der einzige Punkt, in welchem die Extraktions- hinter den Preßrückständen zurückstehen, ist der Delgehalt. Obschon eine Vermehrung des Fettgehaltes im Futter kaum auf die mehr oder minder gute Verdauung des Futters Einfluß haben dürfte, ist doch nicht zu bezweifeln, daß dieselbe die Nährwirkung erhöht. Deshalb ist auch bisher den Extraktionsrückständen noch nicht ganz der rege Absatz gesichert gewesen, den sie an sich verdienen; hierauf beruht wohl auch die Thatsache, daß trotz des geringeren Anlagekapitals und der billigeren Produktionsweise nicht noch mehr Fabriken mit Extraktion entstanden sind. Nun gibt es aber ein sehr einfaches Mittel, auch im Punkte des Delgehaltes die Rückstände denen der Preßung gleichwertig zu machen: nämlich die nur teilweise Entfettung der Delsaat. In der That hat man in dieser Richtung in letzter Zeit vielfach die Extraktionsweise verändert und also auf völlige Entfettung der Samen verzichtet, damit aber zugleich die Leistungsfähigkeit der Fabriken bedeutend vergrößert. C. D. Heyl, Besitzer der Delfabrik in Martinikensfeld bei Berlin, erklärt, daß man mit acht Extraktoren in 24 Stunden aus Palmkernen 12,5 t Del und 15 t Palmmehl gewinnen kann, also viermal soviel wie früher; dabei enthält das Palmmehl statt 3 bis 4 Prozent, wie früher, jetzt 8 bis 12 Prozent Del, je nach Verlangen. Das ist ebensoviel als sich in den Palmkernpreßkuchen vorfindet; gleichzeitig enthält aber das Palmmehl 2 bis 3 Prozent Proteinstoffe und 2,5 bis 4,5 Prozent Kohlehydrate, allerdings auch 3 Prozent Rohfaser, mehr als die Palmkuchen.

Einen höchst eigentümlichen Apparat zur selbstthätigen und ununterbrochenen Extraktion mit Schwefelkohlenstoff hat A. Friede in Berlin konstruiert (D. R. P. 2644 vom 17. März 1878). Die Saat fällt durch ein unten erweitertes, sich seitlich umbiegendes senkrechtcs Trichterrohr in den unteren Teil eines daneben stehenden zweiten senkrechten Rohres. Letzteres ist nach oben und unten verlängert; im unteren Teile bewegt sich ein Kolben, der beim Aufgange die aus dem Trichter fallende Saat hebt, bis beim höchsten Kolbenstande ein selbstthätig sich einschiebender Schieber unter die Saat gleitet und so ihr Herabfallen beim Niedergange des Kolbens verhindert. In solcher Weise füllt der Kolben nach und nach den aufsteigenden Teil des zuletzt genannten Rohres bis etwa zur halben Höhe mit Saat, worauf man an dieser Stelle durch ein seitlich einmündendes Rohr Schwefelkohlenstoff zuläßt. Das Extraktionsmittel fließt durch die Saat hindurch nach unten und tritt in das Trichterrohr ein. Der untere erweiterte Teil desselben hat an einer Seite eine Filterwand, durch welche das mit Del beladene Extraktionsmittel in den als liegender Cylinder mit Dampsmantel gestalteten Destillator abfließt. Hier wird der CS₂ verflüchtigt; die Dämpfe gehen nach dem Kühler, wo sie sich verflüssigen und in das Vorratsgefäß abfließen. Das Del fließt aus dem Destillator durch ein senkrecht nach unten führendes Rohr mit hydraulischem Verschlusse ab. Die entfettete Saat wird von dem Kolben infolge fortwährend Nachtrits von frischer Saat über den Punkt des Schwefelkohlenstoffeintritts hinaus in

der Röhre emporgeschoben und fällt schließlich oben, wo die Röhre sich umbiegt, aus dieser in einen liegenden, mit Dampfmantel umgebenen Cylinder. Zu letzterem befördert eine Transportschnecke das extrahierte Material langsam bis ans andere Ende des Cylinders, an welchem die Rückstände austreten. Da der Cylinder geheizt ist, so wird die entfettete Saat in ihm von dem zurückgehaltenen CS_2 befreit, dessen Dämpfe nach dem Kondensator gehen. Dieser Beschreibung noch eine besondere Kritik des Patents folgen zu lassen, ist wohl nicht nötig, da die Mängel der Einrichtung auf der Hand liegen, so originell auch die Idee an und für sich sein mag.

In einem besonderen Zweige der Oelfabrikation hat sich die Extraktion mittels Schwefelkohlenstoff völlig eingebürgert, nämlich bei der Gewinnung des Olivenöls aus der Sanza. Unter „Sanza“ versteht man die bei der Pressung der Oliven übrig bleibenden Rückstände. Es war Deiß selbst, der seine Methode zuerst zu Marseille zur Entfettung der Olivenabfälle einführte; das Verfahren hat sich allmählich über ganz Italien verbreitet. L. Garlin u. Comp. in Bari bereiteten bis zum Jahre 1878 jährlich 200000 kg Schwefelkohlenstoff zu diesem Zwecke. Auch auf Korfu war in demselben Jahre eine Fabrik mit Extraktion der Sanza durch CS_2 beschäftigt. Der Schwefelkohlenstoff entzieht allerdings der Sanza auch das Chlorophyll und die festen Fette, so daß das erhaltene Del gewöhnlich grüngesät und butterartig ist (siehe den schon angeführten Bericht von H. Schwarz). Ausführliche Angaben über die Extraktion der Sanza mittels Schwefelkohlenstoff sind von H. Roth im „Praktischen Maschinentechniker“ 13, 1880, S. 225 gemacht, die wir hier im Auszuge wiedergeben. Die Sanza enthält 9 bis 12 Prozent Del. Sie muß zuerst getrocknet werden, zu welchem Zwecke man sie in einer Höhe von etwa 150 mm auf gepflastertem Untergrunde in der Sonne ausbreitet und mitunter umschaukelt. Manchmal werden auch mechanische, durch Dampf geheizte Trockenapparate angewendet: mit Abdampf und wenig frischem Dampf geheizte Kanäle, in welchen Schaufelapparate die Sanza in der Weise vorwärts treiben, daß dieselbe hierbei stets mit den heißen Wänden in Berührung kommt. Die getrocknete Sanza wird in Säcke gefüllt, deren jeder genau die Beschickung eines Extraktors aufnimmt. Die Extraktoren fassen 60 bis 75 Ctr. Sanza und besitzen die in Fig. 157, Taf. VIII, skizzierte Gestalt. Es sind cylindrische Blechgefäße, auf vier Säulen ruhend. Der Boden ist mit dem cylindrischen Teile fest vernietet und hat in der Mitte ein gußeisernes T-Stück, welches die Hähne d und e, sowie das Zweiwegstück a trägt. Durch b wird der Schwefelkohlenstoff, durch c der Dampf eingelassen; d dient zum Ablassen von Kondenswasser, e zur Verbindung mit einem zweiten Extraktor. Ueber dem Boden ruht auf den Winkeln g der dreiteilige mit Sackleinwand überzogene Siebboden f, auf welchen die Sanza aufgeschüttet wird, indem man den Deckel p mittels Flaschenzugs hebt. Auf die Sanza kommt, in 2,25 m Abstand von f der Siebboden k zu liegen, welcher sich auf Winkel stützt und ebenfalls mit Sackleinwand überzogen ist. Der Rand des Extraktors liegt 14 cm über k; der Deckel wird (unter Dichtung mit Hanfschlauch und Lehm) aufgesetzt und durch eiserne, je 10 cm voneinander entfernte Schraubzwingen q festgeschraubt. Von der Mitte von k biegt sich seitlich nach rechts das Abflußrohr l, welches oben einen Seiger i trägt und an der Cylinderwandung mit Bajonettverschluß versehen ist, damit man das Rohr leicht und schnell abnehmen kann, was beim Entleeren des Extraktors wünschenswert ist. Wei-

ter ist oben bei k seitlich ein Becken m angebracht, welches die Verbindung zwischen Extraktor, Ventil in n und Ableitungsrohr z für die Schwefelkohlenstoffdämpfe bildet. Das Ventil in n kann durch die Kurbel o sehr schnell geöffnet und geschlossen werden. Endlich ist im oberen Teile des Extraktors bei w ein Wasserstandsglas mit Probehahn angeordnet.

Ist der Extraktor beschickt und regelrecht verschlossen, so leitet man den Schwefelkohlenstoff langsam von untenher durch b ein, so daß er nach zwei Stunden erst oben bei k ankommt. Bei solch langsamem Durchdringen erfolgt sehr vollständige Extraktion. Die Lösung, gewöhnlich Miscella genannt, fließt durch l nach dem Destillator ab. Sind in letzterem etwa 40 bis 50 Ctnr. Miscella angelangt, so stellt man den Schwefelkohlenstoffzufluß bei b ab und beginnt mit der Destillation der Miscella in der Blase. Erst wenn hier wieder Raum geschafft ist, wird b von neuem geöffnet und mit dem Zuflusse von Lösungsmittel in den Extraktor, welches man „Waschen der Sanza“ nennt, so lange fortgeföhren, bis eine am Probehahn bei w genommene Probe das Ende der Extraktion klar anzeigt. Gewöhnlich sind drei Waschungen von je 40 Ctnr. nötig; die gesättigte Miscella enthält 6 Teile Del auf 160 Teile Schwefelkohlenstoff. Ist die letzte Waschung in den Destillator gedrängt, also der Extraktor völlig mit reinem Schwefelkohlenstoff gefüllt, so beendet man die Destillation in der Blase, wozu 5 bis 7 Stunden nötig sind. Der erste Extraktor wird inzwischen durch e mit einem zweiten frisch beschickten in Verbindung gesetzt, wodurch die Hälfte des CS_2 in diesen eintritt. Die andere Hälfte des im ersten Extraktor stehenden Schwefelkohlenstoffs läßt man in das Vorratsgefäß für CS_2 , die sog. Sulfurkufe, durch b zurücklaufen. Endlich schließt man alle Hähne am Extraktor, bis auf den Dampfzutrittsbahn c und das Ventil in n, so daß die Dämpfe durch z nach einem Kühler gehen. Man dämpft die Sanza, bis sie frei von Schwefelkohlenstoff ist. Hierauf läßt man durch Hahn v den überschüssigen Dampf und durch d das Kondenswasser ab. Danu wird der Deckel abgehoben, der Siebboden k beseitigt und das Rohr l abgenommen, worauf zwei Arbeiter die extrahierte Sanza ausschöpfeln.

Es ist nun noch die Sulfurkufe und der Destillator zu beschreiben. Die Sulfurkufe a dient als Vorratsgefäß für Schwefelkohlenstoff. Sie ist (Fig. 158, Taf. VIII) mit einem Hilfsreservoir d in Verbindung gesetzt. Beide Gefäße stehen in einem gemauerten und mit Zement verputzten Bassin und müssen stets unter Wasser gehalten werden, um jede Verdunstung des CS_2 zu vermeiden. Die Sulfurkufe a besteht aus einem cylindrischen gut vernieteten und verstemten Blechkessel mit zwei Mannlöchern b. Durch c ist sie mit dem Hilfsreservoir d verbunden. Wird gleichzeitig destilliert und gewaschen, so muß d verschlossen werden. e ist ein mit Hahn versehenes Wasserrohr; dieses führt in ein 6 m über dem Boden angeordnetes Wassergefäß. Ist e geöffnet, so drückt das in die Kufe fließende Wasser den CS_2 durch h und f nach dem Extraktor; das Rohr f besitzt mehrere Abzweigungen, den verschiedenen Extraktoren entsprechend, und liegt in einem gemauerten Kanal in Wasser. Ist d offen, so fließt Schwefelkohlenstoff in die Kufe nach und verdrängt das Wasser aus a durch g. Durch die Röhren i kommt der in den Kühlschlangen verdichtete Schwefelkohlenstoff in das Gefäß d.

Der Destillator (Fig. 159, Taf. VIII) ist ein Cylinder mit festgenietetem Boden und aufgeschraubtem Deckel. In letzterem befindet sich

ein Mannloch und in der Mitte ein Schwanenhalsrohr x, durch welches die Schwefelkohlenstoffdämpfe entweichen. Durch a fließt die Dellsölung ein; zwei Wasserstandsgläser b gestatten, die Flüssigkeitshöhe im Destillator zu kontrollieren. Am Boden liegen zwei spiralförmig gewundene Dampfrohren, c für Innendampf, dagegen die untere Schlange d mit über 200 kleinen Löchern versehen. Zuerst läßt man durch e Dampf in die geschlossene Schlange. Sie besitzt eine Länge von 30 m bei 60 mm Durchmesser und hat also 5,64 qm Oberfläche; man kann mit ihrer Hilfe in der Stunde 30 bis 35 Ctnr. Schwefelkohlenstoff abdestillieren. Die letzten Spuren von Schwefelkohlenstoff beseitigt man aus dem Del, indem man f öffnet und so direkten Dampf durch das Del strömen läßt. h dient zum Ablassen des Dampfes aus c und g zum Ablassen des Dels. Nach beendeter Destillation schließt man e und f und öffnet g und den Luftbahn m. Endlich ist der Schlangenrohre oder Serpentina zu gedenken. Dieselben besitzen z. B. die in Fig. 160 und 161, Taf. VIII, gezeichnete Einrichtung. In den ersten Gußkopf a münden die Dampfeintrittsrohren. Aus demselben treten sechs 5 m lange Röhren aus, die durch sechs halbkreisförmige Gußkniestücke b mit sechs weiteren Röhren in Verbindung stehen, welche zum Gußkopf c führen. In gleicher Weise ist c mit d und d mit e verbunden; aus e endlich geht unten das Ablaufrohr für den kondensierten Schwefelkohlenstoff nach dem Hilfsreservoir. Diese Röhren besitzen eine Gesamtverdichtungsfläche von rund 36 qm, und es können damit stündlich 30 Ctnr. CS_2 unter Zuführung von 55 l Wasser von 13°C . pro Minute verdichtet werden. Die Röhren liegen in einem Kasten, in welchem das frische Wasser unten eintritt, während das warme oben abgeleitet wird. Am untersten Rohre ist bei n noch ein Bleirohr eingesetzt, welches nach oben in einen Bleikasten geführt wird und hier unter Wasser ausmündet. In solcher Weise werden die Spuren etwa nicht verdichteter Schwefelkohlenstoffdampf sicher noch verdichtet. Der Bleikasten ist geschlossen und besitzt im Deckel ein Lustrohr, durch welches zu Anfang der Operation die Luft aus den Apparaten entweicht, zu Ende derselben, falls die Flüssigkeit aus dem Kasten abgelassen ist, wieder in den Apparat eintritt.

Der Betrieb in einer solchen Fabrik muß ununterbrochen sein, daher doppeltes Betriebspersonal nötig ist. Sollen täglich 150 Ctnr. Sanza verarbeitet werden, so braucht man 1 Maschinisten mit 1 Gehilfen, 1 Heizer, 8 Tagelöhner und 2 Knaben, zusammen für doppelte Schicht 22 Mann und 4 Knaben. Unter der Annahme von 150 Ctnr. täglicher Verarbeitung berechnen sich die Dimensionen der einzelnen Apparate wie folgt:

Extraktor. Zwei Stück vorhanden, kommt auf den Extraktor 75 Ctnr. Sanza, d. h. der Raum zwischen beiden Siebböden muß soviel zu fassen vermögen. Trockne Sanza hat $D = 0,6$. Also $75 \text{ Ctnr.} = \frac{75}{0,6} \text{ hl} = 125 \text{ hl}$ oder 12,5 cbm. Für das Ausschäufeln hat sich die Höhe von 2,25 m als besonders bequem erwiesen. Wir haben also einen Cylinder mit $h = 2,25 \text{ m}$ und $I = 12,5 \text{ cbm}$ herzustellen.

Es ist $I = bh = \left(\frac{d}{2}\right)^2 \pi h$ und folglich $d = 2 \sqrt{\frac{I}{\pi h}} = 2 \sqrt{\frac{12,5}{\pi \cdot 2,25}} = 2,66 \text{ m}$. Der Cylinder erhält also einen Durchmesser von 2,66 m und eine Höhe von 2,25 m, während Boden und Deckel konisch oder gewölbt angelegt werden, so daß sich die Gesamthöhe etwa um $0,14 + 0,16 = 0,3 \text{ m}$ vermehrt. Blechstärke des Cylinders 88 mm, des Bodens und des Deckels 10 mm.

Sulfurkufe und Hilfsreservoir. 150 Ctnr. Sanza brauchen höchstens 200 Ctnr. Schwefelkohlenstoff. Dichte des letzteren = 1,26; Volumen des CS_2

folglich gleich $\frac{200}{1,26} = 158$ hl oder 15,8 cbm. Hierzu noch 2 Prozent Wasser = 0,316 cbm; also nötiges Gesamtvolumen 16,116 cbm. Rufenlänge = 6 m, also Rufen-durchmesser 1,85 m. Wandstärke: wird unter Annahme eines Maximaldrucks von 3 Atm. berechnet. Das Hilfsreservoir wird als rechteckiger offener Kasten zur Auf-nahme von CS_2 für 40 Ctnr. Sanza, also für rund 54 Ctnr. Schwefelkohlenstoff konstruiert.

Destillator. Weil das Del (bez. die Miscella) im Destillator oft stark schäumt, nimmt man den Destillator doppelt so groß, als der auf einmal hineingebrachten Menge an Dellosung entspricht. Soll also 40 Ctnr. Miscella der Höchstbetrag sein, so muß der Destillator für 80 Ctnr. konstruiert werden. D der Miscella 1,16 bis 1,2. Mitbin Volumen von 40 Ctnr. = $\frac{40}{1,16}$ und Inhalt des Destillators gleich

$2 \cdot \frac{40}{1,16} = 6,9$ cbm. Durchmesser und Höhe werden mit Rücksicht auf die ge-bräuchliche Blechgröße gewählt. Blechstärke 8 mm für den Cylinder und 10 mm für Boden und Deckel. Höhe des Schwanenhalses im Deckel mindestens 1 m.

Querschnitte der Röhren u. s. w. Ventil in n hat $d = 300$ mm im Richten. Durchmesser des Schwanenhalses 400 mm, an der Rühlschlange nur noch 300 mm. Durchmesser der Schlangen im Destillator 60 mm.

Zum Schluß sei noch der Angaben von H. Roth über die Fabri-kation des Schwefelkohlenstoffs in den Extraktionsanstalten gedacht. Je nach dem Verbrauch an Lösungsmittel sind zwei bis acht Retorten vor-handen, wovon stets je zwei eine gemeinschaftliche Einmauerung erhalten. Die Retorten sind seltener aus Thon, gewöhnlich aus Gußeisen hergestellt, haben einen lichten Durchmesser von 0,4 bis 0,5 m, eine Höhe von minde-stens 2,5 m eine Wandstärke von 60 mm. Zuerst bringt man Retorten mit Ummauerung in Rotglut. Nach etwa 48 Stunden füllt man von oben durch den verschließbaren Trichter angebrannte Holzkohlen ein und gibt nun durch eine untere seitliche Oeffnung der Retorten von 5 zu 5 Minuten je 5 kg Schwefel in Patronenform zu. Die entstehenden Schwefeldämpfe streichen durch die glühenden Kohlen, wobei sich Schwefelkohlenstoff bildet. Dieser entweicht oben nach einem Kühler, aus welchem der verflüchtigte rohe CS_2 in eiserne, unter Wasser gesetzte Behälter abfließt. Der rohe Schwe-felkohlenstoff kommt in den Rektifikator, welcher sich von dem oben geschilder-ten Destillator nun dadurch unterscheidet, daß er in 120 mm Abstand vom wirklichen einen durchlöcherten falschen Boden besitzt. In den Zwischen-raum zwischen beiden Böden läßt man direkten Dampf ein. Die Gase des Rektifikators entweichen in einen zweiten Kondensator, aus welchem der reine Schwefelkohlenstoff unter Wasser ausfließt. Im Rektifikator setzt sich eine Schwefelkruste fest an, welche nach jeder Destillation durch ein im Deckel befindliches Mannloch beseitigt werden muß. Zwei gut gehende Re-torten liefern innerhalb 24 Stunden 320 bis 350 kg rohen oder 240 bis 262 kg reinen Schwefelkohlenstoff. Endlich sei darauf hingewiesen, daß sämt-liche in der Fabrik gebrauchten Werkzeuge aus mit Kupfer oder Zink beschlagenem Holze gearbeitet sind, um jede Funkenbildung durch Schlag oder Stoß zu vermeiden und hiermit die Gefahr einer Entzündung von Schwefelkohlenstoffdämpfen zu vermindern.

Uebrigens fällt das beim Extrahieren der Sanza gewonnene Del dunkelbraun in der Farbe aus, was zum Teil von den eisernen Apparaten herrühren soll. Wird es aber mit verdünnter Schwefelsäure gekocht, so wird es klar und gelbgrün. Es löst sich alsdann nach Giesecke völlig in

absolutem Alkohol wie in Weingeist von 0,83 D auf, was ausgepresstes Del nicht thut, und besitzt einen eigentümlichen unangenehmen Geruch (Wagner's Jahresbericht 1866).

3. Die Extraktion mit flüchtigen Destillaten des Erdöls.

Bereits Deiß nimmt in seinem Patente (S. 111) Rücksicht auf die Verwendung von Benzin zur Extraktion der Oele, gibt aber gleichzeitig die Gründe an, warum er die Benutzung des Schwefelkohlenstoffs vorzieht. In der Folgezeit ist man indessen vielfach zur Verwendung von Destillaten des Erdöls übergegangen, ja augenblicklich scheint sich dieses Extraktionsmittel sogar besonderer Vorliebe zu erfreuen. Ob mit Recht oder Unrecht werden wir später erörtern.

Ein Verfahren zur Extraktion des Oels mit Hilfe von Kohlenwasserstoffen wurde 1864 den Engländern Richardson, Irvine und Lundy für Frankreich patentiert (Dingl. polyt. Journ. 174, 1864, S. 165). Dasselbe soll bei Gewinnung von Kotton-, Lein-, Rüb- und Rapsöl, von Thran und Fischöl angewendet werden. Als Extraktionsmittel dienen bei Temperaturen bis 100° C. siedende und verdampfende Kohlenwasserstoffe aus Petroleum, Teer von Steinkohlen und bituminösen Schiefern u. s. w. Die Einrichtung des Extraktions- und Destillationsapparats ist nur angedeutet: geschlossene Extraktoren mit Heizvorrichtung und Destillierblasen mit Heizung durch Dampfschlangen. Nach dreimaliger Extraktion der Saat wird die Oellösung vom Samen völlig abgezogen und letzterer gedämpft, während die Oellösung zur Destillation kommt. Die Dämpfe von letzterer Arbeit wie von dem Dämpfen werden kondensiert.

Im Jahre 1866 wies H. Hirzel (Jahrb. der Erfindungen, Leipzig, Quandt und Händel, 2, 1866, S. 277) auf die Möglichkeit hin, Fette und Oele mit Hilfe eines gut gereinigten, leicht flüchtigen Petroleumbenzins, wie solches durch fraktionierte Destillation aus pennsylvanischem Petroleum erhalten werden kann, zu extrahieren. Damals hatte dieses Verfahren das Stadium des Versuchs noch nicht überschritten. Es gleicht in der Art der Ausführung der Schwefelkohlenstoffextraktion, gewährt aber den Vorzug, daß das Benzin nur schwach und nicht unangenehm riecht, wenig gefährlich ist und nicht so leicht durch starke Dampfbildung Ueberdruck in den Apparaten gibt. Andererseits ist es bedeutend teurer als Schwefelkohlenstoff und wird auch kaum geringere Verluste geben, als jener. Hirzel hat sein Verfahren in der Folge nutzbar ausgebildet, ohne jedoch etwas näheres darüber zu veröffentlichen. Wir sind aber durch die Güte des Erfinders selbst in die Lage gebracht, ausführliche Mitteilungen über die Methode zu machen (siehe später).

Im Jahre 1866 brachte H. Bohl ein neues Extraktionsmittel für Fette in Vorschlag, nämlich das sogenannte Kanadol. Er hatte, wie schon S. 130 erwähnt, am Schwefelkohlenstoff verschiedene Mängel und Fehler beobachtet und war hierdurch auf Versuche mit anderen Fettlösungsmitteln geführt worden. Ein Lösungsmittel für Fette muß 1. leicht und völlig flüchtig sein, 2. sich nicht zersetzen, mindestens nicht unter Abscheidung schädlicher, im Del löslicher Stoffe, 3. unfähig sein, Nichtölbestandteile des Samens aufzulösen, insbesondere, wenn dieselben die Beschaffen-

heit des Oels schädigen, 4. leicht zu beschaffen und billig sein. Alle diese Bedingungen soll nun das Kanadol in sehr vollkommener Weise erfüllen. Mit diesem Namen bezeichnet Bohl ein sehr flüchtiges und spezifisch leichtes Destillat aus kanadischem oder pennsylvanischem Erdöl, welches aus Kohlenwasserstoffen besteht. Es hat $D = 0,65$ bis $0,7$ bei $+ 12^{\circ} \text{C.}$, siedet bei 60° , ist völlig flüchtig, riecht angenehm ätherisch und reagiert neutral. Sorgfältig muß allerdings dafür Sorge getragen werden, daß es ganz schwefelfrei ist. Ergibt eine qualitative Prüfung (mittels Kalium, Dingl. pol. Journ. 168, S. 49) einen Schwefelgehalt, so muß es durch doppeltchromsaures Kalium und Schwefelsäure oder durch Braunstein und Schwefelsäure gereinigt werden.

Dieses Kanadol (identisch mit gewissen Sorten Petroleumäther oder Benzin aus Petroleum, mit Gasoline oder Gasolene) hat die hervorragende Eigenschaft, alle Fette und Oele sehr leicht, dagegen oxydierte, also verharzte oder getrocknete Oele, ferner Harze und Gummiharze, Amygdalin, Sinapin (in den Brassicasamen enthalten) u. s. w. kaum oder nicht zu lösen. Hierdurch zeichnet es sich nach Bohl wesentlich vor dem Schwefelkohlenstoff aus, welcher harzige Stoffe u. s. w. leicht auflöst. Bohl erhielt aus

100 Gewichtsteilen Saat

Gewichtsteile klares Del

durch Schlagen durch Kanadol

Sommerraps	30	36—40
Winterrübsen	33	39—42
Rohlrapß	39	45—50

Die Ausbeute bei der Extraktion ist also eine viel bedeutendere. Das extrahierte Del ist goldgelb, fast geruch- und geschmacklos, wird schwer ranzig und erstarrt erst bei $- 8^{\circ} \text{C.}$ Es ist ohne weiteres als Speiseöl verwendbar. Man kann das Del besonders hell erhalten, wenn man seine Lösung in Kanadol mit trockener tierischer Kohle behandelt, alsdann filtriert und das Lösungsmittel abdestilliert. Der Rückstand der Extraktion ist grünlichgelb und leicht (durch eine einfache Beutelmaschine) in Mehl und Kleie zu trennen. Er enthält alles Harz, Wachs, Chlorophyll, Sinapin und wenig Del. Wird er mit Wasser bis auf 25 bis 35°C. erwärmt, so entweicht ätherisches Senföl. Das gilt natürlich nur für die Rückstände der Brassicasaat (resp. von Saat der Cruciferen).

Gegen diese Anführungen wendete sich zuerst E. Kurb, indem er nachzuweisen suchte, daß in chemischer Beziehung Kanadol wenigstens keine Vorzüge vor dem Schwefelkohlenstoff besitze. Dagegen sei Kanadol beträchtlich feuergefährlicher als Schwefelkohlenstoff, da letzterer im Wasser unterinken und also mit Hilfe einer Wasserschicht vor der Berührung mit Luft und Flamme geschützt werden können, Kanadol dagegen auf dem Wasser schwimme. Auch verbreite sich der Dampf des Kanadols in der Luft, während Schwefelkohlenstoffdampf seiner hohen spezifischen Schwere halber zunächst zu Boden sinke. Die Gegeneinwendungen Bohls sind zum Teil schon auf S. 130 angeführt. Den Vorwurf der Feuergefährlichkeit sucht Bohl dadurch zurückzuweisen, daß er bemerkt, die Entzündungstemperatur des Schwefelkohlenstoffdampfes sei niedriger, als die des Kanadoldampfes. Feuergefährlich sind nun aber Körper mit niedriger Entzündungstemperatur und hoher Verbrennungswärme, beides Eigenschaften, welche dem CS_2 in höherem Grade zukommen sollen als dem Kanadol. Bohl führt weiter zu Gunsten des

Kanadols an, daß Dämpfe von CS_2 wesentlich ungünstigere Einwirkung auf die Gesundheit des Menschen ausübten, als Dämpfe von Kanadol. Schließlich weist Bohl (Dingl. polyt. Journ. 201, 1871, S. 171) auch die Behauptung zurück, als stelle sich der Preis zu Gunsten des Schwefelkohlenstoffs heraus. Um eine gewisse Menge Saat zunächst mit dem Lösungsmittel zu tränken, sind natürlich von allen Flüssigkeiten gleichgroße Volumina nötig. Ein gewisses Mehr an Extraktionsmittel ist aber für die eigentliche Extraktion nötig. Dasselbe beträgt ungefähr $\frac{1}{8}$ vom zum Tränken verwendeten Volumen (Verwendung des Bohlschen Apparates vorausgesetzt). Dem Volumen nach sind die Mengen an Lösungsmittel, deren man bedarf, also gleich; nicht so dem Gewichte nach, da hier der Vorteil auf Seite der spezifischen leichteren Flüssigkeit liegen wird. Die Dichte des Kanadols ist 0,68 und die des Schwefelkohlenstoffs 1,265; die nötigen Gewichtsmengen der beiden Lösungsmittel werden sich also wie 1 : 1,86 verhalten. Nun kosteten im Jahre 1871 50 kg gut gereinigtes Kanadol 36 Mark und dieselbe Menge an gut gereinigtem Schwefelkohlenstoff 30 Mark. Den 50 kg Kanadol entsprechen aber 93 kg Schwefelkohlenstoff im Preise von 55,8 Mark, so daß sich bei Schwefelkohlenstoffextraktion für die Menge Saat, welche 50 kg Kanadol, aber 93 kg Schwefelkohlenstoff, also rund je 73,6 l Lösungsmittel beansprucht, eine Mehrausgabe von 19,8 Mark herausstellt.

Wir gehen nunmehr zur Beschreibung des Extraktionsapparates mit Kanadol von H. Bohl über (Dingl. polyt. Journ. 201, 1871, S. 165), wie derselbe in Fig. 162 und 163, Taf. VIII, skizziert ist. AA sind die beiden Extraktoren, B ist die Destillierblase und C der Verdichter. Die Extraktoren sind kupferne, innen stark verzinnnte Cylinder a mit gewölbtem Deckel und Boden c und einem Eisenbahnmantel b. In den Innenraum zwischen Mantel und Extraktor kann durch d heißes Wasser oder Dampf eingeleitet werden, während e zum Abfluß des Wassers oder zur Ableitung des Dampfes dient. In den Extraktoren liegen kupferne, innen und außen verzinnnte Schlangen f, welche unten durch g mit der Destillierblase B und oben durch i mit dem Kondensator C in Verbindung stehen. In den Deckeln der Extraktoren sind Füllöffnungen k angebracht. Ihr Verschuß geschieht durch gut schließende, innen verzinnnte Deckel, welche mittels einer Stellschraube stark angepreßt werden. Am äußeren Rande sind die Deckel mit einem Korkfutter oder mit einem feuchten reinen Hanfstranze gedichtet. In jedem Deckel befindet sich ferner ein Manometer r und ein Ventil s (nur in Fig. 163 angedeutet). In den Böden der Extraktoren befinden sich die Ausfüllöffnungen t, welche übrigens den Mannlöchern k völlig gleichen. Das Sammel- und Siedegefäß B besteht aus zwei halbkugeligen Gefäßen T und I. Das innere Gefäß T ist aus Rotkupfer gefertigt und innen stark verzinnt. Die äußere Halbkugel I besteht aus Gußeisen. In den Zwischenraum zwischen I und T tritt durch y Wasserdampf ein, welcher mit dem Kondenswasser den Zwischenraum bei Z verläßt. Das innere Gefäß T ist mit dem gewölbten kupfernen Deckel W verschlossen, durch welchen das Rohr x bis fast an den Boden, das Rohr g hingegen nur bis an den unteren Rand des Deckels selbst geht. Außerdem trägt Deckel W ein Sicherheitsventil G. Vom Boden der Halbkugel T aus geht senkrecht nach unten das Rohr D, welches seitlich mit dem oben unter dem Ventil G einmündenden Flüssigkeitsmesser F in Verbindung steht. Der Kondensator C endlich ist aus Eisenblech gefertigt und enthält zwei kupferne,

innen verzinnte Schlangenrohre, welche den beiden Extraktoren entsprechen. Durch H tritt das kalte Wasser nach dem Boden von C ein, während bei R das warme Wasser abfließt.

Die Arbeit mit dem Bohl'schen Apparate ist nun die folgende. Durch t wird in den Extraktor eine etwa 6,5 mm starke Filzscheibe eingeführt, welche den Boden des Extraktors zu $\frac{2}{3}$ bedeckt und in der Mitte nach unten zu einem kleinen Filzpfpfropfen besitzt, welcher leicht in Röhre u paßt (nicht zu dicht anschließt). Stärke des Filzes und Dichtigkeit desselben müssen sich übrigens nach der zu extrahierenden Substanz richten. Alsdann wird t geschlossen und k geöffnet, worauf der gequetschte oder gemahlene Samen gleichmäßig bis an den Deckel des Extraktors eingefüllt wird. Obenauf kommt wiederum eine Filzscheibe mit dem der Röhre i entsprechenden Einschnitte. Ist k geschlossen, so öffnet man die Hähne m, m', v und h, endlich Hahn o. Die Röhre n steht mit dem Reservoir für Kanadol in Verbindung. Es fließt also nach Oeffnung von o Extraktionsmittel in den Extraktor ein und verteilt sich gleichmäßig durch die Samenmasse. Die Luft entweicht durch l, m, m'. Die Oellösung fließt unten durch u, v, x nach B, während die Luft aus B den Weg durch g, h, f, i, m' ins Freie nimmt. Sobald die genügende Menge Lösungsmittel zugeflossen und T bis zu $\frac{2}{3}$ gefüllt ist, was man am Wasserstandsglas F sieht, wird o geschlossen, dagegen durch y Dampf in den Mantel von B eingelassen. Die Flüssigkeit in T kommt ins Sieden; die Dämpfe des Kanadols entweichen durch g nach f, wo sie zuerst völlig kondensiert werden. Das Kondensationsprodukt fließt nach B zurück. Nach und nach erwärmt sich der Inhalt von A bis zum Siedepunkt des Kanadols. Jetzt gehen die Dämpfe aus B durch g, f und i nach dem Kondensator C. Sobald aus m' Tropfen ausfließen, verschließt man diesen Hahn. Das in C verdichtete Kanadol fließt nunmehr also durch l nach dem Extraktor und aus diesem durch u, v, x nach der Destillierblase B zurück. Auf solche Weise erreicht man vollständige Extraktion der Saat mit möglichst wenig Extraktionsmittel. Von Zeit zu Zeit zieht man nun eine Probe, indem man einen Augenblick v schließt und w öffnet. Die dem Probegahn w entfließende Probe wird auf Papier geträufelt. Entsteht kein bleibender Fettfleck mehr, so ist die Extraktion beendet. Man schließt alsdann den Hahn m, und öffnet m', worauf das in C verdichtete Kanadol durch m' nach einem Vorratsgefäße abfließt. Jetzt läßt man durch d Wasserdampf in den Mantel des Extraktors eintreten. Es erwärmt sich A beträchtlich und der entstehende Dampf des Extraktionsmittels übt einen so bedeutenden Druck auf den Samenrückstand aus, daß die Hauptmasse des noch zurückgehaltenen Lösungsmittels nach unten gepreßt und durch u, v, x zum Abflusse nach B gebracht wird. Während dieser Operation ist fortwährend F zu beobachten, damit sich B nicht zu sehr anfüllt und etwa der Inhalt der Blase in die Schlangen übertritt. Steigt der Flüssigkeitspiegel in F bedenklich, so wird der Dampfzutritt in den Mantel von A abgestellt und der Hahn q der Röhre p langsam geöffnet. p steht mit einer Kühlvorrichtung und einem Exhaustor in Verbindung. Ist durch den Druck der Kanadoldämpfe keine Flüssigkeit mehr aus A nach B zu pressen, was man an der Abnahme des Flüssigkeitsstandes in B erkennt, so öffnet man q und schließt v. Jetzt kommt der Exhaustor zur Geltung und saugt kräftig die Kanadoldämpfe aus A nach einem Kondensator ab. Auf solche Weise wird der Rückstand schnell trocken. Sobald die Röhre p (bei fortwährender Wasserdampfzuströmung durch d) sich abkühlt, ist die Trocknung beendet. Man unterbricht die Thätigkeit des Exhaustors und entleert den Extraktor durch Oeffnen von t. Der herausfallende Rückstand ist trocken und hat kaum einen schwachen Kanadolgeruch. Endlich wird B durch Oeffnen von E aus Röhre D nach einem Abblasehahn entleert, in welchem durch Einlassen von Wasserdampf das Del von den letzten Kanadolresten befreit wird. Die Trocknung des Dels wird schließlich mit Kochsalz oder verwittertem Glaubersalz herbeigeführt. — Wie die Abbildung zeigt, sind zwei Extraktoren angeordnet, was einen kontinuierlichen Prozeß ermöglicht, indem man die beiden Gefäße abwechselnd benutzt. Doch ist auch die Arbeit mit beiden Extraktoren gleichzeitig durchaus zulässig.

Zu bemerken ist, daß D. Braun (Bericht über die Wiener Weltausstellung 1873, 3. Bd., 1. Abtlg., S. 275) die Beobachtung bei Versuchen im großen gemacht hat, daß die leichtflüssigen Anteile des Petroleums

viel geringes Lösevermögen für unzersehtes Fett besitzen, als Schwefelkohlenstoff, ja für feuchtes oder altes klebriges Fett gar nicht verwendbar sind.

Die Extraktion mit flüchtigen Petroleumdestillaten hat besonders in Amerika Anwendung gefunden (Scientific American, N. S. 41, 1879, p. 225), wo überhaupt das ganze Extraktionsverfahren sich zur wichtigen Industrie, insbesondere seit 1869, entwickelt hat. Das im Jahre 1879 in den Vereinigten Staaten auf Del- und Fettgewinnung verwendete Kapital war auf 500000 Dollar zu schätzen. Freilich bestanden nur vier bis sechs unabhängige Fabriken. Die angewendeten Lösungsmittel waren die Petroleumbenzine vom niedrigsten Siedepunkt und die Gasoline. Letztere wendete man hauptsächlich an, wenn es galt die letzten Spuren des Lösungsmittels aus dem fertig extrahierten Material zu beseitigen, also sozusagen zum Waschen der Rückstände. Schwefelkohlenstoff ist in einem Falle in größerem Maßstabe zum Extrahieren von Mais verwendet worden, weil man annahm, daß die Rückstände alsdann zur Spiritus- und Stärkesabration wertvoller sein würden. Aber es stellte sich die Anwendung des Schwefelkohlenstoffs als zu kostspielig, zu feuergefährlich und gesundheitschädlich heraus. Auch ist nicht anzunehmen, daß Schwefelkohlenstoff in Amerika größere Anwendung finden wird, so lange noch genug Petroleum gewonnen wird. Freilich ist Schwefelkohlenstoff ein viel besseres Lösungsmittel für Oele, als Petroleumbenzin; aber die erwähnten Nachteile bei der Verwendung von CS_2 lassen doch die Benutzung des Benzins als vorteilhafter erscheinen, zumal seine Lösungsfähigkeit beim Siedepunkte derjenigen des CS_2 sehr nahe kommt.

Vorzugsweise der Extraktion unterworfen werden Fett Rückstände und Ricinusölkuchen oder Saat. Das größte Etablissement dieser Art befindet sich zu Philadelphia, in welchem mit Apparaten nach den Patenten von Adamson gearbeitet wird. Die Extraktoren sind liegende Cylinder von etwa 2,5 m Durchmesser und 6 m Länge. Das Material wird dicht auf Karren aufgepackt, die auf einer Eisenbahn in den Cylinder gefahren werden. Am Boden des Cylinders liegen in der ganzen Länge des Extraktors Dampfrohre. Ist der Extraktor beschickt, so läßt man Benzin eintreten, bis die Dampfrohre davon überflutet sind. Jetzt läßt man den Dampf zu. Das Benzin verdampft und der Benzindampf durchdringt das Material und verdichtet sich in ihm, worauf die Delloösung wieder auf den Boden niedertropft. Hier verdampft das Benzin von neuem, während das Del am Boden sich ansammelt. Am Extraktor befinden sich Thermometer, Flüssigkeitsstandgläser u. s. w. Endlich destilliert man das Benzin ab und unterwirft das rückständige Fett einer Raffination. Besonders werden Rückstände von Ochsen- und Schweinefett (sog. beef scrap und porc scrap) so behandelt, die 12 bis 15 Prozent Fett abgeben. Der davon verbleibende Rückstand wird zerkleinert und unter dem Namen „azotine“ als Futter in den Handel gebracht. Er enthält gegen 15 Prozent Ammoniak. Der ganze Extraktionsprozeß dauert 24 bis 36 Stunden. Das gewonnene Fett dient gewöhnlich zur Bereitung von Schmiermitteln.

Trotzdem die Fabrik in Philadelphia zweimal gänzlich vom Feuer zerstört worden ist, hat man sie doch wieder errichtet, was für das Vorteilhafte des Prozesses spricht.

Seit ungefähr 1869 wird von einer Gesellschaft mit den Apparaten von Ch. A. Seeley Hopfen extrahiert. Dabei wird Gasoline von 80 bis 90° B. verwendet. Der Seeleysche Apparat hat stehende Extraktoren und im unteren Teile einen Dampfmantel. Das Lösungsmittel bleibt in fortgesetzter Zirkulation. Der Destillator ist ebenfalls ein stehender Cylinder mit Dampfmantel, in welchen die Lösung von obenher eintritt und während ihres Niedersinkens des Lösungsmittels durch Verdampfung beraubt wird. Derselbe Apparat ist mit Vorteil auch verwendet worden zur Gewinnung von Baumwollsaatöl, von Del aus Preßluchen u. s. w. Das gewonnene Del, wie die Rückstände sind leicht und vollständig vom Extraktionsmittel zu befreien, so daß Gasoline in dieser Hinsicht zweifellos den Vorzug vor Schwefelkohlenstoff verdient.

Im übrigen ist die Extraktionsindustrie für Del in den Vereinigten Staaten als fest begründet anzusehen und hat eine bedeutende Ausdehnung zu gewärtigen, ja schon gefunden. Daß sie allseitiges Interesse erweckt, das beweisen zur Genüge die an 50 heranreichenden Patente für Delextraktion, welche es schon 1879 in Amerika gab.

Einen sehr komplizierten Apparat für Extraktion mit Petroleumessenz hat A. Bongowski in Sorgues sur l'Ouvèze konstruiert (D. R. P. 12347 vom 29. Febr. 1880), von dem wir nur die Neuerungen erwähnen wollen. Der ganze Apparat besteht aus 38 verschiedenen Gefäßen, welche durch gegen 50 Rohrleitungen mit Hähnen untereinander verbunden sind. Das Extraktionsmittel („Petroleumessenz“) gelangt von oben her in den Extraktor. Vom Boden des letzteren fließt die Dellsung nach einem Filtrierapparat. Dies ist ein Kasten mit durchlöcherter Doppelboden, über welcher letzteren eine Filterleinwand gespannt ist. Aus dem Filterkasten fließt die Miscella in den Destillier-, bezüglich von der zweiten und dritten Waschung des Extraktionsgutes in besondere Auslaugapparate ab. Ueber letztere ist nichts Näheres in der Patentschrift gesagt. Die Extraktionsrückstände werden durch heiße Luft vom zurückgehaltenen Extraktionsmittel befreit und getrocknet. Die Luft streicht mit Benzindämpfen beladen durch einen Kühler und alsdann, von der Hauptmasse des Benzins befreit, in einen Gasometer. Solcher Gasometer sind zwei vorhanden. Die hier angesammelte Luft wird in Absorptionsapparate gepreßt, deren 18 in drei Systemen angeordnet sind und die schweres Del oder flüssigen Teer enthalten. In dem Dele oder Teer löst sich der Dampf der Petroleumessenz auf, während die Luft entweicht. Der mit Petroleumbenzin gesättigte Inhalt eines Absorptionsapparates gelangt in einen Destillator, in welchem das Benzin verflüchtigt wird, während das Absorptionsmittel wieder in die Absorptionsgefäße fließt. — Der Schlamm, welcher sich auf dem Filter angesammelt hat, enthält ebenfalls noch Petroleumessenz und Del. Er wird durch Wasser aufgerührt und in einen Rotationsapparat befördert, welcher aus einem liegenden Cylinder mit horizontaler, drehbarer Achse besteht. In diesen Apparat läßt man frisches Benzin zufließen und versetzt nun den Cylinder in Umdrehung. Ein an der Achse befestigtes Rührwerk befördert die Mischung, wobei die Essenz die noch zurückgehaltenen Delteilchen des Schlammes auflöst. Alsdann überläßt man das Ganze der Ruhe, wobei sich der Schlamm absetzt, und verdrängt schließlich die Flüssigkeit von neuem in den Filterkasten, von wo sie in die Auslaugapparate abfließt. Der Schlamm kommt in eine besondere Destillierblase, wo er vom anhaftenden Extraktionsmittel befreit wird. Diese Blase kann als Rotationsapparat mit durchlöcherter Achse konstruiert werden; durch letztere tritt alsdann der Dampf ein. Der ganze Apparat entbehrt zu sehr der Einfachheit, um praktisch zu sein; insbesondere ist die Wiedergewinnung der Petroleumessenz aus der damit beladenen Luft sehr umständlich. Wenn solche Schwierigkeit mit dieser Wiedergewinnung verbunden ist, so dürfte sich das Behandeln der Rückstände mit heißer Luft überhaupt nicht empfehlen.

4. Extraktion mit anderen Extraktionsmitteln.

Ueber die Extraktion mit anderen Extraktionsmitteln, als Schwefelkohlenstoff und Petroleumdestillate, ist nicht viel zu berichten. Zur Extraktion des Wollfettes aus der Wolle, der Wohlgerüche aus den Pflanzen u. s. w. sind wohl eine ganze Reihe weiterer Lösungsmittel nicht bloß empfohlen, sondern auch angewendet worden; außer den zu Beginn dieses Abschnittes genannten ist hauptsächlich noch Spiritus (Methylalkohol) und Fuselöl (Amylalkohol) zu nennen. Letzterer ist von Richter zur Wollschweißextraktion vorgeschlagen worden. Für Gewinnung der Öle aus den Samen ist indessen nur noch ein Extraktionsmittel im großen verwendet worden, nämlich Aether. Ueber die Ölextraktion mit Aether, welche von D. Braun in die Technik eingeführt worden ist, finden sich ausführliche Angaben in Schädler's Technologie der Fette, S. 307 bis 313. Doch ist hier hauptsächlich eine Fabrikanlage beschrieben, welche durchaus der auf S. 126 geschilderten Braunschen Extraktionseinrichtung für Schwefelkohlenstoff gleicht. Es sei daher hier nur auf das Neue hingewiesen, was bei Extraktion mit Aether beachtet werden muß. Aether ist für Öl ein vortreffliches Lösungsmittel, welches sich auch leicht und vollständig aus Öl wie Rückständen beseitigen läßt. Aber die leichte Verdunstbarkeit des Aethers, die Feuergefährlichkeit der Aetherdämpfe, das niedrige spezifische Gewicht des Aethers, vermöge dessen er auf dem Wasser schwimmt, und endlich der hohe Preis dieses Lösungsmittels verhindern seine Anwendung im großen. Braun hat es trotzdem, und wie es scheint, mit Erfolg, versucht den Aether als fabrikmäßiges Extraktionsmittel anzuwenden, wobei er als Grundbedingung seines Apparats natürlich absolute Luftdichtheit aufstellen mußte, weiter aber bezüglich des Preises in Anschlag brachte, daß bei der Extraktion nicht der Preis für gleiche Gewichtsmengen, sondern nur derjenige für gleiche Volumina ausschlaggebend ist. Nun ist aber die Dichte des Schwefelkohlenstoffes 1,29 und die des Aethers 0,70, so daß also 1 kg Schwefelkohlenstoff = 775,2 ccm und 1 kg Aether = 1428,5 ccm oder 1 l Schwefelkohlenstoff = 1290 g und 1 l Aether = 700 g ist. Der Preis des Aethers verhält sich zu dem des Schwefelkohlenstoffes etwa wie 2,4 : 1 für gleiche Gewichte oder wie 1,3 : 1 für gleiche Volumina. Die gleiche Lösbarkeit beider Extraktionsmittel vorausgesetzt, würde also der Preisunterschied für gleiche Volumina derselben kein so bedeutender sein. Daß der Siedepunkt des Aethers niedriger liegt, als derjenige des Schwefelkohlenstoffes, und der Aether keinerlei Zersetzung bei der Extraktion erleidet, sind weitere Vorzüge des Aethers vor dem Schwefelkohlenstoff.

Die Einrichtung der Apparate ist, wie gesagt, die schon beschriebene (S. 126) für Extraktion mit Schwefelkohlenstoff, nur daß sechs Extraktoren angeordnet sind. Das Dämpfen nach beendeter Reaktion nimmt 40 Minuten Zeit in Anspruch; der Aetherverlust beträgt höchstens 1 Prozent des gewonnenen Öls; in 12 Stunden können die sechs Extraktoren viermal beschickt und entleert werden. Das große Aetherreservoir faßt 5000 kg Aether, jeder Extraktor 250 kg gequetschtes Material.

5. Die neueren Extraktionsapparate.

Die neueren Extraktionsapparate haben fast alle die gemeinschaftliche Eigenschaft, daß sie auf ein besonderes Lösungsmittel nicht Rücksicht nehmen, sondern für jedes beliebige anwendbar sein sollen. Und weiter sind sie zumeist unter Benutzung des Prinzips irgend eines älteren Apparats konstruiert, so daß in dieser Richtung nicht viel wirklich neues zu verzeichnen ist. Dafür entsprechen sie, wenigstens teilweise, auch den an vollkommene Extraktionsapparate zu stellenden Anforderungen besser, als die meisten älteren Einrichtungen. Die folgende Aufzählung neuerer Apparate macht auf Vollständigkeit keinen Anspruch; nur von den in Deutschland seit 1880 patentierten Extraktoren dürfte kein zur Delgewinnung geeigneter übergangen sein. Alle zur Knochen- oder Wollextraktion ausschließlich oder vorwiegend bestimmten Extraktionseinrichtungen sind allerdings weggelassen, da es sich in diesem Buche eben nur um Gewinnung der Oele handelt.

Von Th. Richters in Breslau rührt eine Einrichtung für kalte Extraktion her (D. R. P. 15984 v. 23. Sept. 1880). Der Same wird auf den Rost eines hermetisch verschließbaren Extraktors gebracht, welcher letzterer mit einer Luftpumpe in Verbindung steht. Man evakuiert den Extraktor und beseitigt so die Luft aus dem Gefäße, wie aus den Samen. Alsdann stellt man die Luftpumpe ab, öffnet aber das zum Reservoir für das Lösungsmittel führende Rohr; es wird Extraktionsmittel angesogen. Bis hierher läßt sich gegen die Einrichtung nichts einwenden. Nunmehr soll aber die Luftpumpe von neuem in Gang und mit dem Inneren des Extraktors in Verbindung gebracht werden, damit „ein Teil des Lösungsmittels“ in Dampf übergeht. Diesen Dampf läßt man einige Zeit einwirken; dann läßt man Luft in den Extraktor, was die Verdichtung des Dampfes zur Folge hat. Die flüssig gewordenen Dämpfe durchdringen von neuem die Saat und bewirken Lösung des Fettes. Die Oellösung fließt nach unten und sammelt sich unter dem Roste an. Jetzt wird von neuem evakuiert, wobei die abgesaugten Dämpfe in Kühlvorrichtungen verdichtet werden, bis schließlich alles Extraktionsmittel verdunstet und nur noch das Öl am Boden des Extraktors angesammelt ist. Die Methode soll besonders für Fette angewendet werden, welche sich in der Wärme zerlegen. Gegen die Evakuierung zum Zwecke der Verdunstung des Lösungsmittels, als welches übrigens Richters Benzin vorschlägt, gilt alles, was gegen das Verfahren von Löwenberg, Boggio u. s. w. schon angeführt wurde. Dem Boggio'schen Verfahren ähnelt übrigens das von Richters auffallend. Ebenso ist die Einwirkung von Dämpfen auf die Saat ohne genügenden Erfolg.

Wesentlich besser, schon in seiner ersten Konstruktion, ist der Extraktionsapparat von J. Merz in Brünn (D. R. P. 20742 v. 18. Mai 1882) (siehe Fig. 164, Taf. VIII). In den Extraktor M ist das Gefäß L eingehängt, in welchem sich die Saat befindet. Aus V fließt durch t das Lösungsmittel zu. Hat dasselbe den Stand g' erreicht, so füllt sich von s her der Heber g' g und die Oellösung gelangt zum Abflusse nach dem unteren Teile von M. Hier liegt die Dampfsschlange f für geschlossenen Dampf, welche bewirkt, daß das Lösungsmittel aus der Oellösung abdampft. Die Dämpfe des Extraktionsmittels steigen in dem Zwischenraume zwischen M und L auf, so das Gefäß L umspülend und allmählich erwärmend, während sie in dem Kühler N verdichtet werden und nunmehr als noch warme Flüssigkeit von oben her wieder auf die Saat gelangen. Von a aus nach b hin durchfließt den Kühler N Wasser. Ergibt eine bei h gezogene Probe, daß kein Öl mehr gelöst wird, so stellt man (wenn es nicht schon früher geschah) t ab und hebt den Zutritt von Kühlwasser nach

N auf. Als bald entweichen die Dämpfe des Lösungsmittels nach N und durch A in die Kühlschlange y, welche in mit kaltem Wasser gefüllten Gefäße R liegt. Das verdichtete Lösungsmittel fließt wieder in das Reservoir V, während nicht verdichtbare Gase durch x entweichen. Destilliert kein Lösungsmittel mehr ab, so muß Del wie Rückstand gedämpft werden, worauf man das Del durch u abläßt, die Saat durch e entleert. Der Merz'sche Apparat ist einfach und ungefährlich, da kein Ueberdruck in ihm entstehen kann; auch wird er verhältnismäßig wenig Lösungsmittel verbrauchen. Daß die Saat im allseitig geschlossenen Gefäße liegt, hat den Nutzen, daß das Lösungsmittel erst einige Zeit auf ihr stehen bleibt, ehe es abfließt, und daß nicht so leicht feiner Schlamm in das Del gelangen kann, wie etwa bei Gefäßen mit durchlochten Boden. Vor der Einrichtung von Lunge, mit welcher der Apparat einige Ähnlichkeit besitzt, zeichnet er sich außer durch größere Einfachheit noch dadurch aus, daß die Dämpfe nicht die extrahierte Saat durchstreichen müssen und daß die Erwärmung der Saat im Gefäße I. von außen durch die Dämpfe des Extraktionsmittels, von innen durch das flüssige, noch warme Extraktionsmittel geschieht, welches aus dem Rückflußkühler niederfließt. Der untere Teil des Korbes L kann auch mit Knochenkohle beschickt werden, wodurch das Del gleichzeitig eine Reinigung beim Passieren seiner Lösung durch diese Schicht erfährt. Der Apparat von Merz ist einer von den besten Extraktions-einrichtungen, daher wir weiter hinten ausführlicher über ihn, seine Vorzüge und Verwendung berichten werden.

Ein Extraktionsapparat, der insbesondere zum Entfetten von Sesamkörnern dienen soll, auch für Mais u. s. w. verwendbar ist, rührt von J. A. Bang und Ch. A. Sanguinetti in Marseille her (Oesterr. Patent vom 5. Juli 1883).

Derselbe besteht aus den Extraktionskesseln A, Fig. 165, Taf. VIII, welche abnehmbare luftdicht schließende Deckel B besitzen, den Körben C aus Metallgeflecht mit abhebbaren Deckeln D und zwei (in der Skizze nicht sichtbaren) Griffen und dem am Kessel angebrachten Flüssigkeitsstandanzeigern E, sowie den Hähnen F, G und H. Die Körbe C werden mit dem gemahlene Samen beschickt und in die Kessel A eingesetzt. Hierauf schließt man die Kessel mit den Deckeln B luftdicht, öffnet den Lufthahn G des Extraktors I und läßt bei geschlossenem Hahn H dieses Apparates durch F das Fettlösungsmittel einfließen, bis das Glas E die genügende Füllung des Kessels erkennen läßt. Als Extraktionsmittel verwendet man den bei 40 bis 70° siedenden Anteil des Erdöls (Petroleumbenzin), welcher wiederholt mit Schwefelsäure von 66° B. und schließlich mit 2 bis 3 Prozent rauchender Schwefelsäure gereinigt worden ist. Hat das Benzin 15 Minuten im Extraktor I verweilt, so verbindet man H mit F des zweiten Apparates durch ein Rohr mit luftdichten Flantschen und G des zweiten Apparates mit einer Pumpe. Man öffnet den Hahn G und H von I, sowie den Hahn F und G von II. Das Extraktionsmittel gelangt in solcher Weise aus I nach II, während alsdann in I frisches Benzin eingefüllt wird. Beim Durchgang durch 10 Extraktoren ist das Lösungsmittel erschöpft. Sobald der Samen in I völlig ausgezogen ist, so verbindet man G mit einer metallenen, im Del- oder Chlorcalciumbade auf 120 bis 130° erhitztem Schlangentrohr, während H mit einem Kühler verbunden und F geschlossen wird. Durch die Schlange läßt man Benzindämpfe gehen, welche mit der Temperatur von 120 bis 130° alsdann in I anlangen und die ausgezogene Samenmasse so stark erhitzen, daß alles noch in ihr enthaltene Benzin verdampft. Die abgehenden Dämpfe werden im Kühler verdichtet. Ist die Temperatur im Extraktor über den Siedepunkt des Benzins gestiegen, so stellt man den Zutritt der überhitzten Benzindämpfe ab. Die Samenmasse ist alsdann vollständig trocken, kann aber durch Dämpfen noch völlig von den letzten Anteilen des Benzins befreit werden. Der Rückstand ist völlig geruchlos, wie auch die aus dem zehnten Extraktor abgesogene Dellösung keinen Ge-

ruch besitzen soll. Jedenfalls muß die letztere aber noch durch Destillation vom Benzin befreit werden; die hierbei entwickelten Benzindämpfe könnte man zur Speisung der Ueberhitzungsschlange benutzen. Neu ist an dem Apparate nur die Verwendung von überhitzten Benzindämpfen zur Verjagung des von der Saat zurückgehaltenen Benzins. Diese Einrichtung wäre ganz vortrefflich, wenn man nicht zum Schlusse doch noch dämpfen müßte. Da dies nötig ist, so hätte man auch gleich von vornherein Dampf statt überhitzten Benzindampf anwenden können.

Zur Trennung des gelösten Oels vom flüchtigen Lösungsmittel soll der Vakuum-Destillierapparat von H. T. Naryan in Ohio dienen (D. R. P. 31667 vom 10. Juni 1884).

Derselbe besteht aus dem Sammelgefäße A für die Fettlösung, der Schlange B, dem Gefäße C, dem Röhrenkühler D und der Pumpe E, Fig. 166, Taf. VIII. Bei geschlossenem Hahne F wird zunächst mit Hilfe von E ein luftverdünnter Raum im ganzen Apparate hergestellt. Die Schlange B wird durch Öffnen des Dampfahns G bis zur gewünschten Temperatur angeheizt; Abdampf und verdichtetes Wasser gehen durch H weg. Der Kühler wird von I nach K von kaltem Wasser durchflossen. Nun öffnet man F. Die Oellösung tritt in die Schlange B, in welcher, teils infolge der Luftverdünnung, teils infolge der Erwärmung, das Lösungsmittel verdampft. Da von E her gesaugt wird gehen aber Oel wie Dampf des Lösungsmittels nach C. Hier findet die Scheidung statt, indem das Oel durch das mit hydraulischem Verschlusse endende Rohr L abfließt, während der Dampf des flüchtigen Lösungsmittels durch M in den Kühler D gelangt. Die hier durch Verdichtung der Dämpfe entstehende Flüssigkeit wird aus D in irgend welcher Weise abgelassen. Vor Beginn der ganzen Arbeit muß man, um evaluieren zu können, das Rohr L natürlich schon mit hydraulischem Verschlusse versehen haben.

H. Wellstein in Bamberg hat einen Extraktor mit eingesetzten Sieben konstruiert, bei welchen die Siebböden in Sektoren geteilt und diese wechselweise fest und beweglich angeordnet sind (D. R. P. 31681 vom 30. Okt. 1884). Die Anbringung von übereinander gestellten Sieben findet sich zuerst bei van Haecht und hat zum Zwecke, eine schichtenweise Lagerung der Saat zu erlauben, was das bei sehr hoher Saatschicht mitunter eintretende Sichzusammenballen der Saat verhindert. Als Lösungsmittel führt Wellstein Benzin an.

Die Form des Extraktors ist cylindrisch, die der Siebe also kreisförmig. Die Siebe sind nicht herausnehmbar, sondern vielmehr je in sechs Sektoren geteilt, von welchen der erste, dritte und fünfte fest an der Cylinderwand, der zweite, vierte und sechste ein wenig tiefer fest an einer durch das Centrum aller Siebe gehenden Vertikalachse befestigt sind. Diese Achse ist drehbar, wobei sich die Sektoren 2, 4, 6 dicht unter die Sektoren 1, 3, 5 schieben und also aufgelagertes Material an letzteren abstreichen, gleichzeitig aber an der Stelle, wo sie ursprünglich standen, dreieckige Öffnungen freilassen. An der Achse sind ferner drei Abstreicher in der Weise angeordnet, daß dieselben bei Drehung der Achse dicht über die Sektoren 1, 3, 5 streichen und so hier aufliegendes Material in die inzwischen frei gewordenen Öffnungen 2, 4, 6 werfen. Man kann auf solche Weise Einfüllen von oben her, wie Ausräumen nach unten schnell und leicht bewirken.

Für Extraktion unter erhöhtem Drucke ist der Apparat von Ch. Weber u. Comp. in Thann bestimmt (D. R. P. 32849 vom 30. Jan. 1885). Es sind zwei Extraktoren vorhanden, welche die Einrichtung des van Haechtschen Apparats besitzen, d. h. stehende Cylinder mit gewölbtem Deckel und Boden und eingelegten Sieben sind. Als Extraktionsmittel dienen „Kohlenwasserstoffe“, die sich in einem zwischen beiden Apparaten tieferliegenden Reservoir befinden. Das Lösungsmittel wird mit Hilfe einer Pumpe gehoben und fließt von oben auf die Saat, während vom Boden her die Lösung abgesaugt und von neuem nach oben geschafft wird, so daß ein fortwährender Kreislauf der Flüssigkeit stattfindet. Die

Extraktoren sind mit Dampfmantel, sowie mit Vorrichtung zur Luftverdünnung versehen. Die Extraktion selbst findet unter einem bestimmten Drucke statt, zu welchem Zwecke zwischen den beiden Extraktoren eine Druckpumpe mit automatischem Druckregulator aufgestellt ist. Dieselbe ist so eingerichtet, daß der von ihr erzeugte Druck sich auf einen kleinen Kolben überträgt, welcher in einem seitlich angebrachten Cylinder sich bewegt und durch ein dem gewünschten Maximaldruck entsprechendes Gewicht belastet ist. An diesem Kolben ist ein Hebelwerk befestigt, welches auf die Kullisse einer Kullissensteuerung des Druckkolbens einwirken und diese horizontal verschieben kann. Die höchste Stellung des Regulatorkolbens bewirkt eine derartige Verschiebung der Kullisse, daß der Hub des Druckkolbens gleich Null wird, in welchem Augenblicke der höchste mögliche Druck erreicht ist. Der von dem Pumpwerk erzeugte Druck pflanzt sich auf die in den Extraktoren erhaltene Flüssigkeit fort und soll hier ein vollständigeres Eindringen des Lösungsmittels in die Saat bewirken. Der Vorteil dieser Einrichtung ist fraglich; das Lösungsmittel wird zwar vielleicht vollständiger in die Samen gepreßt werden, aber die in letzteren enthaltene Luft wird schwerer entweichen können; ferner wird die kleinste Undichtheit des Extraktors sehr viel gefährlicher sein, als bei anderen Apparaten, und schließlich sind die Anschaffungskosten eines solchen Extraktors mit Druck- und Zirkulationspumpe natürlich beträchtliche. Daß der Apparat bei sehr dichtem Material (etwa bei Knochen) vielleicht gute Erfolge gibt, ist indessen möglich.

Ein von J. Bernhards in Leipzig herrührender Extraktionsapparat (D. R. P. 37191 vom 8. Nov. 1885) gleicht zwar außerordentlich dem Merz'schen Apparate, sei aber wegen seiner eigenartigen Kühlvorrichtung, die als gut bezeichnet werden muß, erwähnt (s. Fig. 167). Im Extraktor A hängt der nur oben offene Korb B, in welchem sich die Saat befindet. Der untere Teil des Apparats wird durch die doppelwandige Destillierblase C gebildet. In der Blase befindet sich das Extraktionsmittel, welches man durch Einlaß von Dampf in die Doppelwand a zum Sieden bringt. Die Dämpfe steigen zwischen A und B auf und gelangen so in den äußersten Raum b des Kondensators D. Dieser Kondensator besteht aus ringförmigen Kühlflaschen 1 bis 4, in welche von E her durch die Haupttröhre F und die Zuleitungsröhren c kaltes Wasser einfließt. In die Zwischenräume der Kühlflaschen ragen oben offene, unten auf dem Boden G aufliegende ringförmige Zargen d, e, f, g hinein, welche nur ganz unten an G Löcher besitzen, so daß die kondensierte Flüssigkeit in allen Zargenzwischenräumen gleich hoch steht. Die Dämpfe des Lösungsmittels gehen nun zuerst in den größten Kondensationsraum b, dann oben über d hinweg in den schon weniger Kühlfläche bietenden ringförmigen Raum zwischen d und e mit Kühlflasche 1, und so weiter; bis sie schließlich vollständig verflüssigt sind oder zwischen Kühlflasche 4 und Rohr h nach dem Abzugsrohr H gelangen. Das verflüssigte Lösungsmittel fließt durch das Ueberlaufrohr i mit hydraulischem Verschlusse in den nach unten gelochten Drauferring K und gelangt so von oben her auf die Saat in B. Aus dem tiefsten Punkte von B endlich gelangt die Dillösung durch m wieder in die Blase C, wo sie des Lösungsmittels durch Verdampfung beraubt wird. Von Zeit zu Zeit wird bei n eine Probe gezogen. Dieser Probehahn sitzt an einer, um ihre Längsachse drehbaren geneigten Rinne N, welche man für gewöhnlich so dreht, daß ihre Schmalseite nach oben steht, sie also keine Lösung abfängt.

Erst im Falle eine Probe gemacht werden soll, bringt man sie in die in der Figur angeedeutete Stellung. Ergibt sich bei dieser Probe, daß die Extraktion beendet ist, so kann man entweder das Kühlwasser von E her abstellen, so daß schließlich die Dämpfe des Extraktionsmittels durch H nach einem besonderen Kühlapparate entweichen, oder man öffnet den Hahn P; da Rohr o fast bis an den Boden G eintaucht, so fließt jetzt das verdichtete Lösungsmittel, sobald man Rohr o als Heber wirken läßt, nicht mehr durch i, sondern durch P seitlich nach außen ab. P kann während der Extraktion auch zur Regulierung des Flüssigkeitsstandes auf G dienen.

M. Friedrich u. Komp. in Plagwitz haben einen Extraktionsapparat für Benzin patentiert erhalten (D. R. P. 38453 v. 25. Dez. 1885), welcher in Fig. 168, Taf. VIII, skizziert ist.

Aus dem Vorratsgefäß C fließt das Benzin durch Rohr h nach dem Extraktor A. Damit die Menge des zugeführten Benzins geregelt werden kann, ist eine Pumpe E mit Zählwerk eingeschaltet. h endet über dem Siebboden b des Extraktors in einer überdeckten Brause i. Es tritt von a aus Dampf ein, der sich unter b strahlenförmig in Röhren c verbreitet, welche in die stehenden Heizrohre d ausmünden. Der Abdampf, wie das Kondenswasser gelangen wiederum nach a zurück. Die gelochte Dampf Schlange o mit Dampfeintrittsrohr f dient zur Einführung von direktem Dampf. Ist in den Extraktor, der übrigens wegen seiner Höhe mehr für Extraktion von Knochen u. dgl. m., als von Saat, geeignet erscheint, die nötige Menge zu extrahierende Substanz eingefüllt, so läßt man Benzin zufließen, welches bei b verdampft. Die Dämpfe durchdringen die Saat und kondensieren sich in ihr, worauf die Lösung nach unten fließt und hier bei b von neuem des Benzins beraubt wird. Allmählich erwärmt sich durch die Röhren d der ganze Inhalt des Extraktors; doch wird man dafür zu sorgen haben, daß die Hitze sich nicht bis zur völligen Verdampfung des Benzins steigert. Bleibt Hahn n geschlossen, so kann man auch unter Druck extrahieren. Ist die Arbeit beendet, so heizt man stark und läßt die Dämpfe des Benzins nach dem Kühler B entweichen; schließlich dämpft man Del und Rückstand, indem man von e aus direkten Dampf eintreten läßt. In C sondern sich Benzin und Wasser; das Wasser sammelt sich am Boden an und fließt durch Schwanenrohr k nach dem Wassergefäß D ab. Das Del wird durch g nach unten abgelassen. Bis hierher bietet der Extraktor weder wesentlich neue, noch besonders empfehlenswerte Einrichtungen. Die Arbeit mit vorwiegend dampfförmigem Lösungsmittel gibt, wenigstens für Saat, schlechte Resultate, und die Arbeit unter dem Drucke der Benzindämpfe ist gefährlich. Neu ist aber, daß der Siebboden, wie die sämtlichen Rohrleitungen auf dem gußeisernen Untersatze zu ruhen, also mit dem Extraktormantel in keinem festen Zusammenhange stehen. Infolgedessen kann man diesen Mantel leichter absolut dicht und haltbar konstruieren, indem man ihn mit Blei- oder Kupferplatten u. s. w. ausfüttert. Nur dieser vielleicht beachtenswerten Neuerung wegen hat der Apparat hier Erwähnung gefunden.

Von W. Böttner in Summersbach rühren eine größere Anzahl von Apparaten speziell zur Knochenfetterextraktion her. Zwei davon sind auch zur Delgewinnung verwendbar (D. R. P. 40001 vom 24. Febr. 1885). Diese beiden Apparate besitzen im allgemeinen gleiche Einrichtung, nur ist der eine auf Verwendung eines Lösungsmittels leichter als Wasser, der andere für ein schwereres Lösungsmittel berechnet. Daß auf die Dichte des Lösungsmittels Rücksicht genommen wurde, ist besonders zu betonen, da hierin Erfinder von Extraktoren mitunter etwas sorglos zu Werke gehen. Die Extraktoren sind cylindrisch und stehend; die Saat kommt auf einen durchlochten Doppelboden zu liegen. Der Eintritt des Lösungsmittels erfolgt für Flüssigkeiten leichter als Wasser von oben, für solche schwerer als Wasser von unten. Das alles ist nicht neu. Dagegen ist die Heizeinrichtung in besonderer Weise angeordnet. Der Cylinder hat nämlich entweder einen

Doppelmantel, in welchen Dampf eintritt, oder es befindet sich auf der Innenseite des Mantels eine Heizschlange. Außerdem ist in der senkrechten Mittelachse des Cylinders ein weites gelochtes Rohr angebracht, welches mit einem Saugapparat nach Rörting in Verbindung steht. Setzt man letzteren in Gang, so wird die am Mantel entwickelte Wärme auch nach der Mitte geführt und gleichzeitig im Inneren des Extraktors ein luftverdünnter Raum erzeugt. Vor und nach der eigentlichen Extraktionsdauer wird von dieser Einrichtung Gebrauch gemacht; vor derselben, um dem Lösungsmittel das Eindringen in die entluftete Saat zu erleichtern; nach derselben, um bei fortgesetztem Absaugen die Verdunstung des zurückgehaltenen Extraktionsmittels zu erleichtern. Um endlich die letzten Spuren von Benzin oder Schwefelkohlenstoff, insbesondere aus den Rückständen, zu vertreiben, preßt man heiße Luft ein, welche zum Teil direkt in die Rückstände gelangt, zum Teil den Weg durch das gelochte zentrale Rohr nimmt. Hierdurch ist auch ein Trocknen feuchter Materialien ermöglicht.

Einen rotierenden Extraktor hat A. Schulze in Halle patentiert erhalten (D. R. P. 41772 vom 13. März 1887), dessen wesentlichste Teile in **Fig. 169, Taf. VIII**, dargestellt sind. Hauptsächlicher Zweck der Einrichtung soll sein, die Samenrückstände bei gewöhnlicher Temperatur vom Extraktionsmittel zu befreien.

In dem Extraktor A ist der Korb B auf der Vertikalachse C befestigt, welche in geeigneter Weise in Umdrehung versetzt werden kann und alsdann den Korb B mitnimmt. Die Seitenwände des Korbes sind durchlocht, der Boden ist massiv. Außen am Umfange des Korbes sind eine größere Anzahl von Röhren D in senkrechter Stellung angebracht, die alle oben nach dem Inneren von C zu, unten dagegen schaufelförmig umgebogen sind, so daß die Röhren unten entgegen der Drehungsrichtung der Trommel offen sind. Der Deckel E hat hydraulischen Verschluss, ähnlich wie bei Lunge, und läßt sich also leicht wegnehmen. Alsdann füllt man den Korb B etwa halb voll Saat, schließt den Extraktor und läßt von F aus mindestens soviel Extraktionsmittel zufließen, daß dasselbe bis an den Boden von B steigt. Man erkennt den richtigen Stand am Glase G. Nunmehr hört man mit dem Zulassen von Lösungsmittel auf und versetzt den Korb in Umdrehung. Dabei beginnen die Röhren D zu saugen und die gehobene Flüssigkeit über die Saat in B auszugießen. Letztere ordnet sich infolge der Centrifugalkraft ungefähr so an, wie die Zeichnung andeutet; gleichzeitig wird sie fortwährend ausgeschleudert, so daß das mit Del beladene Extraktionsmittel durch die seitlichen Siebwände hindurch wieder auf den Boden von A gelangt, um von hier fortwährend aufs neue aufgesogen zu werden. Ist das Lösungsmittel genügend mit Del gesättigt, so läßt man es durch H in den Destillator ab und gibt frisches Extraktionsmittel von F aus zu, u. s. w. Ist endlich die Saat erschöpft, so öffnet man H und centrifugiert die Saat so lange, als noch durch H ein Abfließen stattfindet. Alsdann läßt man von oben her einen Wasserregen auf die Saat fallen, welcher in dieselbe eindringt und das Extraktionsmittel verdrängt; schließlich wird auch das Wasser durch die fortwährenden schnellen Umdrehungen des Korbes beseitigt und die vom Extraktionsmittel in der Kälte befreiten, aber nassen Rückstände können nach Stillstand desselben aus dem Korbe beseitigt werden. Hierzu ist folgendes zu bemerken. Zunächst ist, abgesehen von den möglicherweise etwas hohen Betriebskosten, gegen die Herstellung der Zirkulation des Lösungsmittels in der eben angeführten Weise nichts zu sagen; nur dürfte es sich vielleicht empfehlen, den Korb mit einem abnehmbaren Deckel zu verschließen, welcher in der Mitte einen kreisförmigen Ausschnitt und an den Rändern den Röhren entsprechende Oeffnungen besitzt, um so ein Verschleudern der Saat über den Rand des Korbes unmöglich und zugleich eine höhere Anfüllung des letzteren möglich zu machen. Dagegen ist das Verdrängen des Lösungsmittels durch Wasser in der Kälte, ja selbst durch kochendes Wasser wohl kaum möglich. Seyferth hat zuerst (1857) die Verdrängung mit Wasser, allerdings ohne Abschleudern, versucht; er dämpfte aber alsdann die Rückstände noch. Und weiter ist

wenigstens von mit Schwefelkohlenstoff extrahierter Saat bekannt, daß man ihr auch durch kochendes Wasser den zurückgehaltenen CS₂ nicht oder nur sehr langsam entziehen kann. Schließlich sei darauf hingewiesen, daß das ganze Patent von Schulze nichts weiter ist als eine Fortbildung eines schon im Jahre 1880 genommenen Patents von Th. J. Mullings in London (D. R. P. 13262 vom 27. April 1880), welches für Extraktion von Wolle, Garn, Geweben u. s. w. galt. Die Konstruktion des rotierenden Korbes ist bei beiden Patentinhabern dieselbe, nur daß Mullings auch den Boden gelocht und Schulze seitlich Ansaugröhren angebracht hat. Mullings läßt ferner das Lösungsmittel von unten eintreten und die Extraktion ohne Umdrehung des Korbes sich vollziehen, während er die Rotation genau wie Schulze zum Schlusse vorschreibt. Endlich trocknet Mullings seine Rückstände, indem er einen warmen Luftstrom durchsaugt.

Zum Schlusse der Besprechung neuerer Extraktionsapparate lassen wir ausführlichere Mitteilungen über drei besonders häufig angewendete Extraktoren folgen. Wir verdanken dieselben zum großen Teil der freundlichen Unterstützung der betreffenden Herren Erfinder oder Fabrikbesitzer selbst, denen wir auch an dieser Stelle unsern besten Dank aussprechen.

Superior-Extraktionsapparat von Heinrich Hirzel in Plagwitz- Leipzig.

Bereits auf S. 140 wurde erwähnt, daß H. Hirzel im Jahre 1866 auf Versuche hingewiesen hat, welche von ihm behufs Einführung der Fettextraktion mit Hilfe von Petroleumbenzin gemacht worden sind. Hirzel hat auf seine Erfindung, welche sich auf Extraktion der ätherischen und fetten Oele erstreckt, in vielen Ländern Patente erhalten, z. B. in England am 27. Nov. 1863 unter Nr. 2987. Näheres darüber ist nicht bekannt geworden. Die folgenden Mitteilungen verdanken wir daher der besonderen Güte des Herrn Consul Prof. Dr. H. Hirzel selbst.

Wir beschreiben zunächst den Extraktionsapparat selbst (Fig. 170, Taf. VIII). Derselbe besteht aus einem Extraktor, einem Destillator, einem Kondensator, einem Rezipienten für das Lösungsmittel und einer Luftpumpe oder einem Dampfstrahlexhaustor. Der Extraktor ist ein stehender Cylinder mit Siebboden. Auf letzteren wird ein Filztuch mittels eines elastischen Ringes ausgespannt, worauf man den Cylinder bis oben mit der Saat anfüllt. Alsdann setzt man die Luftpumpe in Thätigkeit und evakuiert den Extraktor. Dadurch verhindert man bei nachheriger Beschickung mit flüchtigem Lösungsmittel die Bildung von Mischungen aus Luft und Dunst des Extraktionsmittels; solche Mischungen stören den Gang der Operation und führen bedeutende Verluste an Extraktionsmittel herbei. Besonders bei sehr leicht flüchtigen Lösungsmitteln (Aether, Schwefelkohlenstoff, auch Petroleumäther) bewährt sich die Evakuierung. Ist letztere möglichst vollständig erreicht, so öffnet man den Hahn am Rohre a, welches zum Rezipienten führt. Das Lösungsmittel wird angesaugt und füllt den Extraktor an. Nach einer gewissen Zeit der Einwirkung läßt man die Dellosung durch Rohr b b nach dem Destillator laufen, welcher durch das Dampfrohr m' zunächst mit geschlossenem Dampfe geheizt wird. Der Abdampf entweicht durch n. Die entweichenden Dämpfe des Extraktionsmittels gehen durch Rohre d nach dem Kondensator, wo sie sich verdichten und durch e in den Rezipienten zurückfließen. Der Kondensator wird von h h' aus mit Wasser gespeist, welches durch i abfließt. Will man kalt extrahieren, so läßt man im Kondensator kräftige Kühlung eintreten; für warme Extraktion sorgt man dafür, daß das verdichtete Lösungsmittel noch warm im Rezipienten anlangt.

Das Vakuum erhält sich ziemlich lange im Apparate, so daß die Oeffnung des Hahns an a genügen würde, um neues Extraktionsmittel nach dem Extraktor zu befördern; doch kann man das Ansaugen auch leicht durch die Pumpe besorgen. Für warme Extraktion empfiehlt es sich, den Extraktor mit Doppelwand zu versehen und von mm'' aus mit Dampf zu heizen; der Abdampf entweicht durch n. Man erhält nun das Lösungsmittel so lange in fortwährendem Kreislauf, bis eine bei c gezogene Probe rückstandslos verdunstet. Hat bei der Extraktion stärkere Durchwärmung des Extraktors stattgefunden, so ist schließlich im Apparate ein Druck von 0,5 bis 1 Atmosphäre entstanden. Nach beendeter Extraktion schließt man a und b und leitet durch mm'm'' direkten Dampf in den Extraktor. Das Gemisch aus Wasserdampf und Dampf des Lösungsmittels entweicht durch f (mit Sicherheitsventil) und d nach dem Kondensator. Schließlich muß auch das Del im Destillator gedämpft werden, was durch mm' geschieht, welches Rohr am Destillator sich in zwei Hahnenrohre gabelt, von denen das eine für indirekten, das andere für direkten Dampf benutzt wird. Die Dämpfe aus dem Destillator kann man übrigens durch ds auch direkt in den Extraktor zurückkehren lassen, ohne daß sie den Kondensator passieren müssen. Ist die Dämpfung der Rückstände im Extraktor beendet, so kann man dieselben, da sie nur wenig naß werden, dadurch trocknen, daß man einen, eventuell vorgewärmten Luftstrom durchsaugt. hh ist die Wasserzuleitung, mm die Dampfzuleitung zur Pumpe; o, k' und l sind Luftrohre. Durch g endlich wird das Del aus dem Destillator abgelassen. Außerdem sind an den einzelnen Teilen des Apparats Mannlöcher zum Ein- und Ausfüllen, zum Reinigen u. s. w., ferner Manometer, Flüssigkeitsstandgläser u. s. w. angebracht.

Der Apparat ist geeignet zur Extraktion von Oelen und Fetten aus Saat, Früchten, Preßrückständen, Knochen, Puzwolle u. s. w., ferner von Baselinöl, Ceresin und Paraffin aus Entfärbungsrückständen, von Schwefel aus schwefelhaltigen Gesteinen, von Alkaloiden, ätherischen Oelen u. dgl. m. Als Extraktionsmittel können verwendet werden: Benzin, Petroleumäther, Photogen, Teeröle, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Aether u. s. w. Für Oelextraktion kommen hauptsächlich Benzin und Schwefelkohlenstoff in Frage. Nach Angabe von Herrn Prof. Dr. Hirzel extrahiert von allen Extraktionsmitteln Schwefelkohlenstoff am schnellsten und verdient daher in solchen Fällen den Vorzug, wo es nicht auf den Geruch des extrahierten Oels und der Rückstände ankommt. Die vollständige Beseitigung des Geruchs nach CS₂ aus Del und Rückstand ist aber schwierig, daher sich, wo eine solche nötig ist, mehr das Benzin als Lösungsmittel empfiehlt. Allerdings wirkt Benzin langsamer, läßt sich aber, wenn es gut gereinigt war, vollständig aus dem Oele wie den Rückständen austreiben. Die Dauer der Extraktion beträgt je nach der Beschaffenheit der Saat 6 bis 14 Stunden; man kann die Oelsamen völlig ölfrei machen, begnügt sich aber gewöhnlich mit Extraktion bis auf 1 bis 2 Prozent Delgehalt der Rückstände. Für größere Extraktionsanlagen empfiehlt sich die Anwendung von zwei Extraktoren. Der Apparat Nr. I besitzt 1000 l nutzbaren Inhalt und erfordert zur bequemen Aufstellung etwa 7 m Länge, 4 m Breite und 6 m Höhe. Der Dampferzeuger muß 4 qm Heizfläche haben. Der Apparat wiegt 2500 kg und kostet 2400 Mark; die Säulen und Träger wiegen 170 kg und kosten 120 Mark. Im günstigsten Falle würden sich innerhalb von

12 Stunden 20 hl Saat damit extrahieren lassen. Der größte gelieferte Apparat Nr. X faßt 100 hl, ist 12 m lang, 5 m breit und 9,5 m hoch, bedarf einer Heizfläche des Dampfkessels von 20 qm, wiegt mit den Säulen und Trägern 12140 kg und kostet 8710 Mark. Derselbe würde in 12 Stunden allenfalls 200 hl Saat verarbeiten können, ist aber wohl überhaupt für Saatertraktion zu groß.

Die Gesamtanordnung des Apparates ist zweckmäßig; die Arbeit dürfte einfach sein; da der Druck im Apparate gewöhnlich geringer ist als in der Umgebung, wird der Extraktor auch ziemlich gefahrlos arbeiten. Wegen der Einfachheit der einzelnen Bestandteile des Apparates wird man dieselben leicht dicht und solid arbeiten können. Zahlreiche Rohrleitungen mit Hähnen sind allerdings nötig, so daß der Arbeiter gründlich auf die richtige Einstellung der Hähne eingeübt werden muß. Ueber die Versuchs-Extraktionsapparate von Hirzel siehe S. 24.

Universal-Extrakteur, Patent Josef Merz.

Dieser Extraktionsapparat, welcher bereits S. 147 erwähnt wurde, hat den Zweck, Fette, Öle, Harze, Schwefel, Farben, Gerbstoffe u. s. w. mit Hilfe von Benzin, Schwefelkohlenstoff, Alkohol, Wasser oder dergl. mehr bei möglichst hoher Temperatur, jedoch ohne Druck auszu ziehen. Für die Fettindustrie kommt insbesondere die Entfettung von Knochen und Wolle und die Gewinnung von Öl aus Leinsamen, Ricinus- und Baumwollsaat, aus Canza und aus Palmkernen in Frage; doch läßt sich der Apparat auch für alle anderen ölhaltigen Substanzen anwenden. Seine Einrichtung erhebt aus den Fig. 171 und 172, Taf. IX. (Nach Chemiker Zeitung, 9. 1885, S. 156 und uns vom Erfinder gütigst zur Verfügung gestellten Unterlagen.*) Das Gefäß L, welches in das Gefäß M eingehängt ist, ist zur Aufnahme der Saat bestimmt. Die Beschickung geschieht durch das Mannloch d. Auf das eingefüllte Material läßt man aus dem Reservoir V durch t das Extraktionsmittel über den Samen in L ausströmen. Sobald die Flüssigkeit bis zur Höhe g' gestiegen ist, tritt das Heberrohr g in Thätigkeit und beseitigt die Flüssigkeit aus L, indem es dieselbe bei z nach M ausfließen läßt. Auf dem Boden von M liegt die Dampfschlange f, durch welche Dampf streicht. Es wird hier also das Lösungsmittel verdampfen. Die Dämpfe gehen an den Wänden von L in die Höhe, diesen Behälter erwärmend, und gelangen schließlich in den Rückflusfühler N (in Fig. 172 einfacher als in Fig. 171 konstruiert). Letzterer wird von a aus mit kaltem Wasser gespeist, während das warme Wasser bei b abfließt. Das im Kühler verdichtete Extraktionsmittel fließt noch warm von oben her wieder in das Gefäß L ein, bis es das Niveau g' wieder erreicht hat. In solcher Weise geht der Prozeß der Extraktion intermittierend weiter, so lange man es für nötig hält. Uebrigens läßt sich die Extraktion auch kontinuierlich gestalten, indem man nämlich den Ablauf der Fettlösung aus L durch g nach M so regelt, daß in L ein stets gleichbleibendes Flüssigkeitsniveau erhalten bleibt. Zeigt eine aus h genommene Probe die Beendigung der Extraktion an, so stellt man das Kühlwasser zu N ab. Nach einiger Zeit werden sich die Dämpfe nicht mehr in N verdichten, sondern durch A nach dem Kühler in R entweichen, in welchem sie sich verflüssigen. Das verflüssigte Extraktionsmittel fließt aus R direkt in das Reservoir V zurück. Durch B fließt das Wasser in den Kühler R

*) Der Apparat wird von der Firma J. G. Lindner u. Merz in Brünn geliefert.

ein, durch W ab. X endlich dient zum Ablassen der im Kühler nicht verdichteten Gase.

Del, wie Rückstände werden nach beendeter Extraktion gedämpft, wozu (in der Figur nicht zu sehende) Röhren für direkten Dampf angebracht sind. Schließlich wird das Del durch u, der Rückstand durch e entleert.

Die Extraktionsdauer beträgt bei feingemahlener Saat etwa $3\frac{1}{2}$ Stunde, bei Ricinussamen dagegen, falls mit Benzin extrahiert wird, 10 bis 12 Stunden. Das bei dem Merz'schen Extraktor vorwiegend angewendete Lösungsmittel ist Benzin. Die Dauer der Extraktion von Beginn des Einfüllens bis zu geschehener Dämpfung und Entleerung des Apparates beträgt 8 bis 9 Stunden, bei Ricinus 15 bis 17 Stunden. Für je 100 kg Saat kommen die Betriebskosten auf 50 bis 70 Pfge. zu stehen, wobei ein Benzinverlust von 0,25 bis 0,5 kg für je 100 kg Saat eingerechnet ist. Ist der Apparat einmal in Thätigkeit gebracht, so ist keine weitere Wartung nötig, außer daß gegen das vermutliche Ende der Operation hin mitunter Proben zu ziehen sind. Das Lösungsmittel wirkt bei allmählich sich steigender Temperatur, bis es schließlich siedet. Die entstehenden Dämpfe können aber wegen der offenen Verbindung des Extraktors mit dem Kondensator N, in welchem die Dämpfe wieder verflüssigt werden, keinen Ueberdruck erzeugen, daher auch von Seiten österreichischer Behörden gestattet wird, den Merz'schen Extraktor ohne sonst vorgeschriebene Sicherheitsventile und Manometer in Betrieb zu setzen. Der Extraktionsrückstand verläßt den Apparat trocken, denn er wird während der Extraktion nach und nach erhitzt bis auf die Temperatur des Dampfes; läßt man alsdann trocknen Wasserdampf (von Temperatur über 100°) eintreten, so verdrängt derselbe wohl das noch zurückgehaltene Benzin, kann aber nicht zur Verdichtung gelangen. Dies hat den Vorzug, daß dem Rückstand das Kondensationswasser nicht wasserlösliche Stoffe von Nährwert entzogen werden können.

Hilfsapparate sind beim Merz'schen Extraktor nicht nötig; doch muß natürlich eine Zerkleinerungsmaschine für die Del'saat, ein Dampfkessel und eine Wasserleitung vorhanden sein. Sonach hat dieser Apparat die Vorzüge einer einfachen Einrichtung bei guter, gefahrloser und billiger Arbeit, niedrigen Anschaffungskosten und geringem Platzbedarfe.

Excelsior-Extraktionsapparat von Wegelin und Hübner, Halle a. S.

Dieser Apparat kann für verschiedene Extraktionsmittel eingerichtet werden; unsere Abbildung (Fig. 173, Taf. IX), welche wir der Güte der Fabrik verdanken, stellt einen solchen für Lösungsmittel leichter als Wasser, also z. B. für Kanadol oder Benzin dar, und zwar für kalte Extraktion. Die Zeichnung des Apparates ist leicht verständlich. A ist der Extraktor, C das Destillationsgefäß, B der Kühler und R das Reservoir für Lösungsmittel. Nach Oeffnung des Mannloches m am Extraktor, wird die zu entölen-
de Masse auf den siebartigen falschen Boden s aufgeschüttet, oben bei r eine Siebplatte aufgelegt und hierauf das Mannloch wieder geschlossen. Man öffnet nun den Dreiweghahn f unten am Extraktor in der Weise, daß eine Flüssigkeit, welche sich in A befindet durch das Rohr u am Boden von A ab, in dem mit Schauglas versehenen Uebersteigrohr l aufwärts und von hier durch das unten über dem Dreiweghahn abzweigende Rohr v nach dem

Destilliergefäße C abfließt. Das Schauglas im Uebersteigrohr ermöglicht gleichzeitig den Flüssigkeitsstand in A zu kontrollieren. Jetzt läßt man durch Oeffnung des Hahnes q am Reservoir R das Lösungsmittel, z. B. Benzin, nach A fließen. Dasselbe durchdringt allmählich die Saat und fließt nach C ab. In C wird durch Zulassen von Dampf in die Schlange von g aus fortgesetzt das Benzin verdampft. Der Dampf des Lösungsmittels steigt durch i auf und tritt in die in B befindliche Kühlschlange ein. Das Kühlwasser des Kühlers wird vorn bei y eingelassen und läuft oben durch einen Ueberlauf ab; auch ist am Boden von B ein Hahn zum völligen Ablassen des Wassers vorhanden. Während die erste Füllung von R durch ein Standrohr p mit Dedel n geschieht, füllt sich dieses Reservoir jetzt fortwährend mit dem im Kühler wieder verdichteten Benzin, welches letzteres aber fortgesetzt nach A zurückfließt. Zeigt endlich eine aus dem Probierhahne z rechts von dem Uebersteigrohr l entnommene Probe, daß die Extraktion beendet ist, so stellt man den Benzinzusfluß ab und dreht den Dreiweghahn f so, daß die Flüssigkeit aus A durch das horizontal verlaufende Rohr direkt nach v und C gelangt. Ist endlich alle Flüssigkeit aus A abgelassen, so verschließt man die Verbindung zwischen A und C und leidet nun direkten Dampf durch die drei Dampfventile d mit Schnatterrohren ins Innere der Samenrückstände, wodurch alles zurückgehaltene Lösungsmittel durch k aufwärts direkt in den Kondensator getrieben wird, freilich vermischt mit Wasserdampf. Inzwischen ist auch der Dellosung in C alles Lösungsmittel durch Verdampfung entzogen worden, worauf man ebenfalls durch t direkten Dampf in das Del einbläst und es so gänzlich vom Benzin befreit. Indem man durch den kleinen Probierhahn o am Kühler von Zeit zu Zeit prüft, ob noch Benzindämpfe oder nur noch Wasserdämpfe verdichtet werden, findet man den Endpunkt der Dämpfung. Ist dieser erreicht, so stellt man allerwärts den Dampf ab und entleert das Del durch den Ablasshahn h an C, die Extraktionsrückstände dagegen durch das Entleerungsmannloch e an A. In R befindet sich bei Benzinextraktion zu unterst eine Schicht Wasser, welche man durch den am tiefsten Punkte von R angebrachten Ablasshahn x ablaufen läßt. Am Reservoir ist seitlich (links) ein Wasserstandglas angebracht, wie auch ein Mannloch eine etwa nötige Reinigung des Reservoirs zuläßt.

Sämtliche Apparate arbeiten ohne Druck, da die entstehenden Dämpfe alsbald kondensiert werden. Durch Trennung der drei Hauptbestandteile (Kühler mit Reservoir, Extraktor, Destillator) des Apparates gewinnt derselbe an Uebersichtlichkeit; freilich sind Rohrverbindungen mit Hähnen nötig. Die Apparate werden für heiße Extraktion mit Dampfmantel versehen und sind entweder aus Schmiedeeisen oder aus, wenn nötig innen verzinnem, Kupfer hergestellt. Anwendbare Lösungsmittel sind hauptsächlich Benzin oder Petroleumäther (Kanadol), Schwefeläther, Alkohol, Aceton u. s. w. Für Schwefelkohlenstoff müssen einige Aenderungen vorgenommen werden. Bei besonders leicht extrahierbarem Material (Raps, Lein, Baumwollsaat, Sanja, Delpreßtuchen), welche in größeren Mengen auf einmal verarbeitet werden, findet das System der Anreicherung Anwendung. Eine solche Einrichtung für Anreicherung ist weiter hinten beschrieben. Die Oele, welche mit dem Excelsiorapparat gewonnen werden, haben keinen hervortretenden Geruch und sind frei von Geschmack nach dem Lösungsmittel.

Ein Excelsiorapparat nach der Zeichnung für einen Inhalt des Extraktors A von 500 l besitzt 850 mm Durchmesser und 900 mm Höhe. Sind

Extraktor und Destillator aus Gußeisen, dagegen Rührer und Reservoir aus Schmiedeeisen hergestellt, so wiegt der ganze Apparat ungefähr 3300 kg und kostet 2400 Mark. Ein gleicher Apparat, bei welchem A und C aus Kupfer gefertigt sind, wiegt nur 2000 kg, kostet aber 3000 Mark. Ein Apparat für 1 cbm Inhalt von A, ganz aus Schmiedeeisen hergestellt, wiegt ungefähr 3400 kg und kostet 2850 Mark, dagegen 4250 Mark bei 2800 kg Gewicht, wenn A und C kupfern sind. Für 1 cbm Inhalt des Extraktors wird der Durchmesser zu 1200 und die Höhe zu 1000 mm genommen. Die Extraktoren werden zu 50 l bis 4 cbm kubischen Inhalt geliefert.

6. Oelfabriken mit Extraktion.

Die Angaben über Oelfabriken mit Extraktion sind in der Literatur ziemlich spärlich und, soweit solche vorhanden, zumeist schon angeführt. Es geschah schon der folgenden Fabriken Erwähnung:

Chemische Oelfabrik in Dessau, Notizen von H. Seyfried 1859, S. 152.

Oelfabrik nach A. Seyferth, 1857, S. 116.

Oelfabrik von E. D. Heyl in Moabit, 1866, S. 121.

Oelfabrik von Gebrüder Braun in Moabit, 1873, S. 126.

Fabrik zur Extraktion der Sanza; Mitteilungen von H. Roth, 1880, S. 136.

Allgemeines über amerikanische Fabriken mit Extraktion, 1879, S. 144.

Außerdem sind mir aus der Literatur nur noch die folgenden Fabrikbeschreibungen bekannt:

Abbildungen zu der (auch hier beschriebenen) Fabrik zur Extraktion der Sanza mit Schwefelkohlenstoff, nach H. Roth, im praktischen Maschinenkonstrukteur 13, 1880, S. 225 bis 228, mit Abbildungen Fig. 5 bis 8 auf Tafel 46.

Fabrik zur Extraktion mit Aether von D. Braun (der auch hier beschriebenen Oelfabrik der Gebr. Braun gleichend) in Schädler's Technologie der Fette, 1. Band, S. 307 bis 313, mit Abbildungen Fig. 169 bis 172.

Beschreibung der Palmkernölfabrik von Noblée und Thörl in Harburg, (Extraktion mit Petroleumdestillaten) in der Gewerbechau 19, 1887, S. 66.

Wir sind, dank der Zuvorkommenheit des Herren Erfinder oder Fabrikanten im Stande, zwei Fabrikeinrichtungen für Extraktion hier zu schildern, die noch vollkommener, als das bisher Gesagte, über die Einzelheiten, welche bei der Anlage einer solchen Fabrik in Frage kommen, unterrichten.

In den Fig. 195 bis 200, Taf. XI, ist eine Extraktionsanlage mit Merz'schen Extraktoren, berechnet auf zwei Extraktoren, in etwa $\frac{1}{100}$ der wirklichen Größe wiedergegeben. Die beiden Extraktoren sind mit G bezeichnet. H ist der Rückflußkühler mit sich anschließendem Ableitungsrohre, welches nach dem Kondensator I führt; dieser ist mit dem Vorratsgefäß für Extraktionsmittel K in Verbindung stehend. Der Extraktor wird durch n gefüllt und durch m entleert. Zwischen den beiden Extraktoren führt eine Treppe oder Leiter nach einem Zwischenboden, über welchem, durch ein Podium etwas erhöht, der Rollergang F zur Zerquetschung der zu extrahierenden

Saat angeordnet ist. Wenn diese Zerquetschung beendet ist, entleert der Rollergang selbstthätig die Saat nach der Rinne O, aus welcher sie in ein untergestelltes Gefäß p fällt. Von hier kann man das Gefäß mit der Saat bequem zur Entleerung bis über n befördern. Zum Betrieb der Dampfmaschine und einer Wasserpumpe ist der Dampfkessel A angeordnet, der auch den für die Extraktion nötigen Dampf liefert. Die Dampfmaschine B setzt die Riemenscheibe C in Bewegung, von welcher der Riemen nach Riemenscheibe C' läuft. Auf solche Weise kommen die Scheiben C'' und C''' in Gang, von denen die erstere mit den Riemenscheiben D' der Wasserpumpe D, die letztere mit den Riemenscheiben E des Rollergangs F in Verbindung steht. An der Achse von E befindet sich das kleine Zahnrad a, welches in das größere, an der Vertikalachse der Rollersteine befestigte Zahnrad b eingreift und so letztere in Gang bringt. Die Wasserpumpe dient dazu, nach dem Reservoir M Wasser zu heben, aus welchem das Wasser alsdann in Rückflusfkühler H wie Kondensator I fließt; auch kann dieses Reservoir bei Ausbruch eines Feuers zu Löschzwecken gute Dienste thun. Die Pumpe D muß ferner als Speisepumpe für den Dampfkessel dienen. Endlich ist zu bemerken, daß die Anlage natürlich eine Esse L besitzt, und ferner, daß in der Mitte über dem Extraktionsraume bei N ein offener Aufsatz im Dache vorhanden ist, durch welchen etwa in den Extraktionsraum getretene Dämpfe schnell zum Abzug gelangen. Die für das Personal, zum Aufbewahren von Rohprodukten, Del, Rückständen u. s. w. nötigen Räume sind auf der dem Kesselhaus entgegengesetzten Seite des Extraktionsraumes (Fig. 199) angeordnet; das Kesselhaus ist vom Extraktionsraum durch eine massive, von einer Thür durchbrochene Mauer abgeschlossen. Jeder Extraktor faßt rund 30 hl Saat, so daß unter der Annahme zweimaliger frischer Beschickung innerhalb von 12 Stunden mit der geschilderten Anlage 120 hl Saat extrahiert, also für Raps 3240 kg Del und 4250 kg Rückstände gewonnen werden können. Das ist eine sehr bedeutende Leistung, die um so höher anzuschlagen ist, als die geschilderte Fabrik zu den kleineren gehört, und sehr wenig Arbeiter zu ihrem Betriebe genügen.

Eine Anlage für Extraktion nach dem Anreicherungs-system (systematische Auslaugung), welche von der Maschinenfabrik von Wegelin und Hübner in Halle ausgeführt wurde, ist in den Fig. 201 und 202, Taf. XII, wiedergegeben. Wir lassen hier die Beschreibung derselben folgen, bei welcher wir leider auf die Angabe von Einzelheiten, der Dimensionen u. s. w. verzichten müssen, da solche von der Fabrik aus geschäftlichen Gründen nicht gemacht werden konnten.

Aus dem hochgelegenen Benzinreservoir I fließt das als Extraktionsmittel verwendete Benzin durch z nach dem neben der Extraktionsbatterie liegenden Hauptzuführungrohr, ebenfalls mit z bezeichnet, von wo aus es nach Belieben durch z' in den oberen Teilen der Extraktoren eingeführt werden kann. Die sämtlichen Extraktoren stehen durch die Rohre l' mit dem Hauptrohr l in Verbindung, welches nach der Luftpumpe L führt. Durch letztere wird zu Beginn der Extraktion die Saat von der Hauptmasse der Luft befreit, wie auch durch Saugen mit der Luftpumpe der Kreislauf des Benzins in seiner Schnelligkeit geregelt wird. Nehmen wir an, die Extraktoren 1 bis 5 seien zur Extraktion beschickt, so ist der Lauf des Benzins der folgende: zz' 5 vv' 4 vv' 3 vv' 2 vv' 1 m. Durch m fließt die Delösung, die sogenannte Miscella, fortgesetzt nach dem in den Boden einge-

senkten Miscellareservoir. Von hier wird die Lösung von der Miscellapumpe M durch m', welches Rohr bis auf den Boden des Reservoirs reicht, angesaugt, und weiter durch m'' nach dem Destillator befördert. Letzterer ist als liegender Cylinder mit Rührwerk gestaltet und mit Heizung sowohl durch indirecten, wie durch directen Dampf versehen. Die Benzindämpfe entweichen durch a nach dem Condensator II, von wo aus der Ueberlaufvorlage U, welche genau wie A gestaltet ist, das Benzin durch g nach dem Benzinreservoir II gelangt. Das nach beendeter Destillation und Dämpfung im Destillator zurückbleibende Del fließt durch Rohr o zunächst in Klärbassin und schließlich aus seitlichen Oeffnungen r derselben in untergestellte Gefäße, während am Boden angebrachte Rohre s zum Abziehen des Schlammes dienen. Der Destillator ist ebenfalls mit der Luftpumpe in Verbindung zu setzen, und zwar durch Rohr l'. — Ist nun nach einiger Zeit der Extraktor 5 erschöpft, so stellt man die Benzinzuleitung ab und schaltet den inzwischen frisch beschickten Extraktor 6 ein. Das Benzin hat jetzt folgenden Lauf: z z' 4 v v' 3 v v' 2 v v' 1 v v' 6 m. Aus dem Extraktor 5 läßt man zunächst durch b das noch zurückgehaltene Benzin abtropfen. Alsdann heizt man den Inhalt von 5, erst durch indirecten, schließlich durch directen Dampf, wobei die entstehenden Benzindämpfe durch d' d nach Condensator I entweichen. Hier verdichten sich Benzin und (von Dämpfen herrührend) Wasser. Das Gemisch läuft in die Vorlage A, wo das spezifisch schwerere Wasser zu Boden sinkt, das Benzin dagegen durch b' nach dem Reservoir II abläuft. Von hier wird das Benzin durch die Benzinpumpe B mit Rohrleitung b'' wieder in das Hauptreservoir I gehoben. Der Dampfzutritt zu den Extraktoren erfolgt vom Kessel aus durch h z' oder h v' v. Im Obergeschosse des Extraktionsraumes ist ferner ein Wasserreservoir angeordnet, welches von der Wasserpumpe, die im Nebengebäude steht, gespeist wird. Für das von der Luftpumpe angesogene Benzingas ist ein besonderer Druckausgleicher in Form eines Gasometers aufgestellt, und man sorgt dafür, daß während der Dauer der Extraktion, wo Luftverdünnung in den Extraktoren nicht nötig ist, die von der Pumpe angesogene Luft aus diesem Gasometer genommen wird, um so den Verlust an Benzin durch Fortgehen mit der Luft möglichst herabzumindern. Die Dampfmaschine steht in einem, durch massive Mauer vom Extraktionsgebäude getrennten Nebenraume, worin sich auch die Wasserpumpe und die elektrodynamische Maschine befinden, welche letztere die Beleuchtung der Fabrik besorgt. Es ist ganz zweifellos, daß für Fabriken, welche mit Extraktion arbeiten, ausschließlich die elektrische Beleuchtung zulässig erscheint, da durch dieselbe jeder Feuergefahrlichkeit vorgebeugt wird. Wie die Dampfmaschine mit den einzelnen von ihr zu betreibenden Maschinen zusammenhängt, ist deutlich aus der Zeichnung zu sehen: längs des Dampfmaschinen- und Extraktionsraumes geht die Hauptwelle W in der Höhe der Extraktoren hin. Von der Riemenscheibe R läuft der Antriebsriemen nach der Scheibe C, wodurch die Welle W in Rotation versetzt wird. An dieser Welle sitzen die Riemenscheiben D für die Lichtmaschine, E für die Luftpumpe, F für die Benzinpumpe, G für die Miscellapumpe, H für das Rührwerk im Destillator, sowie endlich Riemenscheiben zur Uebertragung der Bewegung auf die Maschinen für Zerkleinerung der Saat, welche im Bilde nicht gezeichnet sind. Neben dem Maschinenhause befindet sich das Kesselhaus, welches also möglichst weit vom Ex-

traktionsraume entfernt aufgestellt ist. Im Freien endlich befindet sich der Druckausgleicher für Benzindampf. I ist die Esse.

Die ganze Anlage hat gewisse Einrichtungen sowohl von Löwenberg, wie von Seyferth-Heyl aufgenommen, ist im übrigen aber in vielen Teilen neu und zeichnet sich zweifellos durch geschickte Anordnung und große Vollkommenheit aus. Während wir in der Merz'schen Anlage ein Beispiel größter Einfachheit und Gedrängtheit der Einrichtung kennen lernten, bietet uns die eben beschriebene Fabrikanlage von Wegelin und Hübner ein Muster höchster Vollkommenheit der Anordnung.

7. Beurteilung der Extraktionsmittel und Extraktionsmethoden.

Wir sind nunmehr in der Lage, diejenigen Anhaltspunkte festzustellen, nach welchen man den Wert der Extraktionsmittel, der Apparate und Methoden der Extraktion beurteilen kann. Die folgenden fünf Bedingungen sind zunächst als

Anforderungen an ein gutes Extraktionsmittel zu bezeichnen:

1. Das Extraktionsmittel muß sich billig in größeren Mengen herstellen oder im Handel beschaffen lassen.
2. Es muß ein entsprechendes Lösungsvermögen für Del besitzen, ohne fremde Bestandteile zu lösen, welche den Wert des Dels schädigen.
3. Es darf weder durch Zersetzung noch an und für sich mechanisch oder chemisch schädigend auf die Beschaffenheit von Del oder Rückstand einwirken.
4. Es muß leicht und vollständig flüchtig sein, und seine Dämpfe müssen sich leicht und vollständig wieder kondensieren lassen.
5. Die Dämpfe des Extraktionsmittels dürfen nicht feuergefährlich oder gesundheitschädlich sein.

Auf ihren Wert bezüglich der genannten fünf Punkte seien nun die drei gebräuchlichsten Extraktionsmittel, nämlich Schwefelkohlenstoff, Benzin (und Kanadol) und Aether geprüft.

Punkt 1. Das Extraktionsmittel soll billig und in größeren Mengen darstellbar oder zu kaufen sein. Die letzte Hälfte der Bedingung wird von allen genannten Extraktionsmitteln erfüllt; doch muß beachtet werden, daß die Menge des erhaltbaren Petroleumdestillats von der Menge des produzierten Erdöls abhängt und daß die Preise des Petroleums für die Preise der Destillate daraus maßgebend sein werden. In gleicher Weise wirken die Schwefelpreise auf den Wert des Schwefelkohlenstoffs, die Alkoholpreise auf den des Aethers ein.

Bezüglich des Schwefelkohlenstoffs liegen die Preisangaben von Deiß (1856; 100 kg roh = 38 Mark), Seyferth (1857; 100 kg roh = 20 bis 25 Mark), von der chemischen Oelfabrik in Dessau (1859; 100 kg gereinigt = 77,5 Mark), von van Haecht (1878; 100 kg roh = 25 Mark) und Bohl (1871; 100 kg gut gereinigt = 60 Mark) vor. Nach den heutigen Preisen kommen 100 kg CS₂ roh auf 40 bis 50 Mark und gereinigt auf 60 Mark und mehr im Handel zu stehen. Ueber den Preis des Benzins ist zu sagen, daß dieses Extraktionsmittel mit 38 bis 40 Mark für 100 kg in den Handel gebracht wird, jedoch bei der Reinigung

wahrscheinlich noch etwas teurer wird (40 bis 50 Mark). Petroleumäther wird mit 60 bis 70 Mark pro 100 kg angeboten und gereinigtes Kanadol kostet nach Bohl 72 Mark für 100 kg. Äther endlich hat bisher 120 bis 130 Mark für 100 kg gekostet. Folgende Tabelle gibt nun also Aufschluß über die Preisverhältnisse.

Extraktionsmittel.	Dichte.	Preis für gereinigtes Extraktionsmittel in Mark.	
		100 kg.	100 l.
Äther	0,736 bei 0°	130	95,68
Schwefelkohlenstoff	1,292 bei 0°	60	77,52
Kanadol	0,65—0,7 bei 12°	72	46,80 — 50,40
Petroleumäther	0,667 — 0,707	65	43,36 — 45,96
Benzin	0,707 — 0,722	45	31,82 — 32,49

Danach ist Petroleumbenzin zweifellos das billigste von allen Extraktionsmitteln. Für amerikanische Verhältnisse wird es voraussichtlich noch wesentlich billiger sein, als in obiger Tabelle angenommen wird. In der That wird in neuerer Zeit das Benzin wohl ebenso häufig zur Extraktion benutzt wie der Schwefelkohlenstoff.

Punkt 2. Das Extraktionsmittel muß das Del leicht lösen, dagegen Bestandteile der Saat, welche dem Dele nachteilig sein würden, ungelöst lassen. Hierzu ist zu bemerken, daß die sämtlichen genannten Extraktionsmittel das Del nicht bloß leicht lösen, sondern sich auch in allen Verhältnissen damit vermischen. Infolgedessen ist eine direkte Bestimmung des Lösungsvermögens eines Extraktionsmittels für Del nicht ausführbar. (Eine Ausnahme bildet nur etwa Ricinusöl — siehe später). Damit ist jedoch noch nicht gesagt, daß deshalb die Extraktionsmittel bei ihrer Einwirkung auf zerkleinerte Samen sämtlich gleichwertig sind. Hierbei spielen eine Reihe physikalische Eigenschaften eine Rolle, insbesondere die Fähigkeit des Lösungsmittels, die Saat schnell zu durchtränken. Diese Fähigkeit ist bei Äther und Schwefelkohlenstoff am ausgebildetsten. Nach D. Braun besitzt dagegen Kanadol (und jedes andere Petroleumdestillat) viel geringeres Lösungsvermögen für Fett, als Schwefelkohlenstoff. Leider fehlen zahlenmäßige Belege. Immerhin dürfte die Lösefähigkeit des Benzins nur halb so groß sein, wie die des Schwefelkohlenstoffs, und es bliebe dennoch das billigste Extraktionsmittel. Der zweite Teil obiger Bedingung bezieht sich auf Unlöslichkeit schädlicher Samenbestandteile im Extraktionsmittel. Solche Stoffe sind: Harze; die schwefelhaltigen Verbindungen der Cruciferensamen (Brassicaarten), welche Bohl als Sinapin, Richter als schwefelhaltige ätherische Dele bezeichnet; Schleim, Eiweißstoffe, Farb- und Riechstoffe u. s. w. das Gemisch dieser Stoffe wird bei Samenanalysen gewöhnlich als „organische Substanz“ angeführt und macht zwischen 35 und 62 Proz. vom Gesamtgewicht der Samen aus. Es entfallen 19 bis 30 Proz. auf Eiweißstoffe; der Rest sind Kohlehydrate, Gummiarten, Harze, Glykoside, Fermente, Bitterstoffe u. s. w. Manche von diesen Stoffen werden von keinem Extraktionsmittel gelöst, z. B. Stärke, Schleimstoffe, Fermente. Andere Stoffe werden von gewissen Extraktionsmitteln leichter, von anderen schwerer gelöst. So gibt Bohl an, daß Kanadol die Harze, das „Sinapin“ (als Rhodansinapin $C_{16}H_{23}NO_5CNSH$ im weißen Senfsamen), Amygdalin (in den bitteren

Mandeln), Chlorophyll (Pflanzen- oder Blattgrün) ungelöst läßt oder wenigstens minder leicht löst, als Schwefelkohlenstoff. Diese Behauptung hat Bohl durch Experimente belegt, nur daß die Bezeichnung „Sinapin“ nicht richtig ist (siehe weiter hinten).

Weiter steht fest, daß Farbstoffe der Samenschale, namentlich Chlorophyll, von Schwefelkohlenstoff und Aether sehr leicht, dagegen von Kanadol und Benzin kaum gelöst werden. Endlich ist Sinalbin ($C_{30}H_{44}N_2S_2O_{16}$), eine im Samen des weißen Senfs enthaltene Substanz in Schwefelkohlenstoff und Aether unlöslich; ob auch in Benzin, ist nicht festgestellt. Vorwiegend wichtig ist die Unlöslichkeit von Harzen und Farbstoffen in Kanadol, wie in Benzin. Infolgedessen wird man in den meisten Fällen das Benzin als das geeignetere Lösungsmittel ansehen müssen. Nach E. F. Richter läßt sich allerdings mit Schwefelkohlenstoff extrahiertes Rüßöl bei einiger Vorsicht durch Schwefelsäure völlig von gelösten schädlichen Stoffen befreien (Jacobsen, chem. techn. Repert. 1866, 1, S. 22); doch ist natürlich ein Lösungsmittel, welches die schädlichen Bestandteile überhaupt nicht löst, vorzuziehen. Sonach ist auch zu Punkt 2 das Benzin als bestes Extraktionsmittel zu bezeichnen.

Punkt 3. Das Extraktionsmittel darf sich nicht zersetzen und nicht schädigend auf Del oder Rückstand einwirken. Aether, Benzin und Kanadol erleiden bei der Extraktion keine Zersetzung oder Veränderung. Für Aether wäre nur der Fall einer Umwandlung in Alkohol oder Essigsäure u. s. w. denkbar (durch Erhitzen mit Wasser und einer Spur Schwefelsäure entsteht Alkohol; durch Behandeln mit Ozon Essigsäure u. s. w.); für Benzin kommt die Möglichkeit des „Verharzens“ an Luft in Frage. Die zu diesen Veränderungen nötigen Verbindungen finden aber bei der Extraktion keine Erfüllung. Es kommt also nur der Schwefelkohlenstoff in Frage.

Von diesem steht nun fest, daß er im Lichte, auch wenn er chemisch rein war, den unangenehmen Geruch des unreinen Schwefelkohlenstoffs wieder annimmt, so wie sich gelblich färbt. Bleibt er wochenlang dem Sonnenlichte ausgesetzt, so scheidet sich ein rotbrauner Körper von der Formel $(CS)_n$ aus und Schwefel geht in Lösung. In gleicher Weise unter Bildung des rotbraunen polymeren Kohlenstoffmonosulfids wird Schwefelkohlenstoff nach Dullio zersetzt, wenn man Metalle wie Kalium, Natrium u. s. w. oder auch Amalgame im Lichte auf Schwefelkohlenstoff einwirken ließ, wobei aber der abgeschiedene Schwefel an das Metall gebunden wurde (z. B. $Na_2 + CS_2 = Na_2S + CS$); gleichzeitig fand hierbei jedoch auch Ausscheidung von Kohlenstoff statt (z. B. $2 Na_2 + CS_2 = 2 Na_2S + C$). Diese letztere Angabe bedarf der Kontrolle (Wieds Gewerbeztg. 29. 1864. S. 335). Nun ist aber zu beachten, daß im Extraktor, wie in den Reservoiren der Schwefelkohlenstoff dem Lichte eben nicht ausgesetzt ist. Falls dies allein also obige Zersetzung bewirkt, wäre anzunehmen, daß CS_2 bei der Extraktion unverändert bliebe. Es behauptet aber Bohl, der Schwefelkohlenstoff zersetze sich während der Extraktion oder Dampfung, wobei Schwefel in Del gelöst würde; auch trete — ein Zeichen dieser Zersetzung — bei der Extraktion mit CS_2 stets Schwefelwasserstoff auf. Dem widersprechen zwar u. A. Richter und Kurz. Aber Fischer gibt zu, daß ein geringer Betrag an Schwefelkohlenstoff sich zersetze, wobei CS entstehe und Schwefel an das Metall des Extraktors gebunden werde. Diese Zersetzung ist bedingt durch den herrschenden Dampfdruck bei Gegenwart des Metalls. Es würde dieselbe also offenbar nicht stattfinden, wenn günstige Druckverhältnisse vorliegen, d. h. bei einer Extraktion unter $20^\circ C$. Alsdann bliebe nur die Möglichkeit übrig, daß eine Zersetzung beim Abdestillieren des CS_2 stattfände.

Nun ist aber durch zahlreiche unbedingt glaubhafte Zeugnisse nachgewiesen, daß das durch Schwefelkohlenstoff extrahierte Del allen gestellten An-

forderungen entspricht und ebenso die Rückstände gern und ohne Nachteil vom Vieh gefressen werden, woraus wohl zweifellos folgt, daß bei richtiger Führung des Prozesses eine Zersetzung des reinen Schwefelkohlenstoffs nicht stattfindet. Gleichwohl ist nicht zu bestreiten, daß man immerhin mit den anderen Extraktionsmitteln unter allen Umständen sicherer arbeitet, da diese sich eben zweifellos nicht verändern. — Was weiter die direkte Schädigung von Del oder Rückstand durch das Lösungsmittel anbetrifft, so ist für reines Extraktionsmittel eine solche nicht zu befürchten. Nur mit reinen Extraktionsmitteln darf aber gearbeitet werden. Weiter ist natürlich vorauszusetzen, daß die Beseitigung des Extraktionsmittels aus Del und Rückständen eine vollständige ist. Dies führt zum

Punkt 4. Das Extraktionsmittel muß leicht und völlig flüchtig sein. Seine Dämpfe müssen sich leicht und vollständig kondensieren lassen. Am flüchtigsten ist Aether, am wenigsten flüchtig Benzin. Gleichwohl wird auch von denjenigen, die dem Schwefelkohlenstoff das Wort reden, anerkannt, daß derselbe sich namentlich aus den Rückständen recht schwer beseitigen läßt. Andererseits ist kein Zweifel, daß diese Beseitigung bei richtiger Arbeit gelingt, ohne daß hierbei der Wert der Rückstände geringer würde. Die Beseitigung des Kanadols und Aethers aus dem Del wie den Rückständen scheint glatt und leicht vor sich zu gehen. Bei der Wiederverdichtung hat man in keinem Falle besondere Schwierigkeiten bemerkt. Die Dämpfe des Benzins und Kanadols werden an und für sich leichter verdichtbar sein, da sie einer höher siedenden Flüssigkeit entstammen. Man wird also in diesem Falle mit minder kaltem oder weniger Kühlwasser arbeiten können. Doch ist hierbei nicht bloß der Unterschied der Siedepunkte, sondern noch vielmehr derjenige der spezifischen Wärme (bez. latenten Verdampfungswärme) in Rechnung zu ziehen. Um diese Rechnung durchführen zu können, fehlen die nötigen Unterlagen.

Punkt 5. Die Dämpfe des Extraktionsmittels dürfen nicht feuergefährlich und gesundheitschädlich sein. In diesem Punkte ist kein Extraktionsmittel tadellos; ihre Dämpfe sind sämtlich feuergefährlich und mehr oder minder gesundheitschädlich. Was zunächst die Feuergefährlichkeit betrifft, so spielen hierbei Entzündungstemperatur und Verbrennungswärme eine Hauptrolle. Je niedriger erstere und je höher letztere, desto feuergefährlicher ist der betreffende Körper. Weiter kommen noch in Frage der Siedepunkt des Lösungsmittels, die Dichte des Dampfes und diejenige Luftmenge, welche der Dampf zu seiner vollständigen Verbrennung oder zur Bildung eines explosiblen Gemenges braucht.

Diese Werte sind in folgender Tabelle zusammengestellt, welche mit folgenden Hilswerten berechnet wurde: Volumgewicht von Petroleumäther 49,895; von Benzin 53,3875. Dichte des Wasserstoffs bezogen auf Luft 0,0693. Volumenprozent Sauerstoff in der Luft 20,964. Verbrennungswärme für 1 kg Kohlenstoff 8080; Wasserstoff 34462; Schwefel 2220 Kalorien.

Extraktionsmittel.	Formel.	Dichte des Dampfes bei 0° auf Luft.	Siedepunkt.	1 Volumen Dampf braucht zur Verbrennung Volumen Luft.	Entzündungstemperatur.	Verbrennungswärme in Kalorien für 1 kg.
Schwefelkohlenstoff	CS_2	2,6383	46°	14,310	149°	3143,9
Aether	$(C_2H_5)_2O$	2,581	34,9°	28,620	?	8973,0
Petroleumäther (Ranadol)	$C_6H_{14} + nC_7H_{16} + C_8H_{18}$	3,3884 (berechnet)	65—70° Ranadol: 60°	52,471	?	12310,0
Benzin	$C_7H_{16} + nC_8H_{18}$	3,6998 (berechnet)	80—100°	56,048	?	12280,3

Ueber die Entzündungstemperatur fehlen genauere Angaben*); doch geben darüber die folgenden Versuche genügende Auskunft. Die Extraktionsmittel wurden in einem offenen Schälchen bis zum Sieden erhitzt, worauf zuerst ein auf etwa 200° erhitzter Glasstab, ein erhitzter, dann rotglühender Eisenstab und schließlich ein rotglühendes Platinblech in die Dämpfe gehalten wurden. Der erhitzte Glas- oder Eisenstab entzündet nur den Dampf des Schwefelkohlenstoffs. In Aetherdämpfen glühen dunkelrotglühendes Eisen oder Platin einige Zeit fort, wobei man im Dunkeln die Aetherdämpfe sahlblau phosphoreszieren sieht. Hellrotglühendes Eisen entzündet die Aetherdämpfe noch nicht, dagegen wurde diese Entzündung in einem Falle durch hellrotglühendes Platin herbeigeführt. Petroleumäther vom Siedepunkt 90° und Benzin konnten zum Ablöschen von hellrotglühendem Eisen oder Platin verwendet werden; ihre Dämpfe wurden durch hellrotglühendes Metall nicht entzündet, doch glühte das Metall in den Dämpfen eine kurze Zeit weiter. Weiter wurde ein großes Becherglas mit je einigen Tropfen des Extraktionsmittels beschickt, mit einer Glasplatte bedeckt und dann bis zur Vergasung des Extraktionsmittels erhitzt, worauf nach Wegheben der Glasplatte heiße Stäbe von Glas und Eisen, rotglühendes Eisen und Platin in das Gemisch aus Luft und Dämpfen des Extraktionsmittels eingetaucht wurden. Die Ergebnisse waren dieselben wie in der ersten Versuchsreihe. Durch eine brennende Zigarre, selbst wenn diese mit Luft angeblasen wurde, war keine Entzündung der Dämpfe von Aether oder Petroleumdestillaten herbeizuführen, auch dann nicht, wenn diese Dämpfe mit Luft gemischt waren. Durch eine Flamme wurden die Dämpfe sämtlicher Extraktionsmittel leicht entzündet.

Aus diesen Versuchen folgt für praktische Verhältnisse, daß in Räumen, in denen offene Flammen nicht brennen (elektrisches Licht wäre zulässig), nur Schwefelkohlenstoff feuergefährlich ist, da immerhin z. B. Dampfzuleitungsröhren für gespannten oder überhitzten Dampf die Temperatur von 149° besitzen können. Dagegen entzündeten sich selbst Aetherdämpfe erst bei Berührung mit einer Flamme. Andererseits ist nicht zu bestreiten, daß eine Feuersbrunst, hervorgerufen durch brennendes Benzin, weit bedenklicher sein wird, als eine solche, welche durch Schwefelkohlenstoff oder

*) Von F. Gantner (Industrieblätter 1888, S. 123) sind Versuche über den Entflammungspunkt und die Entzündungstemperatur von Aether, Schwefelkohlenstoff, Petroleumäther, Benzol und Alkohol mit Hilfe des Abelschen Petroleumprüfers ausgeführt worden; dabei wird aber fälschlicher Weise Entzündungs- gleich Entflammungstemperatur gesetzt.

Aether veranlaßt wurde. Die letzteren beiden Substanzen entzündeten beim Verbrennen ihre Unterlage, falls diese brennbar ist, nicht, während Benzin dies thut, da Benzin viel höhere Wärme bei der Verbrennung entwickelt. Endlich ist zu bemerken, daß brennender Schwefelkohlenstoff durch Wasser gelöscht werden kann, da er spezifisch schwerer als dieses ist, während die anderen Extraktionsmittel auf Wasser schwimmen. Aus dem gleichen Grunde läßt sich die Dampfbildung durch Verdunstung von CS_2 im Reservoir vermeiden, wenn man den Schwefelkohlenstoff unter Wasser aufbewahrt.

Weiter kommt die Dichte des Dampfes in Frage, da von ihr die Schnelligkeit abhängt, mit welcher sich der Dampf durch Diffusion in der Luft verbreitet. Es verhalten sich nämlich die Diffusionsgeschwindigkeiten der Gase umgekehrt wie die Wurzeln aus ihrem spezifischen Gewicht. Setzt man die Diffusionsgeschwindigkeit der Luft gleich 1, so ist diejenige des Aethers 0,6225, die des Schwefelkohlenstoffdampfes 0,6162, die des Petroleumäthers 0,5433 und die der Dämpfe des Benzins 0,5199. Mithin verbreiten sich die (spezifisch schwersten) Kanadol- und Benzindämpfe am langsamsten in der Luft; doch ist der Unterschied in der Diffusionsgeschwindigkeit bei den Dämpfen der drei Extraktionsmittel so gering, daß man daraus kaum einen Schluß zu Gunsten des einen oder des anderen ziehen kann. Jedenfalls wird aber bei Undichtheiten der Apparate leichter Luft in diese als umgekehrt Dampf des Lösungsmittels in die Luft eintreten, und das ist sehr wesentlich beruhigend in Bezug auf die Feuergefährlichkeit, insofern in den Apparaten die Entzündungstemperatur nie erreicht wird; natürlich muß aber jede Berührung der Dämpfe im Apparat mit einer Flamme streng vermieden werden. Am leichtesten explosible Gemische bilden wird das Kanadol oder Benzin, da der Fall, daß 1 Volumen Dampf des Lösungsmittels sich mit 50 bis 60 Volumen Luft mischt, leichter eintreten wird, als der andere, bei welchem so viel Schwefelkohlenstoffdampf in der Luft ist, daß auf je 12 Volumen Luft 1 Volumen Dampf von CS_2 kommt. Endlich spielt aber noch eine Rolle die Temperatur des Dampfes, da natürlich erwärmter Dampf spezifisch leichter ist, als der bei niedriger Temperatur durch Verdunstung gebildete. Da man nun nach Bohl mit dem Kanadol in der Wärme extrahiert, auch der Siedepunkt dieses Lösungsmittels der höchste ist, wird in der Regel der Kanadoldampf nicht wesentlich schwerer sein, als es die Dämpfe der andern Lösungsmittel sind, wodurch vollends der Vorteil geringerer Diffusionsgeschwindigkeit der Kanadoldämpfe zu nichte wird. Alles in allem genommen darf man sagen, daß bezüglich der Feuergefährlichkeit jedes Extraktionsmittel seine Vor- und Nachteile hat, der Schwefelkohlenstoff unter gewöhnlichen Umständen aber am gefährlichsten ist. Jedenfalls kann unter Innehaltung aller Vorsichtsmaßregeln die Gefahr einer Entzündung von Dämpfen des Extraktionsmittels fast vollständig beseitigt werden; ganz indessen nie, weil man immerhin mit der Unvorsichtigkeit von Arbeitern zu rechnen hat.

Ueber die Gesundheitschädlichkeit der Dämpfe von Extraktionsmitteln liegen sichere Nachrichten nicht vor. Es steht bloß von den Dämpfen des Schwefelkohlenstoffs fest, daß sie schädlich auf das Befinden der Arbeiter einwirken. In Bezug auf den Grad der Schädlichkeit sind aber sicher arge Uebertreibungen mit untergelaufen. Was über diese Frage zu sagen ist, findet sich bereits an früheren Stellen dieses Buches, besonders S. 107, 108. Zu betonen ist, daß von hervorragender Schädlichkeit der

Benzindämpfe bis jetzt nichts bekannt ist, daher wohl Benzin als das in dieser Richtung unschädlichste Extraktionsmittel bezeichnet werden darf.

Welches Lösungsmittel entspricht nun den gestellten Bedingungen am besten? Der ersten und zweiten Anforderung entspricht am besten das Benzin; in allen anderen Punkten hat das Benzin manche Vorzüge, welche dem Schwefelkohlenstoff, wie dem Aether abgehen, wenn es auch die gestellten Anforderungen nicht gänzlich erfüllt. Unter Umständen kann als Nachteil des Benzins noch geltend gemacht werden, daß dasselbe nur in der Wärme seine volle Löskraft entfaltet, während z. B. Schwefelkohlenstoff zur kalten Extraktion dient. Trotzdem glaube ich ungeachtet des geringeren Lösevermögens von Benzin auf Grund der vorliegenden Erörterungen das Benzin als das beste Extraktionsmittel bezeichnen zu dürfen. Insbesondere sollte es zur Gewinnung von Speiseölen ausschließlich verwendet werden, da es leichter ein reines Del liefert als Schwefelkohlenstoff.

Wir wenden uns zu einer allgemeinen Betrachtung der

Apparate und Methoden der Extraktion.

Um über die hier aufgeführten Apparate einen Ueberblick zu gewinnen, folgt umstehend zunächst eine Uebersichtstabelle.

Ueberblicken wir diese Tabelle, so sehen wir zunächst, daß der Eintritt des Extraktionsmittels zumeist von unten her erfolgt und die Extraktion gewöhnlich in der Kälte geschieht. Weiter arbeitet in vielen Fällen jeder Extraktor für sich, in anderen in Verbindung mit den übrigen Extraktoren, so daß die Lösung aus dem ersten Extraktor in den zweiten gelangt u. s. w. Die Beseitigung des Lösungsmittels aus Rückständen, wie Del, erfolgt in der Regel zuerst durch Außenheizung (einfache Destillation), dann durch Dämpfung. Ausnahmefälle bilden die Extraktoren, bei welchen das Lösungsmittel von oben eintritt und warm extrahiert wird; ferner diejenigen, wo gepreßte oder verdünnte Luft zur Beseitigung des Lösungsmittels aus Rückstand, wie Lösung benutzt wird; endlich die Extraktion im luftverdünnten Raum oder mit Dämpfen.

Was zunächst den Eintritt des Lösungsmittels anbetrifft, so ist für Schwefelkohlenstoff entschieden der Einlaß von unten her richtig, weil dabei die Dellösung, welche spezifisch leichter als das Lösungsmittel ist, von letzterem sozusagen getragen und aus dem Extraktor herausgeschoben wird. Bei Benzin, Kanadol oder Aether liegt die Sache anders, da hier die Lösung voraussichtlich spezifisch schwerer ist, als das Extraktionsmittel (Dichte der Oele rund 0,92 bis 0,93) und sich also dem letzteren sicher beimischen wird, auch wenn dasselbe von unten her aufsteigt. Nur bei sehr schneller Strömung dürfte hier zu erreichen sein, daß die entstandene Lösung auch sogleich oben fortgeschwemmt wird; eine solche schnelle Strömung ist aber nicht vorteilhaft für Ausnutzung des Lösungsmittels. Weiter kommt in Frage die Einwirkungsdauer des Extraktionsmittels. In einigen Fällen läßt man das Lösungsmittel, wenn es einmal den Extraktor ganz erfüllt hat, stundenlang auf der Saat stehen, ehe man es durch neues Extraktionsmittel ersetzt; in anderen sorgt man für sehr langsames Aufsteigen der Flüssigkeit (in dem von Roth beschriebenen Apparate braucht der CS_2 zwei Stunden, ehe er die Höhe des Abflußrohrs erreicht); nur in einem Falle (Heyl) wird durch besondere Mittel für schnelles Durchlaufen des Lösungsmittels Sorge getragen. In der That ist kein Zweifel, daß die

Erfinder	Behandlung der Grundstoffe	Bemerkungen
Deiß 1856 . .		
Expferts 1857	Erhöhen von er- höhter Luft.	Speiseöl mit Alkohol behandelt.
Rouffin 1859	Erhitzen durch H_2O , Dämpfen, Erhitzen Dampfbad, direkter Dampf, Erhitzen Dampfbad.	
Deiß 1861 . .	Dampfbad, direkter Dampf, Erhitzen	
Eschenberg 1866		
Benière, Depre- not 1863 . .	?	Während der Extrak- tion tritt Dampf ein.
Motson 1863	Luft v. 70—80°C.	Extraktion mit flüssi- gem + dampfförmig- em CS_2 .
Runge 1863 .	Dampfbad, direkter Dampf	Lösungsmittel wirkt einige Stunden ein.
Boggio 1864		
Richardson, S. Rundy 1864		
Hepl 1866 . .	Dämpfen, Erhitzen erhöhte Luft, Erhitzen direkter Dampf	Extraktion unl. Druck- verminderung und schnellem Kreislauf.
Desgleichen (1 Einrichtung)		Nur Vorschlag. Keine Angabe über den Apparat.
Hirzel 1866 .	—	
Bohl 1866 . .	Dampfbad, Erhitzen durch Erhitzen	
„ 1871 . .		

	CS ₂	1	kalt	unten	Außen dampf	Außen-, dann direkter Dampf.	Nur Versuchssapparat.
Fräbide 1871		1	kalt	unten	?	Dampf von oben, Ba- lum von unten	Evaluierung vor Be- ginn der Extraktion.
Braun 1878	CS ₂ , später Aether	6, wobei 4 kombiniert	kalt	unten	?	Direkter Dampf	Lösungsmittel, wirkt einige Stunden.
van Faecht 1878 . .	CS ₂	2	kalt	unten	?	Außen dampf	Kontinuierliche Ex- traktion.
Fräde 1878	CS ₂	1	kalt	oben	Außen dampf		Verdampfung d. Ben- zins, Verdichtung im ölhaltigen Material.
Adamson 1879 . . .	Benzin	1	warm	oben	Dampfflange	?	Siehe S. 145.
Czeley 1879	"	1	warm	oben	Außen dampf	Außen dampf ?	Zur Extraktion der Ganga.
Pongowski 1880 . .	Petroleumessenz	1	kalt	oben	Direkter Dampf	Heiße Luft	
Nach Roth 1880 . .	CS ₂	1	kalt	unten	Außen-, dann direkter Dampf	Direkter Dampf	
Richter 1880	Benzin	1	kalt	?	Evaluierung	Evaluierung	Müßflußkübler.
Merz 1882	"	1	warm	oben	Dämpfung	Dämpfung mit über- hitztem Dampf	
Bang und Sangui- netti 1883	"	10, kombi- niert	kalt	oben	Destillation	Benzindämpfe von 120 bis 130°	
Beßlein 1884	"	1	?	?	?	?	Siehe S. 149.
Weber 1885	Roblenwasserstoffe	2	kalt oder warm	oben	?	?	Extraktion unter Drud.
Bernhardi 1885 . . .	Beliebig	1	warm	"	?	?	Müßflußkübler.
Frädrich 1885	Benzin	1	"	"	Dämpfung	Dämpfung	Extraktion durch Benzindämpfe.
Büttner 1885	Benzin	1	"	"	Heiße Luft	Heiße Luft	Evaluierung vor und nach der Extraktion.
"	CS ₂	1	"	unten	"	"	Notierender Extrak- tor.
Chulze 1887	Beliebig	1	kalt	oben	?	Verdrängung durch Wasser	Evaluierung vor der Extraktion.
Sirzel	Beliebig	1 oder 2	kalt oder warm	oben	Dämpfung	Dämpfung	
Wegelin und Stübner	Benzin	1	"	"	"	"	
"	"	6, kombiniert	kalt	"	"	"	Evaluierung vor und nach der Extraktion.

Ausnutzung der Lösekrast des Extraktionsmittels um so besser sein wird, je länger ein und dieselbe Menge mit der Saat in Berührung ist; andererseits findet hierbei ein großer Zeitverlust statt. Deshalb ist wohl am meisten ein recht langsames Durchströmen des Lösungsmittels zu empfehlen. Soll schnelle Zirkulation stattfinden, so muß wenigstens das Extraktionsmittel seinen Weg durch möglichst viele Extraktoren nehmen. Die Temperatur bei der Extraktion ist für ihren Erfolg ganz wesentlich. Nach Fischer muß dieselbe für Schwefelkohlenstoff zwischen 6 und 20° C. liegen; nach Bohl gewinnt das Kanadol seine volle Lösefähigkeit erst bei seinem Siedepunkte (60°). Jedenfalls steht fest, daß Dämpfe des Extraktionsmittels, die sich erst in der Saat verdichten sollen, ungenügende Extraktionsergebnisse liefern (vergleiche jedoch die Notizen über amerikanische Extraktoren); dagegen dürfte allerdings wohl allgemein das siedende flüssige Extraktionsmittel größeres Lösevermögen haben, als es bei niedrigerer Temperatur besitzt. Nur ist zu bedenken, daß es hierbei vielleicht auch fremde Stoffe löst, daß es sich zersetzen könnte und daß beim Sieden des Lösungsmittels durch Dampfbildung ungünstige Druckverhältnisse eintreten könnten. Einen Ueberdruck kann man allerdings vermeiden, wenn man die Dämpfe stets möglichst schnell wieder in einem Rückflusfühler verdichtet, der in offener Verbindung mit dem Extraktor steht. Somit wird für jedes Extraktionsmittel eine empirisch zu ermittelnde Temperatur die für die Extraktion günstigste sein; wird aber in der Wärme gearbeitet, so muß der entstehende Dampf fortwährend so verdichtet werden, daß hierbei eine Druckausgleichung im Extraktor stattfindet.

Eine weitere wichtige Frage ist die, ob die Methode der Verdrängung oder die Methode der systematischen Auslaugung sich mehr empfiehlt. Man kann diese Frage fast mit der anderen gleichstellen, ob möglichst einfache oder möglichst vollkommene Apparate vorzuziehen sind.

Bei der Methode der Verdrängung, welche am meisten angewendet wird, läuft das Lösungsmittel langsam so lange durch den Extraktor, bis es ölfrei abgeht, und vom Extraktor aus gelangt die Lösung direkt in die Destillatoren. Eine solche Einrichtung ist zweifellos sehr einfach, aber man wird etwas mehr Extraktionsmittel brauchen und verdünntere Lösungen erhalten, also länger zu destillieren haben. Bei der systematischen Auslaugung läßt man das Extraktionsmittel in beliebiger Geschwindigkeit durch eine größere Anzahl von Extraktoren laufen, so daß es am Ende der Extraktionsbatterie jedenfalls als ziemlich konzentrierte Lösung anlangt und von hier in den Destillator abfließt. Die Zahl der Extraktoren hängt von der Geschwindigkeit ab, mit welcher das Lösungsmittel läuft, sowie von der Art der Saat (ob leicht oder schwerer lösliches Öl, ob wenig oder viel Öl u. s. w.) Man läßt solange neues Extraktionsmittel in den ersten Extraktor gelangen, bis dieser erschöpft ist, worauf man ihn aus-, dagegen hinter dem letzten einen neuen, frischbeschickten Extraktor einschaltet. Diese Apparate sind natürlich komplizierter; sie erfordern mehr Raum und umständlichere Einrichtungen (größere Reservoirs und Destillatoren; viele Rohrleitungen mit Umschaltähnen u. s. w.). Dafür sind sie insofern vollkommener als die Verdrängungsapparate, als sie schneller arbeiten, weniger Lösungsmittel brauchen und konzentriertere Lösungen liefern als letztere. Weniger Lösungsmittel brauchen sie deshalb, weil jede Portion Lösungsmittel, welche in sie eintritt, bis zur Sättigung mit Öl im Apparate bleibt, also eben, weil sie konzentriertere Lösungen geben. Endlich läßt sich mit diesen Apparaten ununterbrochen arbeiten, was bei den Verdrängungsapparaten nicht möglich ist, es sei denn, daß man von den letzteren ebenfalls mehrere mit denselben Reservoirs, Dampfkesseln und Destillatoren verbindet. Durch diese Anordnung würde aber freilich die Einfachheit der Einrichtung leiden.

Nach Kurb ist das methodische Auslaugen zu verwerfen, dagegen die Verdrängungsmethode zu empfehlen. Das ist wohl eine etwas zu bestimmte Behauptung. Vielmehr dürfte man sich bei Wahl der einen oder der andern Methode nach den jeweiligen Umständen zu richten haben. Wird möglichst schnelle Arbeit und möglichst große Delproduktion gewünscht, so ist jedenfalls eine Extraktionsbatterie anzuwenden und in diesem Falle empfiehlt sich eine solche nach dem System der Auslaugung, da hierbei bessere Ausnutzung des Lösungsmittels und Erzeugung konzentrierter Lösungen, also kürzere Destillationsdauer erreicht wird, als bei Verwendung einer Batterie von mit Verdrängung arbeitenden Extraktoren. Wenn dagegen nur im kleinen und mit Unterbrechung Del erzeugt wird und dabei geringeres Anlagekapital aufgewendet werden soll, so empfehlen sich Verdrängungsapparate. Da letztere einfacher in ihrer Konstruktion und leichter zu übersehen sind, so dürften es gleichzeitig diejenigen Apparate sein, bei denen die Feuergefährdung am geringsten ist.

Bezüglich der Behandlung der Rückstände, wie der Delösung ist man zur Zeit wohl allgemein zu der Ueberzeugung gelangt, daß zum Schlusse eine Behandlung mit direktem Dampfe nötig ist, um die letzten Spuren des Lösungsmittels zu entfernen. Die Dauer der Einwirkung des direkten Dampfes darf aber keineswegs eine beliebig lange sein; insbesondere verderben bei zu langer Dämpfung die Rückstände, indem sie „verkleistern“ (die Stärke des Samens quillt mit heißem Wasser auf und verwandelt sich in Kleister, der im feuchten Zustande leicht säuert) oder chemische Veränderungen nachteiliger Art erfahren. Alles was also in richtiger Weise zur Verkürzung der Dämpfperiode beiträgt, ist vorteilhaft zu nennen. In diesem Sinne wirkt vielleicht auch das Absaugen der Dämpfe durch die Luftpumpe; doch muß dabei auf die große Verdunstungskälte Rücksicht genommen werden, welche bei Verdunstung von Aether oder Schwefelkohlenstoff sich geltend macht. Die gedämpften Rückstände müssen in der Regel schließlich noch einer Trocknung unterworfen werden, was ein entschiedener Uebelstand ist. Derselbe läßt sich indessen vermeiden: man muß nämlich mit trocknen (überhitzten) Dämpfen arbeiten. Da hierdurch gleichzeitig die Dämpfperiode verkürzt wird, ist auch an eine schädliche Beeinflussung der Rückstände nicht zu denken, falls man die Dampftemperatur nicht zu hoch nimmt. Bei etwa 160° beginnt aber die Stärke der Rückstände, sich in Dextrin umzuwandeln.

Noch sei auf eine Vorsichtsmaßregel hingewiesen, welche man beim Dämpfen der Rückstände zu beachten hat. Wenn das Dämpfen beginnen soll, muß nämlich die Temperatur der Rückstände bereits so hoch sein, daß sich kein Wasserdampf in ihnen kondensieren kann. Sonst bilden sich Wasserhüllen um die einzelnen Teilchen der Rückstände, und das Austreiben des in diesen Teilchen zurückgehaltenen Extraktionsmittels wird alsdann fast zur Unmöglichkeit, weil man erst die Wasserhüllen verdampfen müßte. Dabei käme aber die Stärke mit flüssigem Wasser von höherer Temperatur zusammen und behielte Zeit damit zu verkleistern, ein Prozeß, der bei etwa 50° beginnt, zwischen 60 und 70° beendet ist und hauptsächlich in einem Aufquellen der Stärke unter Wasseraufnahme besteht. Ist alles Extraktionsmittel vertrieben, so ist eine Kondensation des Dampfes in den Rückständen bei allmählicher Abkühlung derselben von geringerem Nachteil.

Der gewonnene Saatrückstand muß natürlich völlig frei von Geruch oder Geschmack nach Extraktionsmitteln sein. Dasselbe gilt vom Oele, welches nach Destillation und Dämpfung zurückbleibt. Das extrahierte Oel ist frei von Schleim, falls es mit Benzin erhalten wurde auch frei von Harz, Chlorophyll u. s. w., und bedarf einer viel weniger kostspieligen Raffination, als gepreßtes Oel. Auch ist extrahiertes Oel dem Verderben weniger leicht ausgesetzt, als geschlagenes. Den gleichen Vorzug besitzen Extraktionsrückstände gegenüber den Preßkuchen.

- Ueber die Benutzung eines Vakuums während der Extraktion ist schon an mehreren Stellen gesprochen worden. Dieselbe ist entschieden zu verwerfen, sobald sie fortgesetzt während der Extraktion mit Aether oder Schwefelkohlenstoff geschehen soll, und zwar wegen der hierbei auftretenden starken Abkühlung durch die lebhaft verdunstenden Lösungsmittel. Ebenso ist die Evakuierung nicht hinreichend zur Befreiung des Oels oder der Rückstände vom Lösungsmittel. Dagegen ist sie sehr wohl angebracht zur Beseitigung der Luft aus den Apparaten und dem Samen. Denn einmal wird hierdurch das Eindringen des Extraktionsmittels in die Saat erleichtert und weiter vermeidet man so die Mischung von Luft und Dämpfen des Extraktionsmittels, welche sonst entsteht, den Gang der Arbeit oft störend beeinflusst und größere Verluste an Lösungsmittel verursacht, wenn man nicht die Luft aus den Apparaten ebenfalls in besonderer Weise von den mitgerissenen Dämpfen des Extraktionsmittels befreien will. Besonders wichtig ist diese Entlüftung vor der Extraktion bei sehr flüchtigen Lösungsmitteln, die sonst in beträchtlichem Grade verdunsten und der Luft sich beimischen.

Von der vollständigen Wiedergewinnung des Extraktionsmittels hängt aber die Rentabilität der Extraktion ganz besonders ab. Deshalb muß so genau für Dichtigkeit der Apparate, gute Wirkung der Kondensatoren, Wiedergewinnung der etwa in der Luft aus den Apparaten enthaltenen Dämpfe des Lösungsmittels u. s. w. gesorgt werden. Wie man diese Absicht erreicht, das ist schon so ausführlich geschildert worden, daß wir hier nicht nochmals darauf zurückkommen wollen. Thatsache ist, daß die fast vollständige Wiedergewinnung des Lösungsmittels zu ermöglichen ist.

Die Bedingungen zur erfolgreichen Anwendung der Extraktion sind nunmehr in Kürze zu formulieren, wie folgt:

1. Richtige Beschaffenheit des Apparats: Dichtigkeit; richtige Dimensionen (zu hohe Saatschicht im Extraktor ist nachteilig); gute Kondensatoren; je nach dem Lösungsmittel Zulaß desselben von unten oder oben; je nach der Größe und Art der Produktion einfache Verdrängungsapparate oder Extraktionsbatterie nach dem Auslaugesystem; genügende Heizvorrichtungen; Zulaß von direktem Dampf zu Extraktor wie Destillator.
2. Richtige Arbeit: Absolut trocknes und richtig gewähltes Extraktionsmittel; richtig gequetschter, trockner, nicht zu alter Samen; genügende Einwirkungszeit des Lösungsmittels; richtige Temperatur; Fernhaltung von Flammen und stark erhitzten Gegenständen vom Extraktionsraum; richtige Behandlung der Dellosung, wie der Rückstände; Regelung des Fettgehalts der Rückstände durch mehr oder weniger vollständige Extraktion.

Fünftes Kapitel.

Die Rückstände der Oelgewinnung.

Die Rückstände der Oelgewinnung sind wichtige Nebenprodukte, da sie als Futtermittel, wenigstens aber als Düngemittel einen Handelswert besitzen, welcher bei der Oelfabrikation wohl in Betracht gezogen werden muß. Je nach der Art, in welcher das Oel gewonnen wird, sind auch die Rückstände verschieden beschaffen. Bei der Pressung erhält man Oelkuchen. Dieselben sind verhältnismäßig reich an Oel, ärmer an Eiweiß- und sonstigen Nährstoffen. Kuchen vom Kaltpressen sind wiederum ölreicher, als solche vom Warmpressen. In den letzteren wird das Oel leichter ranzig, als in den ersteren, so daß Kuchen vom Warmpressen schlechter haltbar sind, als solche vom Kaltpressen. Mitunter werden die Oelkuchen schon vom Fabrikanten in das sog. Kuchenmehl verwandelt. Man bedient sich dazu der schon beschriebenen Oelkuchenbrecher, namentlich desjenigen von Nicholson. Das erhaltene Mehl wird noch abgeseibt, da der Oberfläche der Kuchen häufig Haare und Fasern anhaften, herrührend von den Preßtüchern. Dies ist ein Vorzug des Kuchenmehls vor den Kuchen, da die beigemischten Haare dem Vieh, dessen Nahrung die Kuchen bilden, unter Umständen gesundheits-schädlich sein können. Andererseits ist Kuchenmehl, weil es dicht lagert, dem Schimmeln und jeder Verderbnis mehr ausgesetzt, als es die Kuchen selbst sind. Infolgedessen empfiehlt es sich für den Landwirt mehr, die Kuchen anzukaufen und je nach Bedarf dieselben selbst zu vermahlen und abzuseiben; die Kuchenbrecher gehören in dieser Hinsicht also zu den landwirtschaftlichen Maschinen. Endlich sind die Rückstände der Extraktion, das sog. Futtermehl, zu nennen. Dieselben sind bei völlig zu Ende geführter Extraktion am ärmsten an Oel, am reichsten an Eiweiß und anderen Nährstoffen. Da aber häufig mit Absicht die Extraktion unvollendet gelassen wird, so wechselt die Zusammensetzung des Futtermehls beträchtlich. Im übrigen wird auch das Futtermehl, wie das Kuchenmehl, leichter der Verderbnis ausgesetzt sein, als die Oelkuchen.

Die ersten ausführlicheren Untersuchungen über Oelkuchen rühren von Soubeiran und Girardin her (Journal f. prakt. Chemie 52. 1851. S. 321). Die Resultate dieser Analysen sind in folgender Tabelle zusammengestellt:

Kuchen von	Prozent Wasser	Prozent Oel	Prozent organische Substanzen	Prozent Salze u. Asche	Prozent Stickstoff	Prozent lösliche Salze	Prozent phosphor-saurer Kalk	Es enthalten	
								138 g Stickstoff	84 g Kalk-phosphat
Buchedern . .	14,0	4,0	75,8	6,2	4,50	0,124	2,1	3,066 kg	4,000 kg
Erdbnuß	12,0	12,0	71,0	5,0	6,07	0,270	1,2	2,273 „	7,000 „
Hanf	13,8	6,3	69,4	10,5	6,20	0,577	7,1	2,225 „	1,183 „
Lein	11,0	12,0	70,0	7,0	6,00	0,700	4,9	2,300 „	1,710 „
Leindotter . . .	14,5	12,2	65,1	8,2	5,57	0,098	4,2	2,477 „	2,000 „
Wohn	11,0	14,2	62,3	12,5	7,00	0,620	6,3	1,970 „	1,330 „
Sesam	11,0	13,0	66,5	9,5	5,57	0,570	3,2	2,477 „	2,625 „
Sommerraps .	13,2	14,1	66,2	6,5	5,55	0,130	6,5	2,486 „	1,300 „

Die Angaben der letzten beiden Spalten beziehen sich darauf, daß nach Boussingault die tägliche Ration eines Ochsen 12 kg trocknes Heu mit 138 g Stickstoff und 84 g phosphorsaurem Kalk beträgt. Aus der Tabelle erhellt, daß einige Ruchen reich, andre arm an Phosphaten sind, was auf Bedingungen der Kultur dieser Pflanzen zurückzuführen ist. Weiter ergibt sich beim Vergleich mit der Zusammensetzung des Stalldüngers, von welchem 30000 kg 124 kg Stickstoff und 81 kg phosphorsauren Kalk enthalten, Mengen die z. B. durch 1246 kg Ruchen von Sommeraps für das Phosphat oder 2234 kg desselben Ruchens für den Stickstoff aufgebracht werden, daß Delfuchen den Anforderungen an den bei Wechselwirtschaft angewendeten Dünger nicht völlig entsprechen, wohl aber geeignet sein werden, wo man Pflanzen kultiviert, die im nämlichen Jahre dem Boden viel wirksame Bestandteile entziehen. Dagegen sprechen sich Praxis und Theorie gleichmäßig günstig über die nährenden Eigenschaften der Rüßstände aus, so daß ein Zuschlag derselben zum Viehfutter und die Benutzung zur Mast durchaus zu empfehlen ist. Es ist diejenige Nährsubstanz, welche gleichzeitig die zur Knochenbildung nötigen Salze (Phosphate) und die zur Fleischbildung nötigen stickstoffhaltigen Verbindungen (Eiweiß) enthält, bei weitem die geeignetste. Beide Arten von Bestandteilen sind aber in den Delfuchen enthalten. Außerdem findet sich darin noch Fett, welches ebenfalls ein nötiges tierisches Nahrungsmittel ist, sei es nun, daß es zur Fettbildung, sei es, daß es zur Wärmeerzeugung (als Respirationsmittel) dient.

Die beste Art, mit Delfuchen zu füttern besteht darin, daß man letztere mit warmem Wasser anweicht und dann andere Nahrungsmittel damit vermischt. Leinölkuchen betrachtet man als den nahrhaftesten und gibt ihn besonders Milchkühen gern. Raps- und Rübsenkuchen kommen erst in zweiter Linie, alle übrigen gewöhnlich erst in dritter Linie in Betracht. Ausschließlich mit Delfuchen darf man die Tiere nicht ernähren, da sie hierbei schlechtes Fleisch und Fett, sowie schlechte Milch geben. Bei Erdnußkuchen ist weiter darauf Rücksicht zu nehmen, ob dieselben aus entschälten oder nicht entschälten Nüssen erhalten wurden; die Ruchen aus letzteren sind minderwertig, trotzdem aber noch besser als Ruchen aus entschälten Erdnüssen, welche eine Seereise, etwa von Indien her, durchgemacht haben. Bei Baumwollkuchen ist auf völliges Fehlen der Baumwollhaare zu sehen, da diese, falls sie vom Vieh mitgenossen werden, höchst unangenehme Erkrankungen herbeiführen. (Chem. Centralbl. [3] 17, 1886, S. 107.)

Bei Berechnung der Preiswürdigkeit eines Delfuchens setzt man nach J. König (Centralblatt für Agrilkulturchemie 16. 1887. S. 389) voraus, daß sich verhalten die Preise von Protein (Eiweiß): Fett: Kohlehydrat = 5 : 5 : 1. Für das Jahr 1887 gibt nun König folgende Werte an:

Ruchen von	Prozent H ₂ O	Prozent Protein	Prozent Fett	Prozent stickstofffreie Extraktstoffe	100 kg kosten in Münster	Verhältnis 5 : 5 : 1	
						a	b
Baumwollsamem	11,2	46,5	13,5	16,3	14,75 Mk.	316,3	4,7 Pfg.
Erdnuß	11,2	45,5	7,5	25,6	13,50 "	290,6	4,6 "
Lein	12,5	30,0	10,0	29,5	18,25 "	229,5	8,0 "
Raps	11,2	31,1	9,9	29,2	12,50 "	234,2	5,3 "
Gesam	11,1	36,5	12,5	21,9	12,25 "	266,9	4,6 "

In Spalte a ist die Summe der Futterwertseinheiten pro 100 kg, in Spalte b der Preis für einen Futterwert in Pfennigen eingetragen.

Den Wert der Spalte a erhält man z. B. für Baumwollsamemkuchen wie folgt: $5 \times 46,5 + 5 \times 13,5 + 16,3 = 316,3$; den Wert in Spalte b durch Division des Preises durch den Wert in Spalte a, z. B. $\frac{1475}{316,3}$ Pfg. = 4,7 Pfg. Danach sind

die wohlfeilsten sogenannten Kraftfuttermittel im Jahre 1887 gewesen Sesam-, Erdnuß- und Baumwollsamensamen. Im Durchschnitt kostete, das Wertverhältnis 5:5:1 zu Grunde gelegt, im Jahre 1887 1 kg Protein 30 Pfge, 1 kg Fett 30 Pfge. 1 kg Kohlehydrat (stickstofffreie Extraktivstoffe) 6 Pfge. König schlägt übrigens noch ein anderes Wertverhältnis (3:2:1) vor.

Bis jetzt ist immer nur von Oelfuchen die Rede gewesen, nicht von den Extraktionsrückständen. Ueber letztere liegen in der That recht wenig nähere Untersuchungen vor, und diese sind bereits früher angeführt worden. In folgenden Tabellen geben wir noch einige neuere Untersuchungsergebnisse, welche sich auf Oelfuchen wie auf Futtermehl beziehen.

Ruchen von	Prozent H ₂ O	Prozent Asche	Prozent Sand	Prozent Fett	Prozent Protein	Prozent Faser	Prozent Kohlehydrat
Rübsen, deutsch . . .	10,90	7,32	—	8,96	31,00	8,14	32,95
„ englisch . . .	10,06	7,59	1,79	8,73	31,95	7,74	32,64
„ russisch . . .	10,46	6,89	1,36	12,89	31,33	8,50	31,33
Lein, deutsch	12,00	5,35	—	11,60	33,21	6,40	31,44
„ russisch	12,74	5,18	4,42	12,93	26,85	6,43	31,45
Baumwollsaat	8,77	6,63	—	12,52	43,96	4,32	24,33
Erdnuß	10,79	4,66	1,33	7,72	44,13	5,76	28,86
Hanf	15,14	7,86	—	7,11	27,56	19,20	23,13

Nach M. Siebert (Centralblatt für Agriculturchemie 16. 1887. S. 567.)

Die Schwankungen im Gehalte an Protein und Del sind nicht unbedeutend, wie aus folgenden Zahlen hervorgeht:

Ruchen von	Prozent Del			Prozent Protein		
	Minim.	Maxim.	Mittel	Minim.	Maxim.	Mittel
Baumwollsaat (Mehl)	9,8	17,6	14,3	39,8	48,7	43,3
Desgl. (Ruchen)	9,3	18,3	13,55	40,1	45,6	43,8
Sesam	9,4	17,7	14,1	34,6	41,1	37,4
Raps	7,4	11,4	9,6	30,3	36,8	33,6
Bohn	6,2	15,0	10,3	35,6	39,8	37,3

Nach Dietrich (Centralblatt für Agriculturchemie 15. 1886. S. 571.)

Endlich seien hier die Angaben über Extraktionsrückstände, welche schon erwähnt wurden, wiederholt:

Extraktionsrückstände von	Prozent Wasser	Prozent Protein	Prozent Del	Prozent Kohlehydrate	Prozent Asche	Angabe von
Rübsen (ungetrocknet)	22,4	30,4	—	40,9	6,3	} Seyferth
„ (trocken) . .	—	37,8	—	54,1	8,1	
Saat ungenannt . .	höchstens 7	5,3% N	höchstens 2	?	?	} Seyl Richter
Raps	7,26	33,12 (5,3% N)	2,02	33,56 Nährstoffe und 12,84 Holzfaser	8,2	

Diese Angaben sind höchst dürftig. Im allgemeinen kann man aber sich die Zahlen, welche für Delsuchen gelten, auf die Zusammensetzung von Extraktionsrückständen umrechnen, wenn man für letztere den durchschnittlichen Delgehalt zu 2,5 Prozent annimmt und gleichzeitig den Wassergehalt etwa auf 8 Prozent berechnet (Saat zur Extraktion soll gut getrocknet sein, die gedämpfte Saat muß, — falls Kondensation stattfand — nachgetrocknet werden). Z. B. enthält nach König Rapskuchen 11,2 H₂O, 31,1 Protein, 9,9 Del, 29,5 stickstofffreie Extraktivstoffe; er würde nach unserer Annahme bei Extraktion enthalten 8 Wasser, 2,5 Prozent Del, 34,8 Protein und 33,0 stickstofffreie Stoffe. — Bezüglich der Methode der Bestimmung des Delgehaltes von Rückständen der Delgewinnung ist folgendes zu bemerken. Dieselbe wird im allgemeinen so ausgeführt, wie die Untersuchung der Saat auf Delgehalt. Nur ist ganz besonders darauf zu sehen, daß der Rückstand völlig trocken sei und mit absolut trockenem Aether extrahiert werde. Am besten verfährt man so, daß man 4 bis 5 g der fein zerkleinerten Rückstände in Trocknröhrchen bei 100° unter Durchleiten von Wasserstoff (behufs Ausschlußes der Luft) bis zu konstantem Gewichte trocknet und dann 10 bis 12 Stunden lang mit wasserfreiem Aether extrahiert. Den wasserfreien Aether erhält man, indem man käuflichen Aether über frisch gebranntem Kalk einige Zeit stehen läßt und dann abdestilliert. Die ätherische Dellsolution wird der Destillation unterworfen, der Rückstand bei genau 100° im Trockenschranke getrocknet (Chemiker Ztg. 12. 1888. N. S. 42). Bei der Untersuchung der Rückstände von der Delgewinnung ist übrigens noch E. Hiltner (Chemiker Ztg. 11. 1887. N. S. 290) das Mikroskop unbedingt heranzuziehen, da in diesen Rückständen Schimmelpilze und Bakterien auftreten. Nun ist man gewöhnt, einen Rückstand, der schimmelfrei ist, für frisch zu halten. Trotzdem ist dies nicht richtig, da gerade manche Rückstände, die am häufigsten zur Erkrankung des Viehes führen, am wenigsten zum Schimmeln neigen (z. B. Baumwollsamennmehl). Deshalb muß man annehmen, daß die Bakterien es sind, welche den nachteiligen Einfluß ausüben, und auf ihre An- und Abwesenheit hin die Rückstände mit dem Mikroskop untersuchen. Endlich sei darauf hingewiesen, daß J. und H. J. Meyer aus Aufguß von Leinsamennmehl Blausäure erhielten, und daß Burkhart in den alkoholischen Extrakten der verschiedensten Delsuchen stets Zucker nachweisen konnte (Chemiker Ztg. 10. 1886. N. S. 240). Es ist also bei genauer Untersuchung der Delsuchen auf vielerlei Bestandteile Rücksicht zu nehmen, zum Teil auch auf solche, die nur in einer Suchenart oder wenigen Gattungen von Suchen vorkommen.

Was die Aufbewahrung der Delsuchen und des Mehls in den Fabriken anbetrifft, so ist auf zweierlei Rücksicht zu nehmen: erstens auf das beträchtliche Gewicht dieser Rückstände und zweitens auf ihre leichte Verderblichkeit. Um das Gewicht schadlos zu machen, speichert man die Delsuchen am besten zu ebener Erde auf. Vor dem Verderben schützt man die Rückstände durch Aufbewahren in gut gelüfteten Räumen, in denen sie nachtrocknen können. Bei Futtermehl ist außerdem ein häufiges Nachschaukeln, bezüglich Umsfüllen anzuraten. Das Beste für den Fabrikanten ist natürlich ein möglichst baldiger Verkauf der Rückstände.

Sechstes Kapitel.

Vergleich zwischen Pressung und Extraktion.

Eine vielfach aufgeworfene, aber schwer zu erledigende und daher meist sehr kurz abgethane Frage ist die folgende:

Ist die Delgewinnung durch Pressung oder diejenige durch Extraktion vorzuziehen, bezüglich: sind diese beiden Methoden einander gleichwertig?

Zur Beantwortung dieser Frage wäre in erster Linie ein Vergleich der Betriebsergebnisse beider Methoden nötig. Leider fehlen zu einem solchen die Vorversuche; denn was an Angaben über Leistung von Pressen und Extraktionsapparaten in der Litteratur vorhanden ist, entbehrt zumeist der Vergleichbarkeit. Immerhin sind folgende Zahlen von einem gewissen Werte.

Es finden sich zunächst (zum Teil bei Rühlmann) einige Angaben, die sich auf Vergleichung des Ertrags an Del bei Pressung und Extraktion beziehen; leider sind die auf Extraktion bezüglichen Angaben teilweise nur auf Laboratoriumsversuche begründet.

Samen	Delertrag bei		Nach Angabe von
	Pressung	Extraktion	
Rübsamen . .	40,81 Proz.	50,00 Proz. (mit Aether)	Boussingault
Raps	39,245 „ (holl. Presse)	44,626 „ (mit Aether)	Witte
Sommerraps	30 „	36—40 „ (mit Kanadol)	Bohl
Rohlraps . .	39 „	45—50 „ „	„
Winterrübsen	33 „	39—42 „ „	„

Die Zusammenstellung zeigt deutlich, daß der Ertrag an Del bei der Methode der Extraktion ein höherer ist. Dies geht auch aus umstehender Tabelle hervor, mit welcher die auf S. 173, 174 zu vergleichen sind.

Die Angaben gelten für die Rückstände, wie dieselben zum Verkauf gelangen. Es ist deutlich ersichtlich, daß Pressrückstände durchschnittlich 6 bis 10 Prozent, dagegen Extraktionsrückstände 2 bis 3 Prozent Del enthalten. Mithin gewinnt man bei der Extraktion 4 bis 8 Prozent Del mehr. Werden z. B. (wie bei Heyl 1867) in 24 Stunden durch Extraktion 4000 kg Del erzeugt, so würde man bei Pressung nur 3680 bis 3840 kg, d. h. 160 bis 320 kg Del weniger erhalten haben, was für Reinöl etwa einem Handelswerte von 60 bis 120 Mark entspricht. Von diesem Standpunkte aus ist also die Extraktion der Pressung vorzuziehen.

Samen	Gehalt der Rückstände an Del		Nach Angabe von
	bei Pressung	bei Extraktion	
Nußsamen . .	11,5 Proz. (Reil- presse)	—	Sauerwein
	8,7 und 12,3 Proz. (hydr. Presse)		
?	5 — 6 Proz.	0,25 — 0,5 Proz. (1866)	Bohl
?	—	1,5 Proz. (1867)	"
Raps	9,5 — 10 Proz. (zweimal. Pressung)	2 — 3 Proz.	Richter
?	—	2,5 — 3 Proz.	"
Leinöl	12 Proz.	2,5 Proz.	Fischer
Sesam	13 "	—	Soubeiran u. Girardin
Erdnuß	12 "	—	" "
Verschiedene			" "
Saat	7,5 — 10,1 Proz.	—	Schädler I, S. 258

Weiter kommt aber die Beschaffenheit der Rückstände in Frage. Hierüber ist schon soviel im vorhergehenden gesagt worden, daß wir nur noch einmal das Resultat zusammenzufassen brauchen. Die öltreichen Presskuchen haben angeblich einen etwas höheren Nährwert als die Extraktionsrückstände; sie lassen sich fernerhin leichter versenden, als letztere, weil sie Kuchenform besitzen, während letztere pulverig sind. Da das Del im Kuchen aber natürlich schlechter bezahlt wird als das gewonnene Del, so bleibt immer noch ein Ueberschuß zu Gunsten des Extraktionsrückstands. Es kommt nun darauf an, ob derselbe groß genug ist, die Kosten für Säcke, in denen das Mehl versendet wird, zu überschreiten, in welchem Falle der Vorteil immer noch auf Seite der Extraktion läge, oder wenigstens zu decken. Mindestens das letztere scheint der Fall zu sein. In der pulverigen Beschaffenheit der Extraktionsrückstände ist an sich kein Mangel, sondern eher ein Vorteil (für den Käufer allerdings) zu sehen, da die Kuchen doch auch zerkleinert werden müssen, ehe man sie verfüttern kann. Ferner kann man die Extraktion nach Belieben so einrichten, daß mehr oder weniger Del in den Rückständen bleibt. Weiter ist hervorzuheben, daß die Rückstände der Extraktion, falls sie völlig entölt sind, natürlich prozentisch entsprechend stickstoffreicher sind, als die Presskuchen. Da nun die stickstoffhaltigen Substanzen zweifellos als Nährstoffe hohen Wert besitzen, so muß man die Extraktionsrückstände von diesem Standpunkte aus den Presskuchen vorziehen. Auch ist das Vorurteil, daß das Vieh die Extraktionsrückstände minder gern fresse, als die Kuchen, oder gar durch erstere in seiner Gesundheit geschädigt werde, als widerlegt anzusehen. Führt man schließlich noch die größere Haltbarkeit der trocknen Extraktionsrückstände ins Feld, so wird man zu dem Schlusse kommen müssen, daß Rückstände der Extraktion und der Pressung wenigstens gleichwertig sind.

Das gewonnene Del ist nach allgemeiner Ansicht und zweifellosen Beweisen bei der Extraktion reiner und haltbarer, als dasjenige, welches durch Pressung erhalten wird. Es enthält keine fremden Beimischungen, wie Schleim, Eiweiß u. s. w., bei Benzinextraktion auch kein Harz, welche in dem durch Pressung erhaltenen Oele stets vorhanden sind und erst durch kostspielige Reinigungsarbeiten beseitigt werden können. Da das extrahierte Del reiner ist als das ausgepreßte, so besitzt es auch eine größere Haltbarkeit. Nur eins könnte man gegen die durch Extraktion gewonnenen Oele ins Feld führen: sie sind reicher an festen Fetten, als die ausgepreßten, wenigstens als die kaltgepreßten Oele. Dies kann unter Umständen bei der Herstellung von Speiseölen ausschlaggebend für die Wahl der Fabrikationsmethode sein, da man Speiseöle, welche allzu leicht feste Ausscheidungen geben, nicht liebt. In allen übrigen Punkten ist aber extrahiertes Del dem ausgepreßten vorzuziehen.

Endlich sind die Anlage- und Betriebskosten, sowie die Menge des in bestimmter Zeit erzeugten Oels in Rücksicht zu ziehen. Die Anlagkosten sind bei Fabriken mit Pressung sicher höher als bei solchen mit Extraktion. In Bezug auf die Betriebskosten kann man im Zweifel sein, da bei der Extraktion das Extraktionsmittel bedeutende Summen erfordert, während bei der Pressung die Benutzung eines solchen wegfällt. Bedenkt man aber, daß das Lösungsmittel fast vollständig wieder gewonnen werden kann und muß, und daß ferner zur Beaufsichtigung und Inanghaltung von Extraktionsapparaten nur geringe menschliche Arbeitskraft nötig ist, während bei Pressung viel Arbeiter und der Betrieb ziemlich komplizierter Maschinen nötig sind, so werden sich auch die Betriebskosten mindestens gleich stellen. Leider fehlen hierüber umfänglichere Angaben; nur an die eine, von Richter herrührende sei erinnert, wonach die Verarbeitungskosten von 26 metr. Scheffel Saat bei der Pressung 33 bis 36 Mark, bei der Extraktion 18 Mark betragen sollen. Dem gegenüber steht freilich die andere ebenfalls von Richter herrührende Berechnung der Kosten der Pressung von 1000 kg Raps mit 20 Mark und der Extraktion von 1000 kg Raps mit 23 bis 24 Mark; trotzdem soll sich für 1000 kg Raps wegen Mehrgewinn an Del bei Extraktion eine Mehreinnahme von 9,64 Mark ergeben. Was endlich die Menge des ausgepreßten Samens und des gewonnenen Oels, sowie der Rückstände anbetrifft, so sind folgende Werte nach Seite 100 bis 103 auf umstehender Seite zusammengestellt worden.

Aus dieser Tabelle geht hervor, daß die durchschnittliche Leistung der Pressen pro Stunde und Pferdekraft 0,2 bis 0,3, selten 0,4 hl Saat beträgt.

Viel dürftiger sind die Angaben über Leistung von Oelfabriken mit Extraktion. Es sind im wesentlichen nur die folgenden zu nennen:

Nach Heyl (1867) werden in der Fabrik zu Moabit in 12 Stunden 5000 kg Raps = rund 74 hl extrahiert und dabei 2000 kg Del und 2625 kg Rapsmehl erhalten. Derselbe gibt weiter (1878) an, daß er in 12 Stunden soviel Palmkerne verarbeite, daß hierbei 6250 kg Del und 7500 kg Palmmehl gewonnen werden. Endlich ergeben nach Richter (1866) 1000 kg = 14,8 hl Raps bei der Extraktion 264 kg Rückstände (Rapsmehl), während sie bei der Pressung 306 kg Kuchen hinterlassen. Diese Angaben stammen alle nicht aus neuester Zeit, was noch besonders bemerkt

Fabrik	3 a h l der Pressen	Saat	In 12 Stunden verarbeitet oder gewonnen			Pferdekraft der Maschine	Leistung pro Stunde und Pferdekraft in h l Saat
			h l Saat	kg Del	kg Ruchen		
Feinz in Garburg (1844)	3 Reil- und 3 hydraulische Pressen	—	2300 bis 3398 kg	821,79 bis 1214,11	—	—	—
Recointe (Erbauer) (1857)	6 liegende Doppelpressen	—	11500 kg	3000	6988	—	—
Dampfölmühle in St. Petersburg (1863, 1864)	16 stehende Pressen	Rein	390 (täglich)	700 (täglich)	—	15	—
Pinchin und Johnson, London (1864)	für 10 Pr. Stehende Pr.	Rein Rapß	236,328 pro 1 hl pro 1 hl	— 18,72 22—25	— 44,1	—	—
Mills u. Comp., Birmingham (1872)	8 stehende Pr.	Rein	283,16	38,6 hl	—	—	—
Capelle in Hannover	2 stehende Pr.	Winterrapß	15,8	355,5—405,7	—	6	0,2198
Estruß in Linderte	2 stehende Pr.	Rapß	10,68	—	—	4	0,222
Delfabrik in Goslar	2 stehende Pr.	Rein	9,6	153,6—169,9	—	4	0,200
Herz in Wittenberge	16 stehende, 18 lieg. Pr.	Rapß	11,04 318,6	—	—	4	0,230
Delfabrik in Neuß	1 stehende, 4 lieg. Pr.	Rapß	68,8	895	1340	100	0,265
Delfabrik bei Hamm	2 stehende, 4 lieg. Pr.	Rübsen	50,563	—	2304	13	0,324
Palotaßmühle in Pest	5 stehende, 16 lieg. Pr.	Rapß	205,31	—	—	40	0,427
Delmühle von Nepp (1880)	2 stehende, 1 lieg. Dpr.	—	—	840	2100	10	—
Mose, Downs u. Thompson	12 steh. Pr.	—	32727 kg	9819	19635	—	—
Ehrhardt	7 Pressen	—	6000 kg	—	—	30	16,67 kg
Wegelin und Gubner	40 Pressen	Rein	543,744	8612	—	—	—

— 180 —

sei. Einen Vergleich mit den Ergebnissen der Methode der Pressung lassen sie nicht eigentlich zu. Immerhin leuchtet ein, daß die in täglich zwölfstündiger Arbeit bei Heyl aus 74 hl Raps gewonnene Menge von 2000 kg Del und 2625 kg Rapsmehl als sehr beachtenswerte Leistung bezeichnet werden muß. Dieselbe würde nach den Angaben über die Capelle'sche Fabrik etwa 10 Vertikalpressen erfordern, wobei allerdings 79 hl Raps verarbeitet, aber doch im günstigsten Falle nur 2028,5 kg Del und 1540 kg Kuchen gewonnen werden könnten. Nach den Ergebnissen der Herz'schen Fabrik würden vier Vor- und vier Nachpressen für 74 hl Raps nötig sein, wobei 1474 kg Del und 1443 kg Rapskuchen erzeugt würden. Die Neuffer Oelfabrik würde 962 kg Del und 1441 kg Kuchen aus 74 hl Raps gewinnen. Es ist zweifellos, daß solche Umrechnungen sich mit den Thatfachen nicht decken werden; aber als Beweis dafür, daß mit Hilfe der Extraktion mindestens dieselbe, voraussichtlich in gleicher Zeit eine größere Menge Del gewonnen werden kann, als mit Pressung, als Beweis hierfür können die Zahlen doch wohl gelten. Schließlich sei noch bemerkt, daß, da für 1 Stunde und 1 Pferdekraft bei Pressung rund 29,4 l Saat verarbeitet werden, der für 74 hl nötige Kraftaufwand sich zu 251,6 Pferdekraft für Aufarbeitung in der Stunde oder bei zwölfstündiger Arbeit zu 21 Pferdekraften für jede Stunde berechnet. Ein solcher Kraftaufwand ist selbstredend bei der Extraktion durchaus nicht nötig.

Nun bleibt aber allerdings zu bedenken, daß bei der Extraktion die Feuergefährlichkeit, sowie die etwaige Gesundheitschädlichkeit in Betracht kommen, welche beide der Methode der Pressung nicht anhaften. Und ebenso wird auf die örtlichen Verhältnisse Rücksicht genommen werden müssen, so daß z. B. die Anlage einer Fabrik mit Pressung in unmittelbarer Nähe von Petroleumquellen für ebenso verfehlt gelten dürfte, wie die Errichtung einer Fabrik für Extraktion weit ab von allen bequemen Zufuhrverbindungen mit Fabriken, welche Extraktionsmittel liefern, oder mit Quellen für die Rohmaterialien zur Selbsterzeugung der Lösemittel.

Erwägt man alles, was angeführt wurde, so kommt man wohl mit Sicherheit zu dem Schlusse:

1. Im Punkte der Güte des erzeugten Oels und der Vollständigkeit der Delgewinnung ist die Methode der Extraktion derjenigen der Pressung vorzuziehen.
 2. Im Punkte der Gefahrlosigkeit ist die Pressung der Extraktion bedeutend überlegen.
 3. Im Punkte der Anlage- und Betriebskosten ist die Extraktionsmethode der Methode der Pressung beträchtlich überlegen.
-

Zweite Abteilung.

Das Reinigen und Bleichen der Oele.

Wie schon früher an verschiedenen Stellen angeführt wurde, ist das durch Auspressen, Ausziehen oder sonst irgend eine Art und Weise gewonnene Del noch für die meisten Zwecke nicht rein genug und muß daher noch einen Reinigungsvorgang erleiden. Derselbe hat zu beseitigen:

1. mechanische Beimengungen, wie Fasern, Gewebe u. s. w., auch teilweise absichtlich gemachte Zusätze;
2. gelöste Stoffe, wie Harz, Kleber u. s. w., ebenfalls mitunter absichtlich zugesetzt (Verfälschungen; z. B. Leim);
3. sauer reagierende Bestandteile, wie solche infolge des Ranzigwerdens der Oele, mitunter auch durch schlecht geführte Reinigung (mit Schwefelsäure u. s. w.) in diese gelangen;
4. übelriechende Stoffe, meist ebenfalls eine Folge eingetretener Ranzidität der Oele; besonders wichtig für die Thrane;
5. färbende Bestandteile, die gewöhnlich auch gelöst sind. Die auf Beseitigung der Farbstoffe gerichteten Verfahren bezeichnet man als Bleichmethoden.

Ein und dasselbe Raffinationsverfahren ist durchaus nicht immer für alle Oele brauchbar; vielmehr muß in dieser Beziehung eine sorgfältige Wahl stattfinden, die auf genauer Kenntniss der betreffenden Oele beruht. Es wird sich daher stets empfehlen, wenn man irgend ein Reinigungsverfahren für ein bestimmtes Del aussuchen will, erst die physikalischen und chemischen Eigenschaften desselben zu studieren, sowie die Verwendungsart des Oels in Rechnung zu ziehen. Es liegt auf der Hand, daß man feinstes Olivenöl ganz anders wird behandeln müssen, als einen Abfallthran; sind die Unterschiede auch nicht immer so deutlich, so sind sie doch meist bei richtiger Erwägung des betreffenden Falls aufzufinden, und das „Vorherbedenken und nachher Handeln“ wird sich auch hier bewähren.

Alle Reinigungsmethoden lassen sich in zwei große Gruppen einordnen, in die Gruppe der mechanischen oder physikalischen und die Gruppe der chemischen Verfahrensweisen. Mechanische oder physikalische Reinigungs-

arten sind das Klären oder Läutern; das Filtrieren; das Einrühren von Substanzen, welche Schmutz u. s. w. mechanisch mit niederreißen u. s. w. Chemische Methoden dagegen sind das Reinigen mit Schwefelsäure, mit Alkalien, mit Magnesia, das Dämpfen, das Bleichen u. s. w. Es ist nicht möglich, diese Methoden scharf voneinander zu halten, da man sie häufig auch kombiniert anwendet. Deshalb soll auch hier von einer strengen Durchführung dieser Einteilung abgesehen werden. Wir geben nun zunächst eine Uebersicht über die verschiedenen Reinigungsmethoden, an welche wir später die genauere Beschreibung einzelner Verfahren und Apparate, sowie die Besprechung der Reinigung und Bleichung einiger besonders wichtiger Oele anschließen werden.

Erstes Kapitel.

Allgemeine Uebersicht.

1. Klären oder Läutern.

Die Oele werden in große Klärbehälter eingefüllt, in welchen sich bei genügend langem Stehen die Unreinigkeiten zu Boden setzen. In verschiedenen Höhen des Behälters sind Ablasshähne angebracht, damit man das geklärte Oel und die Bodensätze (foots) gesondert ablassen kann. In manchen Fällen ist es empfehlenswert durch eingelegte, geschlossene Dampfschlangen das Oel zu erwärmen; doch ist hierbei Vorsicht nötig, weil durch die Erwärmung leicht Strömungen entstehen können, welche ein erneutes Aufrühren des Bodensatzes bewirken oder dem Absitzen hinderlich sein können. Durch einfaches Absitzenlassen wird z. B. das gewöhnliche Olivenöl (Baumöl) gereinigt. Da während der Dauer des Absitzens auch die Luft auf das Oel einwirkt, so wird dasselbe um so leichter hierbei ranzig werden, je länger es Zeit zum Klären braucht, und je mehr Verunreinigungen vorhanden sind, welche unter Umständen fermentativ (gärungserregend, zersetzend) einwirken können. Jedenfalls ist es gut, die Absitzgefäße möglichst luftdicht zu verschließen.

Manche Oele halten wegen ihrer Klebrigkeit die mechanischen Verunreinigungen sehr lange schwebend. In diesem Falle kann man das Absitzen mitunter beschleunigen, indem man Stoffe einrührt, welche selbst ohne Einfluß auf die Beschaffenheit des Oels sind, aber indem sie zu Boden sinken, auch die mechanischen Verunreinigungen des Oels mit niederreißen. Solche Stoffe sind Kieselsäure, Moostorf, Kohle u. s. w. Letztere wirkt freilich gleichzeitig noch in einer anderen Weise, indem sie Farb- und Riechstoffe anziehen vermag.

2. Filtrieren.

Die Filtration der Oele führt in den meisten Fällen viel rascher zur genügenden Reinigung, als das bloße Absitzenlassen, daher man dieser Reinigungsmethode meist vor der ersteren den Vorzug gibt. Selbstverständlich

ist sie aber auch kostspieliger, denn sie erfordert mehr oder minder einfache Apparate mit Filtern; die letzteren bedürfen einer häufigen Reinigung, ja Erneuerung, denn ihre Oeffnungen oder Poren verstopfen sich. In den meisten Fällen muß das Durchlaufen der Oele auch noch durch Druck über dem Oele (einfachster Fall: Druck des Oels selbst, welches man in hohe schmale Filtergefäße bringt) oder Minderdruck unter dem Oele (Absaugen, Abnutzen) befördert werden, da so dickflüssige Flüssigkeiten, wie die Oele sind, sonst zu langsam filtrieren. Endlich ist zu berücksichtigen, daß man das Oel sowohl von oben nach unten durch das Filter ablaufen, als von unten nach oben durch dasselbe steigen lassen kann. Letztere Methode ist im ganzen mehr zu empfehlen, da man hierbei etwa dem Oele beigemischtes Wasser ebenfalls zur Abscheidung bringen und die Schnelligkeit der Filtration durch den auf das Oel wirkenden Druck bequem regeln kann.

Die älteste und einfachste Art der Filtration ist diejenige durch Filzbeutel, Spitzsäcke u. dergl., wie solche insbesondere noch bei Gewinnung des Walratöls (siehe dieses) gebräuchlich ist. Man gibt das zu filtrierende Oel in ein hohes Druckfaß, welches am Boden ein Abflußrohr mit Sperrhahn besitzt. Ueber den Hahn ist ein Filtersack dicht befestigt, welcher in einem Drahtcylinder ruht, um seine Ausdehnung beim Eindringen des Oels zu begrenzen. Sobald der Hahn geöffnet wird, dringt das Oel in den Sack, verdrängt aus diesem die Luft und dehnt ihn bis an den umschließenden Drahtcylinder aus. Unter dem Drucke der Flüssigkeitssäule im Faße fließt das Oel aus. Auch Spitzkästen, welche am unteren Ende ein Baumwollenfilter haben, kann man benutzen, wenngleich die Watte sich bald verstopft. Will man mit Absaugen filtrieren, so muß das Gefäß, welches das Filter enthält, mit einem zweiten in Verbindung stehen, in welchem eine mäßige Luftverdünnung erzeugt werden kann. Soll endlich unter künstlich erhöhtem Drucke filtriert werden, so läßt man das Oel von einer Saug- und Druckpumpe ansaugen und sodann auf das Filter und durch dieses hindurchpressen. In diesem Falle ist der Ausschluß der Luft während der Filtration nach Möglichkeit gewahrt. Noch einfacher erreicht man die Absicht, das Oel durch das Filter zu pressen, durch Verwendung geeigneter Filterpressen, die denn auch vielfach zum Reinigen der Oele Verwendung finden.

Die Filtersubstanzen, welche man anwendet, sind sehr verschiedenartig. So kommen zur Benutzung Baumwolle (Watte), Baumwollgewebe, Kohlenpulver (besonders tierische, doch auch Holzkohle), getrocknetes Moos, Sand, Torf, Thon, Feinwand, Berg u. s. w. Gewebe spannt man zwischen Rahmen aus; Filz und ähnliche Stoffe legt man in Form von Platten auf gelochte Bleche; die losen Materialien, wie Moos, Baumwolle u. s. w. werden zwischen Filterplatten oder Tücher, gelochte Bleche o. dergl. m. gelegt; pulverige Stoffe muß man auf gelochte, mit Filtertuch überzogene Platten aufschichten. Die Filtermassen werden endlich mit einer Filterplatte bedeckt, auf welcher letztere man mittels einer Schraube einen gewissen Druck zum Zusammenpressen der einzelnen Schichten des Filters ausüben kann.

Die Methoden des Klärens und Filtrierens sind vorwiegend mechanische und können daher im allgemeinen gelöste oder chemisch verunreinigende Stoffe aus dem Oele nicht beseitigen.

3. Anwendung chemischer Reagentien.

Die Zahl der zur Reinigung von Oelen in Vorschlag gebrachten chemischen Reagentien ist eine außerordentlich große. Zu einer allgemeineren Verwendung sind indessen nur Schwefelsäure und Natronlauge gelangt. Konzentrierte Schwefelsäure zersetzt das Del selbst, wenn sie in großen Massen zugesetzt wird. Gibt man indessen nur wenig Säure zum Del und mischt dieselbe möglichst innig ein, so wirkt sie nicht auf das Del, sondern nur auf dessen Verunreinigungen ein. Sie bindet nämlich Wasser, wenn solches vorhanden ist, und verkohlt die Schleim- und Eiweißstoffe, welche das Del beigemengt oder gelöst enthielt. Die zersetzten Fremdkörper scheiden sich dann als Flocken aus und sind leicht vom Oele zu trennen. Das Del muß schließlich noch mit Wasser gewaschen und so von den letzten Anteilen der Schwefelsäure befreit werden. Die Menge der zugesetzten Schwefelsäure macht gewöhnlich nur 0,75 bis 1 Prozent vom Gewichte des Oels aus. Zur erfolgreichen Ausführung des Verfahrens sind mechanische Mischapparate nötig, deren eine große Anzahl in Vorschlag gebracht und zum Teil auch in Anwendung gekommen sind. Die Schwefelsäurereinigung ist zur Zeit die gebräuchlichste.

Die Wirkung der Natron- oder Kalilauge beruht auf einer teilweisen Verseifung. Die gebildete Seife bildet mit dem vorhandenen Wasser einen Leim, welcher alle mechanisch beigemischten Verunreinigungen einhüllt und so aus dem Oele ausscheidet. Vielleicht greift die Lauge einige gelöste Verunreinigungen auch direkt chemisch an und beseitigt sie so; sicher ist dies bei gelösten Harzen der Fall, denn diese bestehen in der Hauptsache aus Säuren, welche durch die Lauge natürlich neutralisiert und in den Leim übergeführt werden. Nach beendeter Reaktion entstehen gewöhnlich drei Schichten: zu unterst eine wässerige, in der Mitte der Seifenleim mit den Unreinigkeiten, zu oberst das Del. Letzteres zieht man ab, wäscht es mit Wasser und filtriert, wenn nötig.

Der Schwefelsäureprozeß gibt weniger Verlust als der Alkali-prozeß. Dafür liefert ersterer leichter ein chemisch geschädigtes Del. Denn erstens kann bei unvorsichtiger Arbeit durch die Schwefelsäure Fett in Glycerin und freie Fettsäure gespalten worden sein, wodurch das Del saure Reaktion annimmt, und zweitens kann das Del durch Verkohlungen eines geringen Teils desselben gefärbt erscheinen, welche Färbung sich dann durch keine Bleichmethode beseitigen läßt. Der beim Alkali-prozeß gebildete Seifenleim kann schließlich ausgesalzen und auf Seife oder Fettsäuren weiter verarbeitet werden, wodurch der Verlust an Del zu einem Teile wieder ausgeglichen wird.

Sind die Oele ranzig und sollen wieder „gesund“ gemacht werden, so hat man ebenfalls seine Zuflucht zu chemischer Reinigung zu nehmen. Man kann auch hier die Alkalireinigung anwenden, da man bei dieser Methode natürlich die frei gewordenen Fettsäuren ebenfalls neutralisiert. Das freie Glycerin löst sich dabei im Wasser der Lauge. Sonst ist noch das Waschen mit Sodalösung oder mit in Wasser aufgeschwemmter Magnesia (magnesia usta) zu empfehlen. Bei der letzteren Methode ist ein kräftiges Durchrühren erforderlich, sonst hat sie aber den Vorteil, daß bei ge-

wöhnlicher oder nur mäßig erhöhter Temperatur die Magnesia auf das unzersehte Del nicht einwirkt, auch als fester, im Wasser unlöslicher Körper sich leicht wieder abscheidet, wenn man einen Ueberschuß zugesetzt hatte. Die gewöhnlich verwendete Menge ist 2 kg Magnesia auf 100 l Del.

Von sonstigen zur Reinigung der Oele vorgeschlagenen, aber seltener angewendeten Reagentien sind zu nennen: Ammoniaklösung, Zinkchlorid, Gerbstoffextrakte u. s. w.

Bei den meisten angeführten Reinigungsprozessen auf chemischem Wege ist Erwärmung förderlich oder nötig; und weiter findet dabei neben der chemischen auch meist eine mechanische Reinigung statt. Oft müssen die chemisch gereinigten Oele schließlich noch filtriert, stets müssen sie durch Absitzenlassen geklärt werden. Ranzige Oele, welche man von ihrer Ranzidität befreit hat, müssen sorgfältig aufbewahrt oder bald verwendet werden, da sie leicht wieder ranzig werden.

4. Beseitigung von Riech- und Farbstoffen. (Desodorisiren und Bleichen.)

Verschiedene der schon angeführten Reinigungsmittel wirken auch desodorisirend und bleichend. So wird der Geruch des ranzigen Fettes, auch wohl der durch eigentliche Riechstoffe bedingte, bei Filtration durch Knochen- oder Holzkohle, der ranzige Geruch auch bei Reinigung mit Natronlauge beseitigt. Fast alle Reinigungsmethoden wirken bei vorsichtiger Führung auch gleichzeitig bis zu einem gewissen Grade bleichend. Andererseits können falsch geleitete Reinigungsvorgänge dem Oele auch gerade Geruch und Farbe erteilen, so z. B. zu starke Erhitzung, durch welche Fett zersezt wird, Verwendung eines Ueberschusses von Schwefelsäure, welcher das Fett selbst angreift u. s. w. Was die Beseitigung des Geruches anlangt, so ist, wie schon angedeutet, zu unterscheiden zwischen dem durch Ranzidität und dem durch besondere, im Fette vorhandene Riechstoffe bedingten Geruche. Ersterer wird durch alle diejenigen Mittel beseitigt, durch welche man das Del vom Ranzigsein befreit, also durch Erwärmen mit Wasser, mit Soda-lösung, verdünnter Lauge u. s. w. Letzterer ist viel schwerer zu entfernen und kommt auch in manchen Fällen bei Verarbeitung des Oels wieder. Glücklicherweise besitzen nur wenige Oele einen spezifischen und unangenehmen Geruch und zwar sind dies insbesondere die Thrane. Im allgemeinen sind die Riechstoffe, welche hier in Frage kommen und deren nähere Natur man nicht kennt, meist flüchtig, daher einfaches Behandeln mit Wasserdampf (Dämpfen) in der Regel zur Beseitigung des Geruches genügt. Beim Thran wendet man noch eine Reihe anderer meist chemischer Mittel an, ohne jedoch völlig befriedigende Resultate zu erhalten.

Das Bleichen der Oele ist in vielen Fällen eine sehr wichtige Arbeit, da man im allgemeinen die Oele um so höher schätzt, je heller ihre Farbe ist. Die Zahl der vorgeschlagenen Bleichmethoden ist außerordentlich groß. In vielen Fällen genügt bereits Filtration durch frisch ausgeglühte Holz- oder besser Tierkohle. Dieses Verfahren wird nur dadurch etwas kostspielig, daß man die erschöpfte Kohle nicht einfach zur Wiederbelebung ausglühen kann, sondern vorher durch ein Extraktionsmittel vom zurückgehaltenen Oele befreien muß, da sonst durch Verkohlung des Oels in den

Poren der Kohle letztere unporös und unwirksam werden würde. Die sonstigen Bleichmittel sind chemischer Natur und wirken entweder oxydierend oder reduzierend. In erster Linie zu nennen sind Sonnenlicht und Luft, wobei der Sauerstoff durch die chemisch wirksamen Strahlen der Sonne befähigt wird, den Farbstoff des Oels zu einer ungefärbten Substanz, der sogenannten Leukofarbe, zu oxydieren. Besonders kräftig tritt diese Bleichung auf, wenn gleichzeitig Wasserverdunstung stattfindet. Da die Sonnenbleiche aber längere Zeit beansprucht, wird das Öl hierbei leicht ranzig. Sonst werden als Bleichmittel angewendet Ozon, Wasserstoffsuperoxyd, übermangansaures Kalium, Chromsäure, naszierender Sauerstoff, Chlormasser, Lösungen von unterchlorigsauren Salzen, salpetrige Säure, schweflige Säure und unterschwefligsaures Natrium. Den Sauerstoff der Luft ozonisiert man, indem man feuchte Phosphorstangen im Bleichraume aufstellt oder elektrische Entladungen in demselben stattfinden läßt. Wasserstoffsuperoxyd (H_2O_2) wird in 10prozentiger Lösung zu 4 bis 5 Prozent dem Oele zugesetzt und damit umgeschüttelt; die Wirkung ist eine sehr vorzügliche. Uebermangansaures Kalium (KMnO_4) wird für sich oder mit Schwefelsäure in wässriger Lösung zum Öl gegeben; es bleicht gut, soll aber einen unangenehmen Geruch veranlassen. Chromsäure (CrO_3) erzeugt man, indem man doppeltchromsaures Kalium ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$) und Schwefelsäure ins Öl gibt, naszierenden Sauerstoff durch Eintragen von Braunstein (in der Hauptsache Mangansuperoxyd MnO_2) und Schwefelsäure. Chlor wirkt nur bei Gegenwart von Wasser bleichend, indem es das letztere unter Bildung von Salzsäure und Entbindung von Sauerstoff im Sonnenlichte zu zerlegen vermag ($\text{H}_2\text{O} + \text{Cl}_2 = 2\text{HCl} + \text{O}$); man setzt entweder direkt Chlormasser oder Braunstein und Salzsäure oder doppeltchromsaures Kalium und Salzsäure oder Chlorkalk und Salzsäure zu. Ein Ueberschuß von Chlor wirkt auf das Öl zerstörend, daher die Chlorbleiche nur mit großer Vorsicht angewendet werden darf. Salpetrige Säure ist im allgemeinen zur Bleichung von Oelen nicht verwendbar, weil sie die oleinhaltigen Oele wegen Bildung von Elaidin verdickt oder auch zum Erstarren bringt; dagegen ist salpetrige Säure mitunter bei geschmolzenen festen Fetten brauchbar. Die bis jetzt genannten Bleichmittel wirken alle oxydierend. Reduzierend wirkt nur die schweflige Säure, welche man entweder in Gasform durch das Öl preßt oder in wässriger Lösung damit zusammenrührt oder durch Zusatz von unterschwefligsaurem oder schwefligsaurem Natrium ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ oder Na_2SO_3) und Mineralsäure im Oele selbst erzeugt. Die schweflige Säure oxydiert sich zu Schwefelsäure und reduziert hierbei den Farbstoff, wodurch er farblos wird; bei Gegenwart von Wasser kann auch dieses reduziert werden und naszierender Wasserstoff zur Wirkung gelangen ($\text{SO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} = \text{H}_2\text{SO}_4 + \text{H}_2$).

Als Regel gilt, daß angebrannte oder durch teilweise Verkohlung gefärbte Oele eine genügende Bleichung überhaupt nicht erreichen lassen; und weiter, daß man die richtige Bleichmethode für jedes Öl durch Versuche feststellen muß. Besonders gefährlich sind alle Prozesse, bei denen durch unvorsichtige Leitung das Öl selbst angegriffen werden kann, also namentlich alle energischeren Oxydationsprozesse. Fast gefahrlos ist die Bleiche mit Ozon und Wasserstoffsuperoxyd.

In den meisten Fällen muß das gebleichte Öl noch mit Wasser ausgewaschen werden, damit zurückgehaltenes Bleichmittel und etwaige Neben-

produkte der Bleichung beseitigt werden können. Auch haben manche gebleichten Öle die üble Eigenschaft, ziemlich bald von neuem Färbung anzunehmen, insbesondere wenn sie bei freiem Luftzutritt aufbewahrt werden. Der Grund hierfür kann ein verschiedener sein, meist aber liegt er in einer Oxydation des Öls, wobei dasselbe sich dunkler färbt.

Zweites Kapitel.

Ausführung der Raffinier- und Bleichverfahren.

1. Klären und Filtrieren.

Eine ältere Methode der Filtration bestand darin, daß man in hölzerne Eimer mit durchbrochenem Boden Beutel aus Filz einhing, solcher Eimer zwei oder drei in einem Gestell übereinander hing und nun das Öl in den obersten Beutel eingoß. Es floß alsdann von Beutel zu Beutel und aus dem letzten endlich klar in ein untergestelltes Faß. Die Filzbeutel verstopfen sich aber bald und sind schwer zu reinigen, daher das Filtrieren durch Filz aufgegeben ist.

Bessere Filtersubstanzen sind Baumwolle, Werg oder Heede und Sägespäne. Bei Verwendung von Baumwolle stopft man die nach oben sich kegelförmig erweiternden Löcher des Siebbodens mit derselben aus und legt allenfalls noch eine Schicht Baumwolle, über diese aber zur Beschwerung eine gelochte Scheibe auf. Werg oder Heede sind gerade so zu behandeln, nur muß hier eine stärkere Schicht auf den Siebboden gelegt werden, da diese Filterstoffe minder dicht sind. Sägespäne müssen möglichst harzfrei und völlig trocken sein; man kann sie nicht direkt auf den gelochten Boden schütten, sondern muß eine Filzplatte, eine Schicht Werg o. dgl. m. unterlegen; auch muß man sie ziemlich fest einstampfen. Baumwolle oder Werg, welche nicht mehr Öl durchlassen, werden stark ausgepreßt und mit Wasser ausgekocht; ebenso lassen sich die Sägespäne behandeln. Das so erhaltene, von neuem brauchbare Filtermaterial muß dann noch getrocknet werden. Als Filtergefäße lassen sich einfache Fässer verwenden, in denen einige Centimeter über dem Boden der durchlöchernte Siebboden angebracht ist, entweder bloß auf Klöben liegend oder auf besonderen Füßen ruhend und möglichst dicht an den Wandungen des Fasses anschließend.

Von Grouvelle und Jaunez werden Filterlästen aus Weißblech in Vorschlag gebracht, deren gelochter Boden mit trockenem Moos bedeckt wird, über welches man noch gepulverten Dillstich oder Extraktionsrückstände ausbreiten kann. Das Moos muß trocken und sandfrei sein, sowie fest eingepreßt werden; es ist alsdann ein recht empfehlenswertes Filtriermaterial. D. Sander in Beuel (D. R. P. 11951 v. 3. April 1880) will Kieselsäure in das Öl einrühren, die er durch Zerlegen von Hochofenschlacke mit Säure, genaues Auswaschen und Trocknen erhalten hat, und hierauf filtrieren. G. Materne in Helbra (D. R. P. 39767 v. 18. August 1886) wendet Sägespäne, Koksabfälle Schlackenwolle, Loh, Stein- und Braunkohlenabfälle u. s. w. als Filterschichten an und läßt das Öl durch dieselben hindurch von

oben nach unten fließen, indem er sie auf mehreren, übereinander in Kästen angebrachten gelochten Platten aufschichtet. Gleichzeitig läßt er im ersten Kasten Dampf, im zweiten kaltes Wasser Zutreten und aus dem zweiten Kasten das gereinigte Del oben abfließen. Auch Torf ist als Filterstoff empfohlen worden.

Auf vereinigter Filtration und Klärung durch Absitzen beruht der Apparat von H. D. Schneider in Köln, welcher in Fig. 174, Taf. IX, im Principe dargestellt ist. Dieser Apparat besteht aus einem Auffangelasten 4 mit Hahn f und beliebig viel Delantierlästen 1, Filterlästen 2 und Sieblästen 3, welche sämtlich mit Ventilen versehen sind, die durch die Stangen d gezogen werden können. Das Del gelangt zuerst nach 1, worin es einige Zeit ruhen muß, um sich abzusetzen. Bei erneutem vorsichtigem Delzufluß beginnt das geklärte Del durch die Oeffnungen a nach dem Mantel b, welcher den Delantierlasten umgibt, abzufließen und gelangt so in den Kasten 2, dessen Seitenwände als Rahmen mit dazwischen ausgespannten Filtertüchern c gestaltet sind. Hier wird also das Del filtriert, worauf es nach 3 gelangt. Der untere Teil e des Kastens 3 hat Siebwände, durch welche nun endlich das gereinigte Del in das Sammelgefäß 4 abfließt. f dient zum Ablassen des reinen Dels, während die Ventilstangen d gezogen werden, wenn man die Kästen reinigen will. Der Apparat ist bequem auseinander zu nehmen und zu reinigen, da 1 auf Leisten in 2, desgleichen 2 auf Leisten in 3 aufgestellt und 3 in 4 eingehängt ist.

Nur auf Klärung ohne Filtration berechnet ist das Verfahren von Dubrunfaut. Auf etwa 600 l Del werden 50 kg gepulverter Dellsuchen zugesetzt und einige Minuten lang tüchtig damit durchgearbeitet; dann läßt man die Mischung etwa 2 Tage lang in Ruhe stehen, am besten an einem ziemlich warmen Orte. Nach dieser Zeit läßt man etwa die Hälfte des völlig geklärten Dels ab, füllt dagegen abermals rohes Del in das Reinigungsfaß ein, rührt durch und verfährt ganz wie das erste Mal. Man soll dieselbe Menge Dellsuchen etwa 20 bis 30 mal benutzen können. Versagt er aber endlich seinen Dienst, so nimmt man ihn heraus, preßt das zurückgehaltene Del aus und verwendet die Rückstände dann etwa noch als Feuerungsmaterial. Auch soll man ihn ohne Schaden in geringem Betrage den Dellsuchen beim Nachpressen zusetzen und so wieder als Viehfutter verwendbar machen können. Eine andere Methode der Klärung ist die von W. B. Albricht in Boston (A. P. 345872. v. 20. Juli 1886) erneut vorgeschlagene mit Wallerde, die aber schon früher von J. Phillips angewendet wurde. Wallerde ist ein weicher zerreiblicher Thon, welcher im Wasser zu einem zarten Pulver zerfällt und mit Wasser nicht plastisch wird. Der feuchte, fein verteilte Thon zieht Fette an, daher er z. B. auch zum Entfernen von Fettsflecken, zum Waschen u. s. w. benutzt wird. Von dieser Wallerde soll man dem unreinen Dele bei gewöhnlicher oder mäßig erhöhter Temperatur einen gewissen Betrag zusetzen, die Wallerde innig mit dem Dele vermischen und dann absitzen lassen. Das Del soll nach dem Absitzen völlig klar und sogar gebleicht (?) sein.

Die bis jetzt genannten Filtriermethoden waren Filtrationen von oben. Dabei bahnt sich das Del leicht falsche Wege, auf denen es dann frei abfließt, ohne eine Filtration zu erleiden. Infolgedessen wendet man gegenwärtig lieber die Filtration von unten an, wodurch man dem genannten Uebelstande entgeht und gleichzeitig auch etwa vorhandenes Wasser zur Ausscheidung bringen kann.

Ein älterer Filtrierapparat dieser Art ist der in Fig. 175, Taf. IX, skizzierte. In dem Faße A befindet sich das Del, welches filtriert werden soll. B ist das Filterfaß, welches zwischen den gelochten Böden a und b das Filtermaterial z. B. gröblich pulverisierte Kohle oder Berg enthält. Soll die Filtration beginnen, so gießt man von C aus Wasser ein. Dasselbe fließt durch Rohre D nach dem Boden des Fasses A und treibt das Del vor sich her durch E in die untere Kammer des Filterfasses, durch die Filterschicht hindurch und in die obere Abteilung von B. Aus dieser kann man das gereinigte Del durch F ablassen, während G zur Beseitigung des abgesetzten Schmutzes dient. Die Hähne c und d gestatten eine genaue Regelung der Schnelligkeit, mit welcher das Del durch das Filter gehen soll.

Wesentlich einfacher erreicht man aber offenbar dasselbe, was eben geschilderter Apparat leistet, wenn man die Filterschichten in A anbringt und

das Del durch C eingießt. So sind denn auch gewöhnlich die jetzt gebräuchlichen Filter eingerichtet. Das Del kommt in den Behälter A, Fig. 176, Taf. IX, der etwa 1,5 bis 2 m über dem Boden steht. Um diesen Behälter herum ordnet man im Kreise die nötige Anzahl von Filtrierfässern (8 bis 12) B an. Diese Fässer stehen auf Untersätzen C von etwa 0,6 m Höhe, haben etwas über 0,3 m Weite, ungefähr 0,75 m Höhe und besitzen etwa 5 bis 8 cm über dem Boden einen hölzernen Seiherboden a. Auf diesen bringt man eine Schicht Berg oder eine Filzplatte b, darauf trockne Sägespäne c bis 10 bis 15 cm unter dem Rande des Fasses, hierauf eine Schicht Berg, eine Filzplatte oder Leinwand d, endlich den zweiten Seiherboden e, den man mit Hilfe einer Schraube D beliebig fest auf die Sägespäne niederdrücken kann. Ueber dem oberen Seiherboden geht seitlich das Abflußrohr E mit Hahn f ab. Der Behälter A steht nun durch Röhren F mit Hähnen g mit dem Zwischenraum zwischen eigentlichem und Seiherboden a der Filtrierfässer in Verbindung. Sobald die Hähne geöffnet werden, fließt das Del durch die Filterschichten und oben völlig geklärt ab. Erst wenn das Del zu langsam oder nicht genügend klar bei E austritt, müssen die Fässer entleert und mit frischem Filtermaterial beschickt werden. Der im unteren Raume der Fässer abgesetzte Schmutz wird durch H entleert. — Selbstverständlich können die Fässer auch mit anderen Filtersubstanzen gefüllt werden; so z. B. von unten nach oben gerechnet: Seiherboden, grobe, dann feinere Leinwand, Heede, Moos, Leinwand, Seiherboden u. s. w.

Die bei diesen Filtern angebrachte Schraube hat den Vorzug durch Zusammenpressen die Filterschichten dichter und durch Nachlassen, entsprechend der Plastizität der Massen, auch wieder locherer zu machen. Es läßt sich aber nicht bestreiten, daß nach zu starker Zusammenpressung die Auflockerung durch bloßes Zurückschrauben gewöhnlich nicht gelingt. Infolgedessen ist man in solchem Falle gezwungen entweder den Druck des Dels beträchtlich zu erhöhen oder das betreffende Faß außer Thätigkeit zu setzen und locherer zu packen. Diesem Uebelstande sucht A. Köllner in Neumühlten (D. R. P. 38008 v. 28. Jan.; 38009 v. 5. Juni; 38010 v. 10. Juni; 40264 v. 31. Juli 1886) durch Filter mit elastischen Zwischenlagern abzuhefen. In Fig. 177, Taf. IX, ist das Prinzip der Einrichtung angedeutet. Es stehen zwei Filterkasten C und D nebeneinander; das Del wird durch A zu gegeben und durch die Höhe in A gezwungen, mehr oder minder schnell durch C aufwärts, über die Scheidewand von C und D hinweg und durch D abwärts zu fließen, letzteres der eigenen Schwere folgend. Unter D befindet sich der Sammelraum E, aus welchem man das geklärte Del durch Hahn F ablassen kann. Die Schrauben a, welche auf die oberen Seiherplatten b einwirken, ermöglichen ein Anpressen der ganzen Filterbeschichtung gegen die auf Vorsprüngen ruhenden unteren gelochten Platten b'. Nun ist aber das Filtermaterial (Baumwolle, Asbest, Gewebe, pulverige Stoffe u. s. w.) zwischen b und b' nicht ohne Unterbrechung eingefüllt, sondern, wie die Figur zeigt, auf Zwischenlager c, c', d und e aufgeschichtet. Und zwar sind c und d elastische gebogene, e elastische ebene, b, b' feste ebene und c' feste gebogene Platten. Die Skizze zeigt die Filter in unangespanntem Zustande. Schraubt man a nieder, so biegen sich c und d, bis sie horizontale Flächen zeigen, während die Platten e sich der Form von c' entsprechend nach unten ausbauchen. Erweist sich nun die Pressung als zu stark, so braucht man bloß die Schrauben zurückzudrehen, worauf die elastischen Platten sich ihrer ursprünglichen Form zu nähern versuchen, und hierdurch das Filtermaterial lockern werden. Statt der beiden in C und D gezeichneten Systeme von Platten kann man auch an den Zwischenplatten und der Bodenplatte Spiralfedern befestigen, welche auf die darüber liegende Platte wirken und diese beim Nachlassen der Schrauben heben. Ebenso kann man den nicht elastischen Zwischenlagen Gewindelöcher geben, in welche Stellschrauben passen. Dreht man bei gelockerten Schrauben a die Stellschrauben nieder, so werden Deckplatte und Zwischenplatten auseinander geschoben, was eine Lockerung der Filterschichten zur Folge hat. Selbstverständlich müssen auch die Zwischenplatten gelocht sein.

Originell, aber wohl nur für kleinere Oelmengen verwendbar, ist die Filtrier-
vorrichtung von D. Ried (D. R. P. 36782 v. 26. Nov. 1885) in Wülheim
Fig. 178, Taf. IX. In den Raum A wird das zu reinigende Del geschüttet; im
Filtergefäße B bewegt sich der Kolben C mit der hohlen Kolbenstange D. Der Kol-
ben ist das Filter dieses Apparats, indem er aus den zwei im Cylinder B gut ge-
dichteten Siebplatten a und b mit zwischengefülltem Filtermaterial besteht. Wird
der Kolben mit Hilfe des Handgriffes E in die Höhe gezogen, so öffnet sich das
Ventil c und das Del dringt aus A nach F und B. Setzt man alsdann auf einen
Kranz am Kolben D Gewichte G auf, so geht der Kolben wieder nieder; das
Ventil c schließt sich; das Del ist gezwungen, den Filtrierkolben C zu durchdringen
und fließt alsdann in gereinigtem Zustande oberhalb a durch die Oeffnungen m des
Kolbens in letzteren ab, wodurch es nach H gelangt. Der Hahn I dient zum Ab-
zapfen. — Ein zweites Patent von Ried (D. R. P. 39951 v. 6. Oktober 1886)
gibt eine Einrichtung, bei welcher das Del durch erhöhten Luftdruck zum Durchgange
durch eine, in einem U-förmig gebogenen Rohre befindliche Filterschicht gezwungen
wird. Die Einrichtung halte ich für unpraktisch, daher ich von näherer Besprechung
absehe.

Auf Filtration unter Druck ist der auf der Wiener Weltaus-
stellung prämierte Apparat von P. Isnardi aus Livornia berechnet.
Eine Saug- und Druckpumpe saugt das Del aus einem Vorratsgefäße zu-
nächst durch zwei eiserne, miteinander verbundene Cylinder, welche im
Wasserbade erhitzt werden, und aus diesen an, um sie sodann in einen her-
metisch geschlossenen Filterkasten zu pressen, der mehrere horizontale Filter-
platten besitzt. Die Löcher in den letzteren sind mit Watte ausgefüllt. Das
Del wird durch die Filter gepreßt und fließt geklärt ab. Es ist auf seinem
ganzen Wege nicht mit Luft in Berührung gekommen, was in manchen
Fällen ein großer Vorzug sein dürfte; es ist erhitzt worden, und zwar auf
eine durch das Wasserbad genau regelbare Temperatur, was die Ausschei-
dung gewisser gelöster Verunreinigungen (z. B. Eiweiß) begünstigen und so
deren Abscheidung im Filter ermöglichen wird, auch sonst die Reinigung be-
fördert.

Es sei schließlich noch auf eine (sich bei Schädler, S. 332, findende)
Notiz hingewiesen, wonach die Reinigung des rohen Dels in Zentri-
fugen mit Erfolg versucht worden ist. Das frisch gepreßte Del wird ohne
weiteres in die, natürlich mit sehr feinen Siebwänden versehene, vielleicht
nach innen mit Leinwand auszuleidende, Zentrifuge gegeben. Bei der Aus-
schleuderung setzen sich Schleim- und Eiweißteile, Schmutz u. s. w. an den
Wandungen der Zentrifuge an, während ein klares Del abgeschleudert wird.
Die Rückstände sind sehr arm an Del und leicht zu beseitigen; die Arbeit
geht schnell von statten und die Schleudermaschine braucht sehr wenig Raum,
alles Vorzüge, welche wohl zu beachten sind.

Mit der Zentrifuge kann nur ein anderer Apparat in Konkurrenz tre-
ten, nämlich die Filterpresse, welche denn auch vielfach zum Filtrieren
von Oelen benutzt wird. Ihre Einrichtung ist im allgemeinen die folgende.
Das Del gelangt unter Druck in Kammern, welche das Del seitwärts durch
Filter und gelochte Platten in schmale Kammern mit Abflußröhren am Bo-
den abfiltrieren lassen. Den Druck erhält das Del entweder, indem man
es aus einem hochgestellten Druckfasse zuströmen läßt, oder indem man es
mit Druckpumpen oder sonstigen Druckvorrichtungen in die Filterpresse be-
fördert. Man unterscheidet hauptsächlich zwei Arten von Filterpressen, solche
mit Filterplatten und Rahmen und solche mit Filterplatten allein. Die
erste Art ist im ganzen vorzuziehen, daher nur sie näher beschrieben wer-
den soll, wobei die schematischen Fig. 182 und 183, Taf. IX, sowie die

Abbildung einer Filterpresse (Fig 179) aus der Fabrik von Wegelin und Hübner in Halle a. S., welche wir der Güte der genannten Fabrik verdanken, zur Erläuterung dienen sollen. Man vergl. auch Fig. 180, 181.

Die Presse besteht aus einem horizontalen (liegenden) Pressgerüste, welches durch das feste Widerlager A und das bewegliche Widerlager B mit den verbindenden Distanzstangen C gebildet wird und auf Füßen ruht. Das bewegliche Widerlager B wird durch Rad D mit Schraubenspindel gegen A hin oder von A zurückbewegt. Diese Bewegung bezweckt entweder die Adjustierung oder die Lösung der Presse. Auf die Zugstangen D werden nun abwechselnd die Filterrahmen E und die Filterplatten F aufgesetzt, was durch die angegossenen Vorsprünge (sog. Praxen) möglich ist. Die Filterplatten sind auf beiden Seiten durch gelochte Bleche oder Siebe n geschlossen und besitzen gewöhnlich auch noch in der Mitte zwischen den Sieben eine Zwischenwand f mit senkrechten Rippen auf beiden Seiten. Außerdem tragen Kammern wie Rahmen genau aufeinanderpassende Löcher zum Zufluß des Oels (a) und zum Ablassen der Luft (b), die Platten außerdem noch Hähne (c) zum Ablassen des filtrierten Oels in die Rinne G. Zwischen jede Platte und jeden Rahmen wird eine Filterplatte oder ein passendes Filtertuch eingeschaltet, so daß der Hohlraum des Rahmens nach beiden Seiten durch Filtertuch und Sieb von der Platte getrennt ist. Ist in solcher Weise die Presse mit Platten und Rahmen besetzt, so schraubt man das bewegliche Widerlager B fest gegen A an, wodurch alle Fugen dicht geschlossen werden und die Löcher a und b fortlaufende Röhren bilden. Mit den Löchern a trifft der Rohrstutzen H zusammen, durch welchen man das Öl einfließen läßt, während den Löchern b der Hahn I entspricht. Man öffnet letzteren zunächst und läßt nun von H aus das Öl unter Druck einfließen. Es gelangt von unten in die Filterkammern, erfüllt dieselben und treibt die Luft vor sich her durch I aus, worauf man diesen Hahn wieder schließt. Das Öl wird nun durch die Filtertücher und Siebe in den schmalen Raum auf beiden Seiten der Platte gepreßt, aus denen es durch die Hähne c abgelassen werden kann. Dieselben haben, der leichteren Handhabung wegen abwechselnd hochgestielte und niedrige Griffe, ebenso wie sich auch die Praxen von Kammern und Rahmen durch ihre Gestalt unterscheiden. Der Weg des Oels in der Presse ist also der folgende: Das Öl geht durch die Rinne a, welche von den Löchern a gebildet wird, unter den Kammern und Platten hin und tritt durch d in das Innere der Kammern ein, wobei die Luft durch e nach der Röhre b (aus den Löchern b gebildet) getrieben wird. Das Öl durchdringt dann die Filtertücher m und die Siebe n und spritzt gegen die Zwischenwand f der Platte F. An den senkrechten Rippen der letzteren fließt das Öl herab und durch die Verbindungsgänge o oder einfache Oeffnungen von z nach der zum Hahn c führenden Leitung z. In den Filterkammern häuft sich natürlich alles an, was als Verunreinigung dem Öle beigemischt war, daher aller 3 bis 4 Tage die Kammern gereinigt und die Filtertücher gewechselt werden müssen. Sonst kommt keine Handarbeit bei dem Betriebe der Filterpressen vor. Das Bassin für das zu filtrierende Öl muß 4 bis 5 m hoch stehen; natürlich hängt das Maximum des erlaubten Druckes von dem durch Zusammenpressung der einzelnen Teile der Filterpresse erzielten Grade der Dichtung ab. Die in Fig. 179 abgebildete Presse wird hauptsächlich in 7 Größen fabriziert. Die kleinste enthält 10 Filterkammern und hat Rahmen von 47:47 cm; sie vermag in 24 Stunden 200 bis 300 kg Öl klar zu filtrieren, wiegt etwa 700 kg und kostet 700 Mark. Die größte Presse hat 30 Filterkammern mit Rahmen von 63:63 cm, filtriert in 24 Stunden 1500 bis 2000 kg Öl, wiegt rund 1850 kg und kostet 1500 Mark. Natürlich könnte man auch das Öl von b her eintreten lassen, in welchem Falle a zum Entfernen des Schlammes benutzt werden könnte. Oder man läßt auch das Öl von a her eintreten, setzt aber b mit dem Räume zwischen den gerillten Platten f und den Blechen n in Verbindung, wodurch das gereinigte Öl in der Leitung b zum Abflusse käme. Endlich wäre auch die Anordnung der Hähne, statt unten, am oberen Ende der Filterplatten möglich, in welchem Falle beim Eintreten des Oels die Luft durch diese Hähne entweicht. Letztere Form der Presse ist in der That von Wegelin und Hübner ausgeführt worden. (Deutsche Industrie-Ztg. 27. 1886. S. 206.). Ein gemeinsames Ölabflußrohr ist übrigens nicht praktisch, weil man alsdann bei eintretender Trübung des abfließenden Oels nicht weiß, welche Filterplatte schlecht funktioniert, während man bei der gewöhnlichen Einrichtung in solchem Falle einfach den Hahn der betreffenden Platte abschließt.

Alle Filterpressen haben den Vorzug auf verhältnismäßig kleinem Raume eine sehr große Filterfläche zu bieten, um dünne Schichten von Rückständen zu geben und einen verhältnismäßig hohen Druck zuzulassen. (Jahrbuch der Erfindungen, 14, 1878, S. 278.)

Bei dem Excelsior-Filterapparat von A. P. G. Dehne in Halle wird das Del von oben in die Kammern geführt, während es ebenfalls oben aus den Rahmen in einen gemeinsamen Kanal eintritt, welcher das Del nach einem Abflusshahn führt. — Statt der viereckigen Form der Kammern und Rahmen ist auch die runde in Vorschlag gebracht worden, in welchem Falle die zusammengesetzte Filterpresse als im Gestelle ruhender Cylinder erscheint. Endlich ist statt der Zuführung des Dels von oben oder unten auch diejenige durch die Mitte benutzt worden.

2. Chemische Reinigung.

Zur chemischen Reinigung sind eine außerordentlich große Anzahl verschiedener Prozesse und Reinigungsmittel empfohlen worden; so das einfache Kochen (1824 Bizio), das Einmischen von konzentrierter Schwefelsäure (1790 Gomen), die Benutzung von Chlorkalk (1831 Charlot), das Filtrieren durch Knochenkohle (1842 Brandes), die Benutzung von Alkalien (Ernard, 1843 Gwynne) und von Ammoniak (1869 de Renjer), das Einblasen von Luft (1833 Trilland) oder von Wasserdampf (1854 Caßgrand), die Verwendung von Chlorzink (1853 Wagner), von Alkohol, Aether, Salpeteräther, Eisenvitriol, Gerbstoffen u. s. w. Nur wenige Prozesse haben sich zur Reinigung der Oele wirklich bewährt; einige verwendet man noch zum Bleichen oder Desodorisieren. Die wichtigsten Verfahrensweisen sind die Reinigung mit Schwefelsäure und diejenige mit Alkalien; ihre Beschreibung soll daher vorangestellt werden.

Reinigung mit Schwefelsäure. Dieser Prozeß wurde zuerst von Gomen (1790) zum Raffinieren von Rüböl verwendet, seither aber durch Thénard, Cogan u. A. wesentlich verbessert. Derselbe beruht auf der Eigenschaft der konzentrierten Schwefelsäure 1. das Del zu entwässern und so gelösten Verunreinigungen das Lösungsmittel zu entziehen, 2. die Verunreinigungen selbst unter Abspaltung der Elemente des Wassers zu verkohlen und hierdurch auch im Oele unlöslich zu machen, 3. diese Zersetzung der Unreinigkeiten herbeizuführen und zu vollenden, ehe das Del selbst angegriffen wird. Ist jedoch zu viel Schwefelsäure zugesetzt worden, so wird auch Del zerlegt, und zwar in Glycerin und freie Fettsäuren. Letztere sind dann die Ursache, daß solches Del auch nach völligem Wegwaschen der Schwefelsäure noch sauer reagiert, wogegen es ein Irrtum ist, wenn diese saure Reaktion auf zurückgehaltene Schwefelsäure gedeutet wird; denn diese läßt sich bei sorgfältiger Arbeit durch Ausfüßen mit Wasser vollständig beseitigen. Erste Hauptbedingung wird also ein vorsichtiger Zusatz der Schwefelsäure sein, zweite ein vorzügliches Auswaschen des gereinigten Dels mit Wasser. Weiter kommen in Frage: die Temperatur während der Einwirkungszeit der Säure und die genaue Beseitigung der ausgeschiedenen Schmutzteile. Erstere wird gewöhnlich zwischen 30 und 40° gehalten, letztere durch Absitzenlassen, Decantieren und Filtrieren des decantierten Dels erzielt. Der

beim Absitzen entstehende Schlamm enthält außer den verkohlten Verunreinigungen des Oels noch die öligen Fremyschen „gepaarten Säuren“, d. h. die durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Glycerin wie Fettsäuren aus zersektem Fett erhaltenen Verbindungen Glycerinschwefelsäure, Oleinschwefelsäure, Palmitin- und Stearinschwefelsäure u. s. w. Diese Bodensätze finden noch Verwendung in den Rübenzuckerfabriken, Weißgerbereien und Weißblechfabriken.

Da eine innige Vermischung der Oele mit der Säure sehr wesentlich ist, so wendet man hierzu gewöhnlich besondere mechanische Rührvorrichtungen an. Eine sehr einfache derartige Vorrichtung ist (nach Deite) in Fig. 184, Taf. IX, wiedergegeben. A ist ein Bottich aus Eichenholz, in welchem die Mischung von Oel und Säure durch den hölzernen Mischer B bewirkt wird, indem man denselben mit Hilfe des Schwengels E auf- und abbewegt. Der Mischer besteht aus zwei Ringen mit mittlerer Querleiste, an welcher E befestigt ist, und parallel zur Querleiste in etwa 1 cm Abstand angeordneten Querstäben. Die beiden Ringe werden durch vier Stäbchen D in einem Abstand von 15 bis 20 cm voneinander gehalten. Der Stiel C bewegt sich in einem Loch des Deckels; letzterer liegt auf dem Fasse, um das Hineinfallen von Unreinigkeiten zu verhindern. Vier Löcher des Deckels, in denen gläserne Trichter stecken, gestatten das allmähliche Zufüllen der Säure, während am Boden ein Abflaßhahn F angeordnet ist.

Statt dieses für Handbetrieb bestimmten Mischapparats kommt auch der folgende (von Thirion und Mastaing herrührend) in Anwendung, Fig. 185, Taf. IX. Das Oel wird in den nach unten keglig verlaufenden Eisenblechcylinder I gegeben, die Schwefelsäure zugesetzt und hierauf durch 2 Arbeiter, welche an den beiden vorhandenen Kurbeln angreifen, der Achse AB die Geschwindigkeit von 140 Umdrehungen in der Minute erteilt. Dabei beginnen die 4 Schraubenflügel ab (aus Holz) ihre Wirksamkeit, indem sie das Oel aus I in den hölzernen, mit Stäben f besetzten, schwach konischen Cylinder C hineinsaugen. In diesem Cylinder wird die Flüssigkeit noch besonders durchgepeitscht, denn an AB sitzen ebenfalls Stäbe c, welche zwischen den festen Stäben f durchschlagen. Ist nun die Schwefelsäure zugegeben, so wird sie in C innig mit dem Oele vermischt; die Mischung läuft über den Rand von C über, um von neuem am Boden von I nach C angesaugt zu werden, so daß bei obiger Geschwindigkeit das Oel aus I fünfmal in der Minute durch C hindurchströmt. m n ist die Flüssigkeitshöhe in I, o die Pfanne und g das Halslager von AB, d endlich sind die Träger von C. Der Apparat ist selbstverständlich viel wirksamer, als der oben besprochene.

Ein Beispiel eines Mischapparats für Maschinenbetrieb bietet der Zentrifugalmischapparat von Voigt (siehe Fig. 186, Taf. IX). Das Oel wird in den cylindrischen Behälter A eingefüllt, worauf man den Deckel dieses Gefäßes verschließt und durch Anlassen der Schraube l die Welle k mit den Riemenscheiben m n und dem Friktionsrad i so verschiebt, daß letzteres fest auf dem Friktionsrad h h' aufsitzt und somit bei Antrieb der Welle k die in der Pfanne g gelagerte Achse f zur Umdrehung gebracht wird. An f ist durch die Streben d der oben und unten offene eiserne Regel B befestigt, welcher unten sehr nahe über der tiefsten Stelle des geneigten Bodens q q' mit der offenen, abgestumpften Spitze rotiert, oben bei b b' aber in ein feinmaschiges Drahtnetz oder feinschröiges Sieb von cylindrischer Form übergeht. Das Oel wird von unten her in den rotierenden Regel B eingesaugt und oben durch b b' infolge der Zentrifugalkraft durch das Sieb als feiner Staub ausgeschleudert werden. Inzwischen hat man aber durch o in das Bleirohr p p' p'' p''', welches sich über dem Regel befindet und nach diesem zu sich in feinen Sieblöchern öffnet, die Schwefelsäure eingelassen, welche sich dem Oele beimischt, mit diesem zerstäubt wird und infolge der fortwährenden Bewegung von A nach B und von B nach A sich aufs innigste mit dem Oele vermenget, so daß, wenn man nach beendeter Operation den Hahn r öffnet, eine milchig getrühte, emulsionsähnliche Masse

aussießt. Die Dauer einer Operation, auf 2,5 bis 3 metrische Centner Del berechnet, ist in 5 bis 10 Minuten beendet. Während der Mischung kann man den Inhalt von A erwärmen, indem man durch den Doppelmantel des Gefäßes von s nach t Dampf kreisen läßt. Die Schwefelsäure-Delmischung muß auf besonderen Gefäßen zur Klärung gebracht werden.

Eine andere Einrichtung ist bei Schädler S. 317 beschrieben. Bei diesem Apparate bewegen sich im verschlossenen cylindrischen Mischgefäß an einer Vertikalwelle zwei horizontale Rührarme, jeder mit einer großen Anzahl von vertikalen Stäben besetzt. Hierdurch würde indessen das Del bloß eine in der Ebene drehende Bewegung erhalten, welche für gleichmäßige Vermischung mit der Säure minder günstig wäre, als die Auf- und Abbewegung oder ein fortgesetzter Kreislauf. Deshalb sind die horizontalen Arme des Rührwerks so an der Vertikalachse befestigt, daß sie um ihre Längsrichtung sich drehen können, womit natürlich eine kreisende Bewegung der auf ihnen sitzenden Vertikalstäbe erreicht wird. Damit nun diese Bewegung möglich ist, sind die Enden der wagerechten Arme mit gezahnten Regelrädern versehen, welche auf einem gezahnten, am inneren Umfange des Cylinders angebrachten Kranze ruhen. Sobald die Vertikalachse zu rotieren beginnt, wird in solcher Weise durch ein Rollen der Regelräder auf den Zahnkränzen auch die Drehung der Horizontalwellen mit ihren Stäben bewirkt. Außerdem stehen die beiden wagerechten Achsen senkrecht zu einander, so daß allerdings eine sehr gründliche Durchrührung der Flüssigkeiten im Kessel möglich ist. Das Rühren wird $\frac{3}{4}$ bis 1 Stunde fortgesetzt, das Klären dauert 6 bis 12 Stunden.

Endlich kann man die Mischung von Del und Säure auch dadurch bewirken, daß man mit Hilfe eines Injektors durch ein feingelochtes Siebrohr Luft durchbläst, in welchem Falle auch noch die Einwirkung der Luft (siehe später) in Rechnung zu ziehen ist.

Wir gehen nun zur speziellen Besprechung der Ausführung des Schwefelsäureverfahrens über. Nach Thénard soll man nach und nach 1 bis 2 Prozent konzentrierte Schwefelsäure bei einer Temperatur des Dels von 38° C. einmischen, nach gehöriger Einwirkung der Säure 24 Stunden stehen lassen und hierauf Wasser von 60° C. bis zu $\frac{2}{3}$ vom Volumen des Dels so lange einrühren, bis das Gemisch milchig erscheint. Alsdann läßt man einige Tage absetzen; die flockigen Ausscheidungen fallen zu Boden; das klare Del wird in einen Waschkessel abgezogen und hier mit der halben Gewichtsmenge warmen Wassers ausgewaschen. Schließlich filtriert man das Del noch. Anders verfährt Cogan. Auf 100 l Del nimmt man 1 kg englische Schwefelsäure. Letztere verdünnt man mit 1 kg Wasser und mischt sie dann in drei Absätzen unter lebhaftem Rühren in das Del ein, so daß nach etwa 3 Stunden die Mischung vollendet ist. Nunmehr läßt man 12 Stunden in Ruhe stehen und bringt das Gemisch alsdann in einen kupfernen Kessel mit gelochtem falschem Boden. Unter letzterem tritt Dampf ein, der sich nunmehr fein verteilt und so das Del durchstreicht, bis dessen Temperatur auf 100° gestiegen ist. Bei dieser Temperatur erhält man das Del 6 bis 7 Stunden, worauf man es in einen Rührer abläßt, welcher als umgekehrter Regel gestaltet und unten mit einer Hahnrohröhre versehen ist, auch seitlich wenig über dem Boden ebenfalls eine solche besitzt. Nach etwa 12 Stunden hat sich die wässerige Flüssigkeit vom Dele getrennt und wird durch das Rohr am unteren Ende des Regels abgelassen. Alsdann läßt man noch eine Weile stehen, wobei sich alle Unreinigkeiten auf dem Boden des Gefäßes absetzen, so daß man nunmehr durch das seitliche Rohr klares Del abzapsen kann.

Die gewöhnlich angewendete Operationsweise in Deutschland ist die folgende. In irgend einem der genannten Mischapparate setzt

man in dünnem Strahle und nach und nach 0,5 bis 1,5 Prozent englische Schwefelsäure zu, und zwar etwa 0,75 bis 1 Prozent für Del von 30°, dagegen nur 0,5 bis 0,75 Prozent für Del von 60 bis 70°. Die Erwärmung des Dels kann man durch indirekten oder direkten Dampf herbeiführen; direkter Dampf würde gleichzeitig die Untermischung bewirken und die Ausscheidung der Eiweißstoffe befördern können. Um 250 kg Del bis zu 66° C. zu erwärmen, genügen etwa 1,5 kg Dampf von 100° (Fontenelle). Beim Einmischen der Schwefelsäure wird das Del grünlich gefärbt; allmählich vereinigen sich die verkohlten Verunreinigungen zu schwarzen Flocken. Zeigt ein aus dem Rührbottich auf einen weißen Teller gebrachter Tropfen, daß das Del klar ist, so kann man mit dem Rühren aufhören. Gewöhnlich ist dieser Zeitpunkt nach $\frac{3}{4}$ bis 1 Stunde erreicht. Jetzt kann man verschieden verfahren: 1. Man setzt zum Gemisch in dem Rührbottich 25 bis 30 Volumenprozent Wasser von 35 bis 40° C., läßt einige Minuten lang Dampf einströmen oder rührt 10 bis 15 Minuten lang durch und füllt hierauf den Gehalt des Rührgefäßes in ein Setzgefäß ab. Nach drei Tagen hat sich die Masse geschieden in die unterste wässerige Schicht, welche die Säure enthält, in die mittlere aus schwarzen Flocken (verkohlten Unreinigkeiten) bestehende Schicht, und in die obere Schicht, welche das geklärte Del ist. Am Setzgefäße sind in verschiedenen Höhen Hähne; durch einen oberen Hahn läßt man zuerst das reine Del ab, dann durch einen unteren Hahn erst das Wasser und hierauf in besondere Gefäße die Flocken. Dieselben scheiden bei längerem Stehen noch einmal Del ab. 2. Man läßt 6 bis 12 Stunden ruhig stehen und zapft oder schöpft nach dieser Zeit das klare Del vom Bodensatz ab in ein etwa um ein Drittel größeres Faß. Hier setzt man $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{3}$ vom Volumen des Dels an Wasser von 30 bis 60° zu, rührt etwa 15 Minuten lang vorsichtig unter Vermeidung von Schaumbildung um und läßt hierauf bis zur Scheidung der Flüssigkeiten stehen. Alsdann läßt man durch einen Hahn am Boden des Fasses das Wasser ab und wiederholt das Zumischen des Wassers noch ein bis zweimal. Dem letzten Wasser kann eine sehr geringe Menge Soda, zur Neutralisation der letzten Säurespuren, zugegeben werden. Endlich zieht man das Wasser ab.

In beiden Fällen muß das gereinigte Del noch geklärt werden. Läßt man es längere Zeit bei niedriger Temperatur lagern, so scheidet sich noch Wasser und Schmutz von selbst aus. Schneller geschieht dies, wenn man bei mäßiger Wärme Kochsalz zum Dels gibt, wodurch statt des Wassers eine spezifisch schwerere Kochsalzlösung erhalten wird, die leichter zu Boden geht. Am schnellsten erreicht man die Klärung aber durch Filtration.

Eine eigentümliche Methode der Reinigung mit Schwefelsäure wurde A. E. Hall in Hull patentiert (D. R. P. 38470 v. 25. Mai 1886). Das rohe Del wird mit der gleichen Menge Petroleumäther oder Benzin vermischt; das Gemisch bringt man in Rührgefäße und fügt hier in feinem Strahle 0,5 bis 5 Prozent Schwefelsäure (für Rüböl von $D = 1,84$, für Leinöl von $D = 1,75$) zu. Alsdann läßt man absetzen, wobei der Schlamm nur schwarzgrün, aber nicht schwarz gefärbt erscheinen darf; letzteres würde auf zu großen Säurezusatz deuten. Die klare Mischung wird abgezogen, mit Wasser ausgewaschen und durch 60 cm starke Schichten von Tierkohle filtriert. Das Filtrat kommt in Destillierblasen, wo man das Lösungsmittel abdestilliert. An und für sich würde das Verfahren wohl zu teuer sein; dagegen läßt es sich recht wohl mit der Gewinnung der Dels durch Extraktion verbinden, indem man die hierbei erhaltenen Dellsösungen bis zur gewünschten Konzentration eindampft und dann die Reinigung mit ihnen vornimmt. Daß die Reinigung in der Mischung mit Petroleumäther oder Benzin eine vollkommenere sei, ist aus ver-

schiedenen Gründen wahrscheinlich (größere Dünnsflüssigkeit, feinere Verteilung, größere Unlöslichkeit mancher Verunreinigungen in Benzin u. s. w.).

Reinigung mit Lauge. Die Verunreinigungen, welche das Del enthält, werden auch durch Laugen (Nali- oder Natronlauge) zerstört oder zur Abscheidung gebracht, während diese Laugen in der Kälte fast gar nicht, bei mäßiger Erwärmung nur wenig auf das Del selbst einwirken. Sollte aber das Del von der Lauge chemisch verändert werden, so könnte dies nur durch Verseifung geschehen. Dabei würde also Seife und Glycerin entstehen, beides wasserlösliche Substanzen, welche man durch Auswaschen völlig vom Dele abscheiden könnte*). Endlich wird durch Lauge auch etwa vorhandene freie Säure (z. B. in ranzigem Dele) beseitigt, weshalb mit Lauge gereinigtes Del völlig neutral und also als Schmiermittel besonders gut verwendbar ist.

Nach Bareswil setzt man 2 bis 3% konzentrierte Natron- oder Kalilauge zu, rührt tüchtig um und erhitzt allmählich. Es bildet sich ein starker Schaum, der nach und nach flockig wird. Nach einiger Zeit überläßt man das Ganze der Ruhe, wobei zwei Schichten entstehen, zu oberst das gereinigte Del, darunter die wässrige Schicht mit den flockigen Ausscheidungen. Man dekantiert das Del und filtriert es durch Feinwand. — Nach Erard wird das Del ohne Erwärmung mit einer schwachen Lauge durchrührt, worauf man absetzen läßt. Es entstehen drei Schichten: zu oberst das Del, zu unterst das Wasser, dazwischen eine Emulsion aus Schmutzteilen, Seife u. s. w. Man läßt das Wasser ab und wäscht mit alkalischem Wasser aus, hierauf noch mehrmals mit reinem Wasser, bis schließlich das Waschwasser nur noch ganz schwach milchig erscheint. Alsdann wird das Del noch filtriert. — Die Rückstände der Laugenreinigung können direkt zur Schmierseifenfabrikation benutzt werden; manchmal zerlegt man sie durch Kochen mit Säure, wobei freie Fettsäuren entstehen. Auch diese sind zur Herstellung von Seife brauchbar.

E. S. Dangivillé in Paris (C. P. 6219 v. 29. Dez. 1882), bringt das Del mit Kalilauge von 0,25 bis 1,5% in einen Vakuumapparat, erhitzt auf 35 bis 40°, und ersetzt das verdampfende Wasser stets von neuem und entleert nach einiger Zeit den Inhalt der Vakuumpfanne in ein Abßißgefäß. Die wässrige Flüssigkeit soll stets dasselbe Volumen haben, wie das Del. Der Sinn der Methode ist: Arbeit mit sehr verdünnter Lauge unter Luftausschluß. Ueber den Erfolg ist nichts bekannt; etwas teuer dürfte die Arbeit werden.

Die Reinigung mit Lauge ist das beste Mittel, die Ranzidität der Dele zu beseitigen. Ebenso werden bei diesem Verfahren etwa in den Delen gelöste Harze beseitigt, da dieselben mit Laugen in Wasser lösliche harzsaure Alkalien geben. Zum Beseitigen der Ranzidität schlägt C. Patrik de Laval in Stockholm (D. R. P. 34781, v. 11. Oktober 1884), die Benutzung eines besonderen Waschapparates vor, der übrigens auch als Mischapparat verwendet werden kann. Del und Reinigungsmittel, z. B. Natronlauge, treten aus besonderen Behältern gesondert in den Stiefel einer Druckpumpe ein, von wo sie durch die Pumpe nach einem ganz feinen Spalte gepreßt und aus diesem herausgedrückt werden. Hierbei entsteht eine äußerst innige Mischung, so daß die austretende Flüssigkeit milchig erscheint. Man muß die Mischung alsdann in besonderen, womöglich heizbaren Gefäßen zur Scheidung bringen. Daß bei sehr inniger Mischung die Lauge besser auf vorhandene freie Säuren und Harze einwirken kann, versteht sich von selbst.

Reinigung mit Ammoniak. Zur Beseitigung von freien Säuren, seien es nun solche, die beim Ranzigwerden des Dels entstanden sind, seien es Harzsäuren, läßt sich auch Ammoniak (Salmiakgeist) verwenden. Eine Ammoniaklösung wäre sogar zweifellos den Laugen vorzuziehen, da sie auf das Del nicht chemisch einwirkt, wenn nicht Dele und Ammoniak sehr schwer trennbare Emulsionen lieferten. Doch wird in einzelnen Fällen Ammoniaklösung nicht bloß zur Beseitigung der Ranzidität, sondern überhaupt zur Reinigung benutzt, denn Ammoniak greift ebenfalls organische Verunreini-

*) Doch ist zu beachten, daß konzentriertere Seifenlösungen Dele zu emulgieren vermögen.

gungen in nicht näher bekannter Weise an, bezüglich macht sie im Öle unlöslich. So wird nach Carpenter in Italien Olivenöl oft, wie folgt, gereinigt: 400 g starke Ammoniaklösung wird mit 800 g Wasser verdünnt und zu 100 kg Olivenöl zugefügt. Man rührt gründlich durch und läßt drei Tage absetzen, worauf man das gereinigte Öl dekantiert und filtriert. Etwas anders ist die Vorschrift von de Kuyser, die sich namentlich für Maschinenschmieröle nach Rühlmann in der Praxis bewährt hat. 100 kg Öl werden mit einer Mischung aus 600 g starkem Salmiakgeist und 60 g destilliertem Wasser sorgfältig verrührt. Nach einer Viertelstunde ist ein gleichmäßiges Gemisch (eine Emulsion) entstanden. Nunmehr verschließt man das Reinigungsgefäß möglichst dicht, um die Einwirkung der Luft zu vermeiden, und läßt drei Tage stehen. Nach dieser Zeit zieht man das gereinigte Öl ab, wäscht es mit Wasser und filtriert es. Das Öl ist völlig neutral und von Schleim und fremden Bestandteilen frei.

Kalkwasser ist statt Lauge oder Ammoniak ebenfalls empfohlen worden. Allerdings ist es wesentlich billiger, als diese beiden Reinigungsmittel, und neutralisiert, wie diese, ebenfalls alle vorhandenen Säuren. Dabei ist aber der Uebelstand vorhanden, daß die durch Bindung der Säuren entstehenden Kalksalze gewöhnlich unlöslich im Wasser sind und daher nicht durch Auswaschen, sondern bloß durch Absetzenlassen und Filtrieren zu beseitigen sind. Manche Fette (z. B. Knochenfett) lösen auch Kalksalze auf, was vielleicht auch Öle thun werden. Solche Fette oder Öle würden aber zu manchen Zwecken, z. B. zur Seifenfabrikation unbrauchbar sein. Es wird sich daher empfehlen, wenn man Kalkwasser zur Reinigung benutzen will, mit dem betreffenden Öle und dem Kalkwasser Vorversuche anzustellen.

Reinigung mit kohlensauren Alkalien. Soda oder Pottasche sind billiger, als die daraus hergestellten Lauge, daher es natürlich war, daß man versuchte, mit ihrer Hilfe die Reinigung der Öle zu erzielen. Zwei Uebelstände machten sich hierbei bemerklich: 1. emulgieren kohlensaure Alkalien die Öle, so daß alsdann die Trennung schwer wird; 2. entweicht beim Zusatz von Soda oder Pottasche zu ranzigen Ölen Kohlensäure, was eine lästige Schaumbildung zur Folge hat. Doch hat man z. B. Cottonöl durch Einmischen einer Sodaaflösung bei etwa 60° C. gereinigt, ohne indessen so gute Resultate wie mit Natronlauge zu erzielen.

Reinigung durch Wärme und Luft. In einem cylindrischen Kessel von etwa 1,4 m Durchmesser und 1,9 m Höhe, aus dessen mäßig nach außen gewölbtem Boden ein Abflußrohr mit Hahn abgeht, ist ein über den Cylinderdeckel aufsteigendes Luftrohr angeordnet, welches am Boden des Kessels in einen Brausering endet. Der Kessel enthält ferner eine Dampfschlange für geschlossenen Dampf, wohl auch noch eine Dampfbrause. Endlich mündet am Deckel des Kessels ein Rohr ein, welches nach einer Luftpumpe, einem Ejektor oder Rörtingschen Luftsaugapparat führt. Der Kessel wird zu $\frac{2}{3}$ mit Öl gefüllt, das Öl durch geschlossenen Dampf erwärmt und hierauf der Luftsaugapparat in Thätigkeit gesetzt. Da der Deckel luftdicht aufsteht, so wird zuerst die Luft über dem Öle verdünnt, alsdann aber durch den Brausering des Luftrohrs Luft in feinen Strahlen eingesogen. Hierdurch kommt das Öl in sehr lebhafteste Bewegung; ja dieselbe soll so kräftig sein, daß die durch den Dampf erreichbare Temperatur um Beträge bis zu 10° überschritten werden soll in Folge der Reibung der kleinsten Ölteilchen aneinander. Durch die Wärme werden Eiweißstoffe zum Gerinnen gebracht und wird Wasser verdampft, wodurch etwa im Wasser gelöste Verunreinigungen ebenfalls zur Ausscheidung gelangen. Die Einwirkung der Luft ist nicht genauer bekannt. Jedenfalls wird sie hauptsächlich auf die Farbstoffe oxydierend und also auf das Öl bleichend ein-

wirken; ob sie sonst noch auf Verunreinigungen des Oels von Einfluß ist, steht nicht fest. Ohne Zusatz besonderer Reinigungsmittel wird man mit diesem Apparate die Ranzidität des Oels, sowie einen etwaigen Harzgehalt nicht entfernen können, denn freie Fettsäuren wie Harz, sind im Oele löslich und werden also weder durch Verdampfung des Wassers, noch durch Erwärmen (Gerinnen) ausgeschieden. Daß das Oel selbst durch die Luft nicht geschädigt wird, dürfte auf die verhältnismäßig kurze Einwirkungsdauer zurückzuführen sein. (Abbildung und Beschreibung des Apparats siehe bei Schädler S. 326, wo eine wesentlich günstigere Kritik des Verfahrens gegeben ist, als hier.)

Uebrigens soll nach Michaud die Reinigung mit Schwefelsäure durch Einblasen von Luft wesentlich gefördert werden. Die Unreinigkeiten kommen als dunkler Schaum auf die Oberfläche; den Schaum schöpft man ab. Sobald derselbe farblos erscheint, stellt man den Luftzutritt ab und leitet statt dessen Wasserdämpfe durch das Oel, wodurch das Oel erwärmt und gleichzeitig wegen Bildung von Kondenswasser ausgewaschen wird.

Reinigung mit Zinkchlorid. Das Chlorzink oder Zinkchlorid (Zn Cl_2) im wasserfreien Zustande ist ein höchst hygroskopischer Körper, der mit Begierde Wasser anzieht. Infolgedessen trocknet es das Oel. Sehr konzentrierte Zinkchloridlösungen wirken ganz ähnlich. Weiter greift Zinkchlorid aber auch die Verunreinigungen des Oels an, indem es dieselben, wie Schwefelsäure unter teilweiser Verkohlung, zerstört. Das Oel wird von Chlorzink chemisch nicht verändert. Auf diese Eigenschaften des Zinkchlorids hat R. v. Wagner seine Reinigungsmethode der Oele begründet. Man rührt in das Oel 1½% einer sirupdicken Chlorzinklösung (Dichte = 1,85) lange Zeit ein. Das Oel wird gelbbraun, dann dunkelbraun, und scheidet nach einigen Tagen der Ruhe dunkelbraune Flocken aus. Hierauf gibt man heißes Wasser zu oder läßt Wasserdämpfe durchstreichen. Nach abermaligem Absetzen schwimmt das klare, helle Oel auf der wässerigen, das Zinkchlorid und die Schmutzteile enthaltenden unteren Schicht. Die Zinkchloridlösung würde man jedenfalls zu demselben oder selbst einem niedrigeren Preise erhalten können, als konzentrierte Schwefelsäure; doch hat das Verfahren nur teilweise Anwendung gefunden.

Reinigung mit Gerbstoff. Alle Gerbstoffe enthalten Gerbsäuren, welche im Stande sind, Eiweißstoffe zum Gerinnen zu bringen und somit unlöslich zu machen. Am leichtesten zu erreichen sind Galläpfel- und Roheauszüge. Letztere stellt man sich her, indem man auf 1 kg Rohe 2 kg heißes Wasser gießt und das Ganze gegen Luftzutritt geschloßt einige Tage stehen läßt. Alsdann filtriert man das Abgegossene durch ein Tuch direkt in das Oel (Auszug von 1 kg Rohe auf 25 kg Oel), vermischt innig, gibt kochendes Wasser hinzu (auf 25 kg Oel 6 kg kochendes Wasser) und läßt an einem warmen Orte absetzen. Das klare Oel wird abgezogen und filtriert. Die Methode ist für kleine Mengen Oel wohl verwendbar; bei größeren Massen ist jedoch die Klärung sehr schwer zu erzielen; auch sind durchaus nicht alle Fremdkörper im Oele durch Gerbstoffe auszuscheiden. Die Methode findet zur Zeit wohl bloß noch bei Thranen Anwendung.

Oelreinigungssapparat von R. Combret in Paris (D. R. P. 11460 v. 13. März 1880). Dieser Apparat ist geeignet, dieselbe Oelmenge nacheinander verschiedene Flüssigkeiten zur chemischen Reinigung passieren zu lassen, ohne daß ein Rührwerk nötig wäre. Wie Fig. 187, Taf. IX, zeigt, besteht der Apparat aus einer Reihe von hohen Cylindern, von denen der folgende immer um die Höhe des Kopfes B niedriger steht, als der vorhergehende. Die Anzahl der verwendeten Cylinder richtet sich nach der Zahl der zur Einwirkung gebrachten Reagentien. Aus einem Vorratsgefäß, welches höher steht, als B, fließt das Oel durch H und N nach Rohr R und aus diesem durch eine Brause C in das Innere des

ersten Cylinders A. Derselbe ist aus Eisenblech gefertigt und innen verzinkt; er ist von D aus mit Wasser gefüllt worden, dessen Stand durch Hahn G reguliert werden kann. Das Del muß also in seinen Strahlen die Wassersäule in A durchdringen. Außerdem kann man gleichzeitig mit dem Dele von Rohr L her durch Hahn O und Rohr R Wasserdampf einleiten. Das Del sammelt sich über dem Wasser in B an und kann nun entweder durch E nach H und also zum nochmaligen Passieren von A gebracht oder durch F nach T abgelassen werden, worauf es auf dem Wege T N' R' C' nach A' und B' gelangt. Endlich kann man es auch durch FS in ein (nicht gezeichnetes) Rohr fließen lassen, welches zum Filter führt. Es ist vorteilhaft, bei I eine kleine Rotationspumpe einzuschalten, welche den Kreislauf des Dels regelt, namentlich etwas schneller gestalten kann, als dies der bloße Druck des Dels selbst ergeben würde. Aus dem letzten Cylinder fließt das raffinierte Del durch F' nach dem Filter. M dient zum Reinigen des Brauserohrs und der Brause, K zum Ablassen des gesamten Cylindereinhalts.

Füllt man nun die Cylinder durch D mit der Reinigungsflüssigkeit, statt mit Wasser, so kann man bei kontinuierlichem Betriebe sehr große Delmassen völlig raffinieren. Z. B. im ersten Cylinder Schwefelsäure, im zweiten Natronlauge, im dritten Bleichflüssigkeit, im vierten Wasser, worauf das Del nach dem Filter läuft. Dieselbe Portion Del kann man beliebig oft denselben Cylinder durchkreisen lassen, ehe man sie auf den folgenden abläßt. Der Apparat ist sehr empfehlenswert, aber natürlich nur in großen Raffinerien brauchbar.

3. Beseitigung von Riech- und Farbstoffen.

Bei den meisten Reinigungsprozessen findet gleichzeitig auch eine mehr oder minder starke Bleichung, sowie Beseitigung des unangenehmen Geruchs statt. Doch sind manche Riech- und Farbstoffe durch die bis jetzt beschriebenen Reinigungsweisen nicht zu beseitigen; vielmehr muß man besondere Desodorisierungs- und Bleichverfahren anwenden. Von diesen gilt nun wiederum, daß sie in vielen Fällen gleichzeitig überhaupt reinigend auf die Dele einwirken. Im einzelnen sind folgende Methoden zu erwähnen.

Beseitigung des Geruchs. Manche Riechstoffe sind flüchtig, daher man Dele, welche wegen solcher Stoffe einen üblen Geruch haben, vorsichtig bis zu einer entsprechenden Temperatur in geschlossenen Kesseln mit Gasableitungsrohr erhitzt. Auch ein genügend langes Dämpfen (Einleiten von Wasserdampf) vermag unter Umständen den üblen Geruch eines Dels zu beseitigen; doch wird hierdurch gewöhnlich die Färbung des Dels dunkler. Bei der Filtration des Dels durch frisch ausgeglühte Knochenkohle oder ähnlich wirkende Substanzen wird meist der Geruch des Dels besser; ebenso geht ein ranziger Geruch des Dels bei Reinigung durch Natronlauge, Ammoniak, Kaltwasser u. s. w. verloren. Gleichzeitig reinigend, vor allem aber desodorisierend soll Salpeteräther (Salpetrigsäureäthylester $C_2H_5NO_2$, eine bei 18° siedende Flüssigkeit mit der Dichte 0,9) wirken. Eine geringe Menge davon wird dem Dele beigemischt und nimmt ihm sofort den unangenehmen Geruch; die Wirkung wird durch nachträgliches Erwärmen befördert. Auch soll Salpeteräther die Eigenschaft besitzen, das

Del vor dem Ranzigwerden zu schützen. Das Verfahren bedarf unbedingt der Prüfung, da es nicht sehr glaubhaft erscheint. Schließlich sei daran erinnert, daß der Geruch des Rohöls bei den meisten Reinigungsvorgängen schwächer wird oder verschwindet.

Nach S. H. Cochran in Massachusetts ist Ulmenrinde eine Substanz, welche vorzüglich desodorisiert. Die Oele werden auf 65 bis 95° erwärmt, worauf man unter fleißigem Umrühren geringe Mengen von gepulverter oder geschliffener Ulmenrinde zusetzt. Diese Rinde soll nicht bloß den unangenehmen Geruch der Oele beseitigen, sondern ihnen sogar einen angenehmen verleihen.

Bleichen auf physikalischem Wege. Hierher ist zu rechnen die Filtration durch Knochenkohle, das Entfärben mit Moostorf, das Brunner'sche Verfahren u. s. w.

Die Filtration durch Knochenkohle hat Mulder insbesondere für trocknende Oele empfohlen. Die tierische Kohle hat die Eigenschaft, Riech- und Farbstoffe in sehr bedeutendem Grade anzuziehen und festzuhalten; doch ist sie zum Bleichen von Oelen ziemlich wenig geeignet, da meist noch eine Bleichung im Sonnenlichte der Filtration folgen muß. Die Knochenkohlenfilter sind eiserne Cylinder mit Dampfheizmantel, in denen sich die Kohle befindet. Wenn ihre entfärbende Wirkung anfängt, schwächer zu werden, so entzieht man ihr das Öl durch ein Extraktionsmittel und belebt dann die Kohle durch Ausglühen. Auch das Einrühren von Porzellanerde oder Wallerde soll bleichende Wirkung auf das Öl haben. Ueber die Verwendung von Wallerde ist schon auf S. 189 gesprochen worden. Von der Porzellanerde soll man 50 Gewichtsteile in 50 Gewichtsteile Wasser eingerührt zu 500 Gewichtsteilen Öl hinzusetzen. Der Erfolg ist fraglich. In manchen Fällen wird das Gerinnen von Eiweiß zur Entfärbung benutzt. Man rührt bei gewöhnlicher Temperatur eine verdünnte Albuminlösung ein und erhitzt dann mit Dampf, bis das Eiweiß gerinnt. Dieses bildet Flocken, welche vorhandene Unreinigkeiten einhüllen und auch die Farbstoffe an sich reißen sollen. Das nach dem Abfassen dekantierte Öl soll hell und klar sein. Als mechanisches Reinigungsmittel wird Eiweiß wohl brauchbar sein; ob auch zum Entfärben, ist fraglich. — Das Verfahren von C. Brunner beruht ebenfalls auf einer mechanischen Reinigung. Man löst in Wasser Gummi oder Stärkekleister auf und vermischt diese Lösung so innig mit dem Oele, daß eine Emulsion entsteht. Nunmehr setzt man gröblich gestoßene, durch Ausglühen unter Luftabschluß und Absieben gereinigte Holzkohle zu (2 Teile auf 1 Teil Öl) und mischt dieselbe genau ein. Es entsteht eine teigige Masse, welche man bei nicht über 100° völlig vom Wasser durch Verdampfung befreit. Den Rückstand zieht man mit Aether, Petroleumäther oder Benzin aus, läßt den Auszug, wenn nötig, sich klären und destilliert hierauf das Extraktionsmittel ab. Das hinterbleibende Öl ist farblos bis hell, bei trocknenden Oelen aber bereits in Firnis verwandelt. Man glaubt, da Kohle allein nicht in solcher Weise entfärbend wirkt, daß die Bereitung einer Emulsion eine Auflösung des Farbstoffs in Wasser zur Folge hat und daß die Kohle beim nachherigen Verdunsten des Wassers diesen Farbstoff anzieht. Der Aether, den man zur Extraktion verwendet, löst den Farbstoff nicht wieder auf. Die Erklärung ist offenbar nicht recht befriedigend, die günstigen Erfolge des Verfahrens aber mehrfach verbürgt. Trotzdem muß bemerkt werden, daß das so gereinigte Öl wohl zweifellos ranzig sein wird, wofür ja auch das zugegebene Eintrocknen der trocknenden Oele spricht. — Ein neueres, von L. Staud in Mainz herrührendes Verfahren der Bleichung mit Moostorf (D. R. P. 25995, vom 24 April 1883), ist das folgende. Moostorf ist im fein verschnittenen Zustande dem Feinschnitttabak im Aussehen sehr ähnlich. Seine Dichte soll 0,09 sein, daher er im Stande wäre, bis zu 900 Prozent Flüssigkeit aufzufangen (diese Angabe ist mit Vorsicht aufzunehmen). Man mischt in 900 Gewichtsteile Öl 100 Teile Moostorf ein, wodurch ein faseriges, nicht mehr flüssiges Gemenge entsteht. Dieses Gemenge soll in dünnen Lagen auf dem Boden in der Sonne ausgebreitet oder mit bleichenden Gasen oder Bleichflüssigkeiten behandelt werden. Die schließlich vom Wasser befreite Masse wird ausgepreßt oder extrahiert, wobei man tadellos gebleichtes Öl erhalten soll. Hierbei — und das ist der Unterschied gegen Brunner — soll

also unter Umständen der Moostorf bloß als Verteilungsmittel für das Del dienen, dann aber noch eine chemische Bleichung oder wenigstens Sonnenbleiche stattfinden. Wenn aber nicht der Moostorf selbst bleichende oder reinigende Eigenschaften besitzt, so dürfte diese Art der Bleichung, die gewiß auch ranziges Del liefert, wohl etwas teuer sein.

Bleichung mit Luft und Ozon. Es wurde schon Seite 198 erwähnt, daß das dort geschilderte Verfahren der Delreinigung unter Einsaugen von fein verteilter Luft auch eine Bleichung des Dels bewirke. Weiter ist eine Mitwirkung der Luft bei der Natur- oder Sonnenbleiche unter Umständen anzunehmen. Noch energischer wirkt ozonhaltige Luft, welche man durch Aufstellen von nicht völlig mit Wasser bedeckten Phosphorstangen in einem geschlossenen Raume oder durch fortgesetzte elektrische Entladungen in diesem Raume, in welchem man das Del in flachen Schichten (Kästen, Schalen) einstellt, herstellen kann. Ueber die Wirkung des Ozons ist bereits gesprochen worden.

Bleichen mit Wasserstoffsuperoxyd. Das Wasserstoffsuperoxyd ist jetzt in Form einer 10prozentigen wässerigen Lösung zu mäßigem Preise im Handel zu haben. Man setzt davon 4 bis 5 Prozent dem Dele zu und rührt oder schüttelt häufig und kräftig durch. Die bleichende Wirkung ist bereits nach wenigen Tagen zur Geltung gelangt. Das Klären der Dele macht keine Schwierigkeit, so daß man diese Methode, bei welcher keinerlei Schädigung des Dels selbst stattfindet, sehr empfehlen kann. Nur ein Uebelstand muß beachtet werden: die Wasserstoffsuperoxyd-Lösung ist ziemlich zerseßlich und darf also nicht lange aufbewahrt werden; Zusatz von etwas Schwefelsäure macht sie allerdings haltbarer, doch muß man das mit solcher Lösung gebleichte Del noch mit Wasser auswaschen, um die Säure zu entfernen. Endlich muß ein Del, welches mit H_2O_2 gebleicht werden soll, bereits völlig gereinigt sein, da Wasserstoffsuperoxyd keine reinigende Wirkung ausübt.

Bleichen im Sonnenlichte. Man nennt dieses Verfahren im Gegensatz zu den chemischen Bleichmethoden, welche Schnellbleiche genannt werden, Naturbleiche. Die Wirkung des Sonnenlichts beim Bleichen ist längst bekannt, aber noch nicht völlig aufgeklärt. Zunächst steht fest, daß die Sonnenbleiche besonders wohl gelingt, wenn Luft und verdunstendes Wasser zugegen sind. Hierbei wird wahrscheinlich der Sauerstoff der Luft „ozonisiert“, d. h. es entstehen aus den gewöhnlichen Sauerstoffmolekülen, welche 2 Atome enthalten, Ozonmoleküle mit je 3 Sauerstoffatomen. Ozon wirkt aber kräftig oxydierend auf vorhandene organische Farbstoffe ein und verwandelt diese in Leukofarben, welche ungefärbt erscheinen. Diese Oxydation kann unter Umständen auch bis zur Zerstörung des Farbstoffs gehen, wobei derselbe zu Kohlensäure und Wasser verbrannt wird. Auch kann der Sauerstoff der Luft unter Einfluß des Sonnenlichts vielleicht einen Teil des Wasserdampfs in Wasserstoffsuperoxyd (H_2O in H_2O_2) verwandeln, welches ebenfalls oxydierende Einwirkung haben würde. Aber es muß dem Sonnenlichte auch eine direkte Einwirkung auf Farbstoffe zugestanden werden, denn auch ohne Zutritt der Luft oder Gegenwart von Wasser vermag die Sonne bis zu einem gewissen, allerdings meist schwächeren Grade gefärbte Stoffe zu bleichen. — Die Ausführung der Sonnenbleiche bei Delen geschieht wie folgt. Wertvollere Dele (Olivenöl), die man in geringeren Mengen hat, werden in Flaschen aus farblosem Glase eingefüllt und in diesen der Einstrahlung des Sonnenlichts (Insolation) ausgesetzt. Für größere Delmengen wählt man große Glaschünder oder endlich flache Kästen aus Zinkblech oder aus Holz mit Weißblechverkleidung. In den Kästen darf das Del höchstens 5 cm hoch stehen. Die Bleichung dauert ziemlich lange, daher, besonders bei Verwendung von Kästen, das Del leicht ranzig wird. Man befördert den Vorgang der Bleichung mitunter durch

Einmischen von wenig starkem Weingeist oder von Eisenvitriollösung. Aber trotz alledem vergehen oft Wochen, ehe der gewünschte Erfolg erreicht ist.

Bleichen mit übermangansaurem Kalium. Dieses Verfahren beruht auf der Eigenschaft des übermangansauren Kaliums (K MnO_4 , Kaliumhyperpermanganat, fälschlich wohl auch Chamäleon genannt), an leicht oxydierbare Körper Sauerstoff abzugeben und sich hierbei in niedrigere Verbindungen zu zerlegen. Befördert wird diese Reaktion durch Zugabe von Salz- oder Schwefelsäure. So geht z. B. die Zersetzung bei Gegenwart von Schwefelsäure nach folgender Gleichung vor sich:



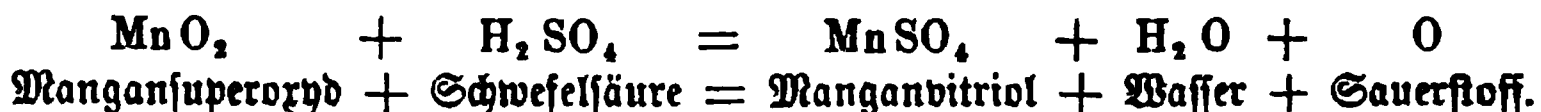
Ueberman- + Schwefel- = Schwefels. + Schwefels. + Wasser + Sauer-
ganz. Kalium säure Kalium Manganorydul stoff.

Benutzt man Salzsäure, so wird die Zersetzung, wie folgt, unter Bildung von salzsauren Salzen oder Chloriden verlaufen:



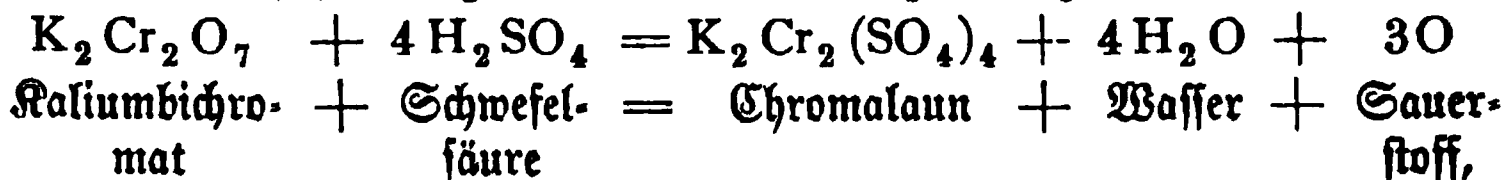
Aber der frei werdende Sauerstoff wird dann den Ueberschuß der Salzsäure unter Chlorentbindung zersetzen: $10 \text{HCl} + 5 \text{O} = 5 \text{H}_2\text{O} + 10 \text{Cl}$, so daß, wenn die Salzsäure von vornherein zugesetzt wurde, die Reaktion als Chlorbleiche zu bezeichnen wäre. — Die Ausführung des Verfahrens kann in verschiedener Weise geschehen. Am gebräuchlichsten sind die folgenden beiden Methoden. 1. Nach E. Dietrich. In einen mit Abflußhahn versehenen Bottich gibt man 1 kg übermangansaures Kalium und löst es in 30 kg heißem Wasser auf. Hierauf gießt man unter beständigem Umrühren 50 kg Del zu und läßt zwei Tage unter zeitweilig erneutem Rühren stehen. Dann setzt man 20 kg heißes Wasser und 5 kg rohe Salzsäure zu und rührt kräftig und lange durch. Nach einigen Tagen läßt man die wässerige Schicht ab und wäscht das Del mit Wasser aus, worauf man nachfiltriert (Lichtenberg). 2. Man bringt das Del in hölzerne, innen mit Blei verkleidete Fässer, welche Rührvorrichtung, Dampfsschlange und Abflußhahn besitzen. Alsdann gibt man auf 100 kg Del 500 bis 600 g (5 bis 6 Proz., nach Dietrich bloß 2 Proz.) übermangansaures Kali und 1000 bis 1200 g englische Schwefelsäure, welche mit der fünf- bis sechsfachen Wassermenge verdünnt worden war, hinzu, erwärmt und rührt $\frac{1}{2}$ bis 1 Stunde kräftig durch. Nachher läßt man 6 bis 12 Stunden absetzen, worauf man die braune manganhaltige und saure wässerige Schicht abzieht, das Del noch zwei- bis dreimal mit Wasser auswäscht und schließlich abhebt. Gewöhnlich bekommt man zwischen Del und Wasser noch eine emulgierte Masse; diese sammelt man auf und gewinnt aus ihr, wenn sich genug davon angehäuft hat, in irgend einer Weise das zurückgehaltene Del. — Das Bleichen mit Kaliumhyperpermanganat liefert vorzüglich helles Del, soll aber dem Dele einen unangenehmen Geruch erteilen, was einmal auf einen eigentümlichen Geruch der Lösung von übermangansaurem Kali, andrerseits auf entstandene Ranzidität des Dels zurückzuführen wäre (Carpenter). Da wohl das letztere vorwiegend die Ursache des Geruchs sein dürfte, würde ein Nachwaschen mit ganz schwacher Lauge zu empfehlen sein.

Bleichen mit Braunstein und Schwefelsäure. Braunstein ist vorwiegend Mangansuperoxyd (MnO_2), und dieses setzt sich mit Schwefelsäure, wie folgt, um:

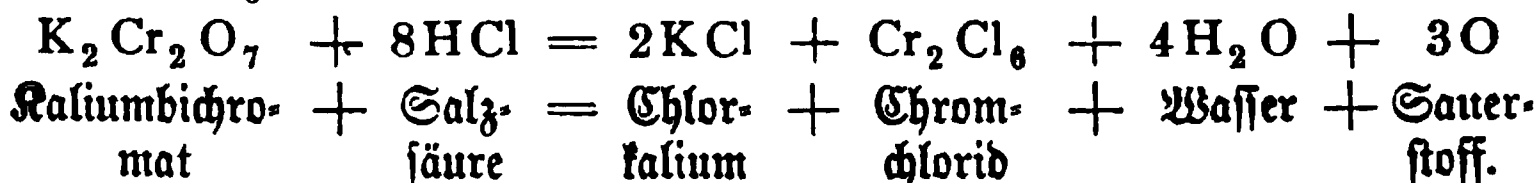


Auch in diesem Falle wirkt also Sauerstoff bleichend. Man verdünnt etwa 1 l englische Schwefelsäure mit 30 l Wasser, gibt das Gemisch zu 100 kg Del und erwärmt, worauf man in kleinen Beträgen so lange feingepulverten Braunstein einrührt, bis gezogene Proben die Vollendung der Bleichung zeigen. Alsdann läßt man absetzen, zieht den wässerigen sauren Anteil ab, wäscht und filtriert das Del.

Bleichen mit doppeltchromsaurem Kalium. Das doppeltchromsaure Kalium oder Kaliumbichromat ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$) wirkt nur bei Gegenwart von Schwefel- oder Salzsäure bleichend und verhält sich alsdann ähnlich wie das Kaliumhyperpermanganat. Die Reaktionsgleichung ist für Schwefelsäure:



und für Salzsäure:



Letzterer wird sich aber mit Salzsäure wieder zu Wasser und Chlor umsetzen, so daß in diesem Falle Chlorbleiche stattfindet. Gewöhnlich arbeitet man indessen mit Schwefelsäure, und zwar genau mit denselben Mengen und in derselben Weise, wie dies bei der Kaliumhyperpermanganatbleiche unter 2. angeführt worden ist. Nur sieht die wässerige Flüssigkeit unter dem Dele in diesem Falle grün aus. Falls bei Verwendung von Kaliumbichromat das Del einen Geruch annimmt, kann derselbe nur von Ranzidität des Dels herrühren, da Kaliumbichromat und seine Umwandlungsprodukte keinerlei Geruch besitzen.

Bleichen mit Chlor. Die bleichende Wirkung des Chlors ist in erster Linie eine indirekt oxydierende, in zweiter eine wasserstoffentziehende und also den Farbstoff zersetzende. Kommt nämlich Chlor im Momente des Entbundenwerdens oder freies Chlor im Sonnenlichte mit Wasser zusammen, so entzieht es demselben den Wasserstoff, bildet damit Salzsäure und macht den Sauerstoff frei: $\text{H}_2\text{O} + 2\text{Cl} = 2\text{HCl} + \text{O}$. Dieser Sauerstoff oxydiert dann die Farbe zur Leukofarbe. Es kann aber weiter das Chlor auch direkt dem Farbstoff Wasserstoff entziehen und diesen hierdurch zerstören, z. B. verkohlen, wie dies Chlor mit Terpentinöl macht. Chlor wird nun nie in Gasform hergestellt und so in das Del eingeleitet, sondern stets in dem zu bleichenden Dele selbst entwickelt.

Es gibt dazu folgende Mittel: 1. Man schüttelt das Del mit Lösungen von unterchlorigsauren Salzen, namentlich mit wässerigem Chlorkalkauszug oder „Eau de Javelle“. Ersterer enthält unterchlorigsauren Kalk $\text{Ca}(\text{OCl})_2$, letzteres ist in der Hauptsache eine wässerige Lösung von Kochsalz und unterchlorigsaurem Natrium NaOCl . Die unterchlorigsauren Salze zersetzen sich sehr leicht (z. B. in der Wärme) in Chlorverbindungen und Sauerstoff, z. B. $\text{NaOCl} = \text{NaCl} + \text{O}$, welcher letzterer dann bleichend wirkt. Unter Einwirkung einer Säure, schon der Kohlensäure der Luft, noch leichter von Salzsäure, werden Chlor und Sauerstoff frei, z. B. $\text{Ca}(\text{OCl})_2 + 2\text{HCl} = \text{CaCl}_2 + \text{H}_2\text{O} + \text{O} + 2\text{Cl}$. In diesem Falle wirkt Sauerstoff direkt und Chlor indirekt oxydierend oder letzteres auch entwasserstoffend. Man verfährt gewöhnlich so, daß man auf 100 kg Del 1 kg der konzentrierten Lösung von unterchlorigsauren Salzen zusetzt, vermischt und dann 1 kg rohe Salzsäure zugibt. 2. Man bringt das Del in Holzbottiche mit Wärmeschlangen; Bottiche wie

Schlangen müssen gut geteert sein, da sie sonst vom Chlor angegriffen werden. Hierauf erwärmt man und mischt auf je 100 kg Del 2,5 bis 5 kg rohe Salzsäure ein. Endlich gibt man allmählich und unter fortwährendem Umrühren 0,75 bis 1 kg eines Oxydationsmittels zu. Dieses Oxydationsmittel gibt Sauerstoff ab, welcher den Wasserstoff der Salzsäure zu Wasser oxydiert und so das Chlor frei macht. Als Oxydationsmittel dieser Art sind verwendbar: chlorsaures Kalium (KClO_3), übermangansaures Kalium (KMnO_4), Braunstein (MnO_2), doppeltchromsaures Kalium ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$) u. s. w. Das Chlor wirkt dann in der schon mehrfach erwähnten Weise bleichend. — In den Fällen 1. und 2. ist darauf zu achten, daß stets die Salzsäure im Ueberschusse vorhanden ist. Natürlich muß das gebleichte Del gründlich ausgewaschen werden, wozu man, um den lange anhaltenden Chlorgeruch zu beseitigen, zuerst salzsäurehaltiges, dann erst reines Wasser nimmt. — 3. Sogenanntes Schnellbleichverfahren von M. Herzog (Seifenfabrikant 5, 1885, Seite 3). Das Del wird bei gewöhnlicher Temperatur mit 2 bis 3 Prozent Kochsalz (NaCl) und 25 bis 30 Prozent Wasser unter 5 bis 10 Minuten langem Rühren vermischt. Gleichzeitig leitet man einen elektrischen Strom durch, wobei Chlor aus dem Kochsalz frei gemacht wird und auf das Del bleichend einwirkt! Diese „elektrische Bleichmethode“ sei als Kuriosum erwähnt.

Bei der Chlorbleiche ist zweierlei unangenehm: 1. riecht das Del, wenn es nicht wiederholt und sehr sorgfältig gewaschen wird, leicht etwas nach Chlor, 2. jeder Ueberschuß von Chlor greift das Fett unter Zersetzung an, wobei unter Umständen aus dem frei gemachten Glycerin sich flüchtige Verbindungen (Chlorhydrin) bilden, welche sehr lästig sind.

Bleichen mit schwefliger Säure. Die schweflige Säure (eigentlich das Schwefligsäureanhydrid SO_2) entsteht beim Verbrennen von Schwefel, beim Erhitzen von Schwefelsäure mit Kupfer, Kohle u. s. w. und ist ein farbloses, stechend riechendes, in Wasser lösliches Gas. Dasselbe wirkt kräftig bleichend bei Gegenwart von Wasser, indem es mit diesem und dem Sauerstoff des Farbstoffs Schwefelsäure bildet ($\text{SO}_2 + \text{H}_2\text{O} + \text{O} = \text{H}_2\text{SO}_4$) oder indem es mit Wasser Schwefelsäure bildet und der hierbei frei werdende Wasserstoff reduzierend (entsauerstoffend) auf die Farbe wirkt ($\text{SO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} = \text{H}_2\text{SO}_4 + 2\text{H}$) oder endlich, indem sie sich mit dem Farbstoff zu einer ungefärbten Verbindung vereinigt (Schädler; ist unwahrscheinlich!)

Man hat folgende Ausführungsweisen: 1. Das Del wird mit dem im Handel zu habenden sauren schwefligsauren Natrium (NaHSO_3 , Natriumbisulfit) geschüttelt, mit oder ohne Schwefelsäurezusatz, mit oder ohne Erwärmung. Setzt man einfach die Lösung des Salzes zu und schüttelt damit, allenfalls unter Erwärmung, so zersetzt sich das saure Salz unter Abgabe von Wasser und schwefliger Säure und Bildung des normalen Salzes: $2\text{NaHSO}_3 = \text{Na}_2\text{SO}_3 + \text{H}_2\text{O} + \text{SO}_2$. Wird dagegen noch Schwefelsäure zugesetzt, so erleidet auch das neutrale Salz Zersetzung unter Freimachung von schwefliger Säure und Bildung von Natriumsulfat: $\text{Na}_2\text{SO}_3 + \text{H}_2\text{SO}_4 = \text{Na}_2\text{SO}_4 + \text{H}_2\text{O} + \text{SO}_2$. Gewöhnlich gibt man daher auf 100 kg Del etwa 1 bis 1,5 kg Natriumbisulfit zu, vermischt mit dem Dele und trägt alsdann in kleinen Mengen Schwefelsäure ein, bis diese etwas vorwaltet. J. S. Chaudet will dagegen das Del mit 2 bis 3 Prozent des sauren schwefligsauren Salzes versehen, auf 25 bis 35° erwärmen und kräftig rühren, bis keine schweflige Säure mehr entweicht. — 2. Das Del wird in den bei der Reinigung der Dele durch die Luft beschriebenen oder einen ähnlichen Apparat gebracht, das Luftsaugerohr mit der Gasableitung eines Ofens, in welchen Schwefel verbrannt wird, verbunden und der Luftsaugerapparat in Thätigkeit gesetzt. Es wird hier statt der Luft durch das Del schweflige Säure gesaugt. Die Einrichtung des Apparats kann wie in Fig. 188 oder in Fig. 189 sein. Bei Fig. 188 tritt durch B Dampf ein und saugt von A her die schweflige Säure an. Das Gemisch aus Dampf und schwefliger Säure geht durch C nach der Brause D, tritt hier schon in feiner Verteilung aus und wird durch die Siebplatte E noch weiter in feine Strahlen zerteilt. Was an Dampf und schwefliger Säure ungebraucht bleibt, entweicht durch F. Bei Ein-

richtung nach Fig. 189 muß A ein luftdicht schließendes Gefäß sein, in welchem sich das Del befindet. Von B aus tritt der Dampf ein. Derselbe saugt von C her Luft nach; Dampf und Luft entweichen durch D. Hierdurch entsteht zuerst in A eine Luftverdünnung, später wird von E her schweflige Säure angesaugt. Dieselbe tritt aus einem Siebkranze F in feinen Strahlen aus und durchstreicht das Del in A. Was unverbraucht bleibt, entweicht durch CD, weshalb D in Absorptionsvorrichtungen für schweflige Säure auslaufen muß. Uebrigens ist selbstverständlich die Saugwirkung des Dampfstrahlgebläses so zu regeln, daß möglichst nur soviel schweflige Säure angesaugt wird, als zum Bleichen nötig ist. Im zweiten Apparate kommt also kein Dampf mit in das Del. Die Wirkung beider Apparate ist sehr gut. Das gebleichte Del muß schließlich noch ausgewaschen werden. Da die Rörtingschen Dampfstrahlgebläse schon mehrfach erwähnt wurden und einer vielseitigen Verwendung fähig sind, so sei an dieser Stelle eine genauere Zeichnung (Fig. 190 und Beschreibung einer solchen gegeben, zumal die Gebläse bei Fig. 188 und 189 nur schematisch angedeutet sind. Die Gebläse vermögen bei einer Dampfspannung von 3 Atm. den Druck einer Wassersäule von 3 bis 8 m saugend oder drückend zu überwinden; ihr Nutzeffekt wächst mit der Dampfspannung. Von A her tritt der Dampf ein und trifft auf das konische Mundstück B der Dampfzuleitung, dessen Ausströmungsquerschnitt durch die Spindel C mit Handrad D durch Ein- oder Ausschrauben des Ventils E geregelt werden kann. Im bestimmten Abstände von B folgen zwei oder mehr Hilfsdüsen F aus Kanonenmetall, welche in einem Gehäuse G mit durchbrochener Wandung und der gußeisernen Kammer H mit dem seitlichen Zuführungsrohre I sitzen. Die letzte Düse mündet in das, sich erst etwas verengende, dann erweiternde Rohr K. Läßt man von A her Dampf eintreten, so wird von I her Luft, schweflige Säure o. dergl. m. angesaugt, durch G in die Düsen gesogen und aus diesen, vermischt mit Dampf nach K geblasen. Das Prinzip der Apparate ist sehr einfach und keineswegs neu. Gebr. Rörting in Hannover haben aber durch Anbringung des Düsen Systems dem Apparate erst seine volle Brauchbarkeit verliehen. Dimensionen und Form der Düsen müssen für jeden Zweck des Dampfstrahlgebläses richtig gewählt sein, was nur auf Grund längerer Erfahrung möglich ist. Die Gebläse sind den gewöhnlichen Kolbenpumpen, rotierenden Ventilatoren u. s. w. völlig ebenbürtig, haben aber den Vorzug, billiger in Anschaffung und Betrieb zu sein, sich weniger abzunutzen und sicherer zu arbeiten (Jahrbuch der Erfindungen 14. 1878. S. 257).

Da die sogenannte hydroschweflige Säure (H_2SO_2) noch stärker bleichende, bezüglich reduzierende Eigenschaften besitzt, als die schweflige Säure, so verlohnt es sich vielleicht, auch mit ihr Bleichversuche an Oelen anzustellen. Man würde dazu zuerst wohl diejenige Flüssigkeit verwenden, welche man erhält, wenn man eine starke wässerige Lösung von schwefliger Säure im geschlossenen Gefäße bei gewöhnlicher Temperatur mit Zink versetzt ($Zn + H_2O + SO_2 = ZnO + H_2SO_2$). Dann könnte man auch probieren, ob man vielleicht besser thut, die wässerige schweflige Säure gemeinsam mit Zinkstaub in das Del einzuführen oder die freie Säure zu benutzen. Versuche im Kleinen, welche ich ausgeführt habe, ergaben günstige Resultate, besonders bei Verwendung der freien Säure.

4. Anwendung der Reinigungs- und Bleichmethoden in einigen besonderen Fällen.

Reinigung von Rübölen. Für Raps-, Mohn- und Leinöl empfiehlt C. Buscher folgendes Verfahren. 1 kg englische Schwefelsäure und 1 kg Alkohol von 96 Prozent werden vermischt und zu 100 kg Del gegeben. Es entsteht eine gleichmäßige Mischung, später eine grüne Trübung, endlich nach 24 bis 48 Stunden Ruhe ein schwarzer Bodensatz. Die vom Bodensatz abgezogenen Oele werden mit heißem Wasser gewaschen, geklärt und wenn nötig filtriert. Sie sind fast wasserhell bis hellgelblich. Die Wirkung des Verfahrens soll auf die aus Alkohol und Schwefelsäure entstandene Aethylschwefelsäure ($C_2H_5HSO_4$) zurückzuführen sein. — Gewöhnlich wird Rüböl jedoch mit Schwefelsäure gereinigt, wovon man 1 Prozent einmischt. Man rührt solange bis eine grünliche Flüssigkeit entstanden ist, welche beim Stehen sich klärt. Ist dieser Punkt erreicht, so fügt man 70 Prozent Wasser von 50° , mitunter auch noch $1\frac{1}{2}$ Prozent gebrannten Kalk, mit der 10fachen Wassermenge zu Kalkmilch verwandelt, hinzu. Nach kräftigem Durchrühren gibt man das Gemisch auf ein Klärfäß und läßt es hier 1 bis 2 Wochen stehen. Dann zieht man durch Zapfenlöcher das klare Del ab. Die abgeschiedenen Unreinigkeiten schwimmen teil-

weise auf dem Wasser und halten etwas Del zurück. Diese Mischung von Del und Schmutz vermengt man mit zerkleinerten Delluchen und preßt die Masse warm aus, um das anhaftende Del zu erhalten. Der Gesamtverlust an Del bei diesem Verfahren beträgt 2 Proz. höchstens (Lichtenberg). — Nur wenig verschieden ist das Verfahren, welches man nach Renard zur Reinigung von Kolzaöl benutzt. In ein hölzernes, innen mit Blei verkleidetes Gefäß bringt man das Del, fügt nach und nach 1,5 bis 2 Prozent Schwefelsäure von 66° zu und rührt kräftig durch, wobei das Del erst grün, dann schwarz wird. Nach einem Rühren von 15 bis 20 Minuten läßt man das Ganze einige Zeit stehen, wobei sich ein dicker schwarzer Bodensatz bildet. Das darüber schwimmende Del läßt man in ein zweites Gefäß ab und fügt hier das gleiche Volumen an warmem Wasser zu. Durch kräftiges Rühren vermischt sich das Del mit dem Wasser so, daß es milchig getrübt erscheint. Es bedarf jetzt einer Zeit von 12 bis 15 Tagen zur Scheidung, nach welcher Zeit man das gereinigte Del ablassen kann. Besser ist es, das vom Schwefelsäurebottich kommende Del in ein Gefäß zu bringen, welches einen Dampfbrausering am Boden besitzt, und Dampf eintreten zu lassen. Zuerst verdichtet sich der Dampf, später durchdringt er das Del und bewirkt eine gründliche Auswaschung, so daß man schon nach 10 Minuten den Dampfzutritt abstellen kann. Die Klärung erfolgt sehr schnell, weshalb man bereits nach 12 bis 24 Stunden das Del abzapfen kann. Schließlich muß in beiden Fällen das Del noch filtriert werden. Dabei ist zu beachten, daß die Temperatur des Dels nicht über 25 bis 30° sein soll; denn wenn auch bei höherer Temperatur das Filtrieren schneller erfolgt, so trübt sich doch das Del beim Erkalten leicht wieder. Als Filtermaterial sind Sägespäne, Baumwolle, Filztücher u. s. w. zu verwenden, während Holz- oder Knochenkohle keine besonderen Vorzüge bieten. — Auch das schon erwähnte Verfahren von Marchand wird zur Reinigung des Kolzaöls oder Rüböls angewendet. Man läßt die Schwefelsäure in Form eines Tröpfelregens in das Del fallen und bläst Luft zum Umrühren ein. Es entsteht an der Oberfläche ein schwarzer Schaum, den man beseitigt, bis schließlich der Schaum weiß erscheint. Alsdann bringt man das Del in einen Kessel, läßt $\frac{1}{4}$ Stunden lang Dampf durchgehen, läßt hierauf erkalten und filtriert das Del.

Reinigung von Olivenöl. Das Olivenöl wird, wie schon erwähnt, durch Klären, durch Einmischen von Ammoniak u. s. w. gereinigt. Dann bleicht man es noch mitunter in der Sonne. Die betreffenden Prozesse sind bereits im Vorhergehenden teilweise erwähnt oder finden sich unter Olivenöl besprochen. Hier sei nur die Bleichung des grünen Olivenöls ausgeführt. Man kocht dasselbe zuerst mit einer Seesalzlösung, läßt absetzen, dekantiert und behandelt das Del mit einer ammoniakalischen Wasserstoffsulphatlösung, welche die Bleichung veranlaßt. Schließlich muß noch einmal mit Salzwasser nachgewaschen werden. (La Savonnerie 1. 1885. p. 227.)

Reinigung von Ricinusöl. Gewöhnlich wird das Ricinusöl mit viel Wasser gekocht und abgeschäumt. Dabei gerinnt das Eiweiß, während Schleimstoffe, Stärke u. s. w. in Lösung gehen. Das Del wird dekantiert und nochmals mit sehr wenig Wasser erhitzt, wodurch die Beseitigung flüchtige Stoffe und die Klärung herbeigeführt wird. Bei allen Operationen muß die Luft soviel wie möglich ausgeschlossen werden. (Carpenter). Ein anderes Verfahren rührt von C. M. Parvesi her. 1000 Gewichtsteile Ricinusöl, 25 Teile gut gereinigte Knochenkohle und 10 Teile Magnesia werden innig vermischt und 3 Tage lang unter häufigem Umschütteln bei 20 bis 25° C. erhalten. Alsdann wird filtriert, bei kleineren Mengen durch Fließpapier.

Reinigung von Baumwollsaamenöl. Dieselbe bietet besonderes Interesse, weil sie verhältnismäßig durchzuführen ist und eine gute Reinigung den Wert des Cottonöls beträchtlich vermehrt. Es liegen deshalb auch eine große Menge von Vorschlägen zur Reinigung dieses Dels vor. Bekanntlich enthält das Del ziemlich Mengen eines Harzes, welches wahrscheinlich auch die färbende Substanz im Oele ist. Das ganz frisch gepreßte Del ist lichtbraun gefärbt, wird aber bald dunkler und gleichzeitig dickflüssiger. Am einfachsten gelingt die Reinigung nach der Laugenmethode. Man verwendet Natronlauge von 13° B. und mischt davon unter lebhaften Rühren soviel ein, als nach einer Vorprobe sich für nötig erwiesen hat. Ist die Reaktion beendet, was ziemlich schnell geschieht, so läßt man das Del von der leimigen und wässerigen Schicht sich trennen. Sollte dies nicht ohne weiteres stattfinden, so mischt man noch etwas Salzwasser zu, was die Scheidung sogleich ermöglicht.

Mitunter muß die Arbeit noch 1 bis 2 mal wiederholt werden. Schließlich wird das Baumwollsaamenöl meist noch mit Chlorkalk gebleicht (Carpenter). — Eine andere Reinigungsmethode ist die folgende. Das Del wird in einem Kessel mit Dampf erwärmt, worauf man unter fortwährendem Rühren Kalkmilch bis zu $\frac{1}{4}$ vom Volumen des Oels zugibt. Von Zeit zu Zeit gibt man Proben in ein Reagensglas und prüft, ob schnelle Klärung eintritt. Ist dies der Fall, so läßt man unter Abstellung des Dampfes und Rührwerks absetzen, zieht das Del ab und mischt es mit $\frac{1}{20}$ seines Gewichtes an in Wasser verriebenem Chlorkalk. Nun beginnt man zu Rühren und tröpfelt nach und nach soviel verdünnte Salzsäure hinzu, als zum Zerlegen des Chlorkalkes nötig ist. Absetzen, Abziehen, Auswaschen und Filtrieren beenden den Prozeß (Lichtenberg). — Der Prozeß, welchen man in Frankreich zur Reinigung des Baumwollsaamenöls anwendet, ist (nach Renard) ebenfalls auf Benutzung von Natronlauge begründet. Man erhitzt das Del in cylindrischen Gefäßen aus Eisenblech mit Hilfe eingelegter Dampfschlangen bis zu 70 bis 75° C. worauf man 3 bis 4 Prozent Natronlauge von 36° B. zusetzt und kräftig durchrührt. Dabei entstehen große Flocken von verseiftem Del, welche auch die Unreinigkeiten eingeschlossen enthalten. Nach einiger Zeit stellt man das Rühren ein und läßt das Del sich klären. Ist es noch zu dunkel gefärbt, so befreit man es vom Bodensatz und gibt nochmals eine etwas geringere Menge Natronlauge zu. Am wichtigsten bei der ganzen Operation ist, daß die Temperatur des Oels nicht über 75° steigt, wenigstens nicht beim Zusetzen der Lauge. Schon bei 80° bilden sich nicht mehr Flocken, vielmehr steigt die Seife an die Oberfläche, in welchem Falle die Reinigung bedeutend erschwert wird. In richtiger Weise nach diesem Verfahren gereinigtes Del ist von vorzüglicher Beschaffenheit; doch gibt die Methode bis zu 15 Prozent Delverlust. — In England scheint das Cottonöl nach Renard mit einem Gemisch aus Salpetersäure und chlorsaurem Kalium gereinigt zu werden. Dabei findet zweifellos eine höchst energische oxydierende Einwirkung statt, so daß große Vorsicht wird walten müssen. Wodurch hierbei das Harz beseitigt wird, ist ohne weiteres nicht zu sagen. — Der Prozeß von Bohl, angeblich in Amerika angewendet, ist zweifellos in der Form, wie er bekannt ist, nicht verwendbar. 100 Teile des rohen Oels sollen mit 12 Teilen Reinigungsflüssigkeit versetzt werden. Letztere besteht aus einer Mischung von Pottaschelösung von 42°, Lösung von weinsauren Salzen von 42° und Kalkmilch von 10° B. Das Del muß nahezu kochen, ehe die Reinigungsflüssigkeit eingetragen wird; dann rührt man 2 Stunden, läßt 20 Stunden absetzen und filtriert hierauf das Del (Cristiani). Was in der Reinigungsmischung die weinsauren Salze sollen, ist nicht recht verständlich. — Nach R. Hunt und E. S. Wilson soll das rohe Del mit Natronwasserglas gereinigt und hierauf durch Chlorkalk und Salzsäure gebleicht werden. — Von J. Longmore in Liverpool ist endlich der Versuch gemacht worden, den Farbstoff des rohen Baumwollsaatöls bei der Reinigung zu gewinnen (D. R. P. 27311, vom 17. Mai 1883). Der Niederschlag, welcher bei der Laugereinigung entsteht, soll mit harter Lauge verseift und endlich die gebildete Seife mit hochkonzentrierter Lauge zur Abscheidung gebracht werden. Die Unterlauge soll alsdann mit Alaun oder ähnlichen Stoffen versetzt werden, was einen Niederschlag von Farblad (Verbindung des Cottonölsfarbstoffs mit Thonerde) zur Folge hat. Dieser Lack läßt beim Behandeln mit Säure den Farbstoff ausfallen, welcher ebenso, wie der Lack selbst, für manche Zwecke, z. B. für Rattendruck, brauchbar sein soll.

Reinigung von Leinöl. Die Reinigung des Leinöls erfolgt nach der Schwefelsäure-, seltener nach der Lauge methode. Auch das bei Altböl erwähnte Verfahren von Buscher ist anwendbar. Nach Andés klärt man das Leinöl zunächst durch Absetzenlassen, am besten unter Zusatz von Sägespänen oder Oelfuchsmehl (Dubrunfauts schon erwähnte Methode) oder Gerberlohe (4 Teile Lohe auf 100 Teile Del; zur Lohe 8 Teile kochendes Wasser, den wässerigen Auszug filtrieren und mit 24 Teilen kochendem Wasser versetzen; zum Oele mischen). Auch tierische Kohle soll man verwenden können, und zwar mit vortrefflichem Erfolg. Alsdann filtriert man. Häufiger noch benutzt man, wie schon gesagt, die Schwefelsäure methode. Dieselbe soll mit gutem Erfolge in der Weise ausgeführt werden, daß man auf 100 Gewichtsteile Del 3 Gewichtsteile Schwefelsäure anwendet und diese nach und nach unter kräftigem Rühren zugibt. Ist das Del fast schwarz geworden, so läßt man absetzen, zieht das klare Del in ein zweites Gefäß ab und mischt es hier mit zweiprozentiger Natronlauge. Das Del wird hierbei trübe und milchig und muß daher durch Stehen geklärt werden (Chemiker Ztg. 11. 1887. N. S. 79). —

D. D. Cattanach in Providence (D. R. P. 11213, v. 13. Januar 1880) will Leinöl, wie folgt, reinigen. 5 Volumina Del und 1 Vol. Wasser werden in einem mit Heizung durch Außendampf versehenen Kessel gebracht und bis auf 120° C. erhitzt. Das Gewicht des Oels über dem Wasser soll diese Erhitzung über den normalen Siedepunkt des Wassers hinaus zulassen. Die Dämpfe des Wassers durchdringen das Leinöl, welches man häufig mit dem Wasser zusammenrührt. Das Eiweiß gerinnt und reißt etwa vorhandene mechanische Beimischungen mit nieder in das Wasser. Ebenso sollen Harze mit dem Wasser eine milchige Mischung geben. Ist die Einwirkung beendet, so läßt man 24 Stunden stehen und zieht das Del ab. Während der Arbeit muß von Zeit zu Zeit das verdunstende Wasser erneuert werden.

Sehr wichtig ist auch das Bleichen des Leinöls. Hierzu verwendet man häufig folgende Methode (Savonnerie 1, 1885, p. 227). Das Del wird mit 36 grädiger Kalilauge zu 1 bis 2 Prozent versetzt und nahe bis zum Kochen unter Umrühren erhitzt, dann geklärt und bei 35° mit doppeltchromsaurem Kalium und Salzsäure behandelt. Sobald das Del hellgrün gefärbt erscheint, rührt man eine Lösung von Chlorzink ein und läßt hierauf absetzen. — Eine andere Methode ist folgende (Chem. Centralblatt 3, 16, 1885, S. 912). Das zu bleichende Del wird in Portionen zu etwa je 9 kg in 18 l fassende Flaschen verteilt. In jede Flasche füllt man hierauf 4,5 bis 5,5 kg einer Eisenvitriollösung aus 100 kg Eisenvitriol in 190 l destilliertem Wasser nach. Die Ballons werden dem direkten Sonnenlichte ausgesetzt und oft umgeschüttelt. Statt des Eisenvitriols kann man auch Bleisulfat ($PbSO_4$) verwenden, welches man mit einer geringen Menge Del zunächst zur Milchconsistenz verrührt und dann zu 2 Gewichtsprozent dem Oele beimischt. — Die einfacheren und ebenfalls wirksamen Methoden der Bleichung gelten natürlich auch für Leinöl.

Reinigung von Thran. Die Reinigung des Thrans ist eine sehr schwierige Sache, da es sich hier um Beseitigung von zahlreichen Verunreinigungen, von Farbstoffen und Nießstoffen handelt. In Vorschlag gebracht und angewendet sind folgende Verfahren. 1. Der Thran wird mit einer wässerigen Lösung von Kochsalz und Kupfervitriol zusammengerührt, zum Absetzen gebracht, und durch Knochenkohle filtriert. 2. Der Thran wird mit dünner Kalmilch oder Laugen geschüttelt. 3. Nach L'Heritier und Dufresne, besonders für Delphin-, Meerschwein-, Wal- und Stodfischthran geeignet. 48 kg Thran, 10 kg weiches Wasser und 3 kg Kalilauge von 3° B. werden in einem Kessel unter Rühren bis auf 60° C. erhitzt. Nach einiger Zeit hört man auf zu heizen und läßt absetzen. Das Wasser ist rötlichgelb geworden und enthält rötliche Flocken. Nunmehr bringt man den Thran in ein zweites Gefäß und dämpft ihn hierin etwa 15 Minuten lang, wodurch Schleim abgeschieden wird. Der Thran ist jetzt noch etwas trübe, weshalb man ihn filtrieren muß. Soll er dagegen auf Brennöl verarbeitet werden, so muß man ihn (ohne Filtration) mit Schwefelsäure reinigen. Etwa 80 g englische Schwefelsäure werden mit 1 kg Wasser verdünnt. Diese Mischung gibt man zum Thran und erhitzt bis 70° C. Nach einiger Zeit hört man mit Heizen auf und mischt 2 kg Knochenkohle ein. Endlich filtriert man und hat nun einen Thran von der Farbe des Olivenöls, geruchlos und gut brennend. Soll dagegen der Thran zur Seifenfabrikation dienen, so muß man ihn nach der Reinigung mit Natronlauge noch mit Chloralkali bleichen. 4. Nach Davidson ist Gerbstoff zur Thranreinigung sehr empfehlenswert. Man rührt in den Thran Eichenrinden oder Lohabkochungen ein und zieht ihn von dem entstandenen Bodensatz ab. Alsdann mischt man auf 100 kg Thran einen klaren Chloralkaliauszug, erhalten aus 1 kg Chloralkali durch 3 kg heißes Wasser, ein und rührt damit tüchtig durch. Es scheidet sich ein dicker weißer Schlamm aus, den man entfernt. Jetzt endlich wird verdünnte Schwefelsäure eingerührt und nach dem Absetzen des ausgeschiedenen Gipses der Thran abgezogen und mit Wasser ausgewaschen. Derselbe ist jetzt hell und geruchlos geworden. Für sehr stark dunkle Thrane muß der Chloralkali bis zu 4 Prozent vom Thrangelichte angewendet werden.

Dritte Abtheilung.

Die fetten Oele; ihre Zusammensetzung und Eigenschaften, ihre Abstammung und Verwendung.

Bereits in der Einleitung zu diesem Buche ist das Wichtigste aus der Physik und Chemie der Oele hervorgehoben worden. Einzelnes davon werden wir in dieser dritten Abtheilung ausführlicher besprechen, namentlich aber eine Beschreibung der wichtigsten Oelarten bringen. Abgesehen soll im allgemeinen von Anführung der analytischen Untersuchung der Oele werden, da dieselbe mit Erfolg doch nur von einem geübten Chemiker ausgeführt werden kann; ein solcher befindet sich aber im Besitze von Werken, welche die Analyse der Oele ausführlicher besprechen, als wir es in diesem Buche thun könnten. Doch sollen die Grundzüge der wichtigsten Untersuchungsmethoden soweit angedeutet werden, als dies für das Verständniß ihrer wissenschaftlichen Grundlagen, wie etwaiger analytischer Angaben bei Besprechung der Oele wünschenswert erscheint.

Erstes Kapitel.

Physikalische Eigenschaften der Oele.

Von den physikalischen Eigenschaften der Oele sind besonders wichtig die Konsistenz, die Dichte, der Erstarrungspunkt, das optische Verhalten und die Löslichkeit.

Die Konsistenz der Oele. Die Oele sind stets dickflüssiger als Wasser, aber in sehr verschiedenem Grade. Als Maß der Konsistenz benutzt man in der Regel die Konsistenz des Wassers und gibt also an, wie viel-

mal so dickflüssig ein Del ist als Wasser. Die Auffindung dieser Zahl geschieht durch Bestimmung der Zeit, welche gleiche Volumina Del und Wasser zum Austritt aus feinen Oeffnungen brauchen, worauf man alsdann die für Wasser gebrauchte Zeit gleich 1 setzt und die Ausflußzeit für das Del dem entsprechend reduziert (durch Division mit der Ausflußzeit des Wassers). Man erhält so den sog. Viskositätsgrad des Dels. Fließt z. B. ein Volumen Wasser aus einer feinen Oeffnung in 9 Sekunden, das gleiche Volumen Ricinusöl dagegen erst in 1830 Sekunden aus, so ist der Viskositätsgrad des Ricinusöls $\frac{1830}{9} = 203,33$. Bei solchen Untersuchungen

ist sorgfältig auf Innehaltung ein und derselben Temperatur zu halten. Sollen die Resultate ferner wissenschaftlichen Wert haben, so muß man auch bei einer durch Uebereinkunft festgestellten Temperatur (7,5° und 15° Schöbler, 20° Engler) arbeiten und Apparate von bestimmten Maßen verwenden. Der Viskositätsgrad wird insbesondere ermittelt, um ein Urteil über die Brauchbarkeit eines Dels als Schmiermittel zu gewinnen. Ein Schmieröl muß wenigstens 2,6 mal so dickflüssig als Wasser sein (bei 20° C.). Da die Viskosität der Oele mit wachsender Temperatur abnimmt, aber in sehr verschiedenem Maße, so muß man bei Schmierölen auch noch Proben bei höherer Temperatur ausführen.

Die Apparate, welche zur Bestimmung des Viskositätsgrads benutzt werden sollen, sind sehr zahlreich. Für rohe Prüfung genügt es, ein Glasrohr mit oberer und unterer Marke, sowie mit unterer Spitze von 2 mm lichter Weite anzuwenden und die Zeit zu bestimmen, welche Wasser und Del brauchen, um von der oberen bis zur unteren Marke auszulauen. So hat auch Schöbler eine Tabelle mit Hilfe der Auslaufzeit von Flüssigkeiten aus einem Gefäße von 10 cm Höhe, 2 cm Weite und einer Ausflußöffnung von 1,6 mm Durchmesser bestimmt. Die Viskositätsgrade aus dieser Tabelle sind in der sechsten Spalte der Tabellen enthalten, welche der Beschreibung der nicht trocknenden und der trocknenden Oele vorangehen. Ein vollkommenerer Apparat ist der von E. Engler (Chem. Ztg. 9, 1885, S. 189), bei welchem man 200 ccm des Dels durch eine 3 mm weite Röhre abfließen läßt und Vorrichtungen zum Heizen des Dels im Reservoir, wie in der Abflußröhre vorhanden sind. Der Viskositätsgrad wird für 20° C. bestimmt. Nichts Neues oder Besseres bietet der Apparat von W. P. Mason (Chem. News. 50, 1884, S. 210); dagegen ist ein Vorschlag von J. J. Coleman (Chem. Ztg. 10, 1886, N. S. 199), beachtlich. Derselbe sagt nämlich, es biete Schwierigkeiten, die Temperatur des Dels beim Ausfließen gleich zu erhalten, und schlägt daher vor, eine größere Menge Del in einen Cylinder zu geben, auf eine bestimmte Temperatur zu bringen und dann eine mit dem Finger verschlossene Röhre mit feiner unterer Oeffnung einzutauchen. Sobald man den Finger wegnimmt, steigt das Del auf und man bestimmt die Zeit, welche es beim Aufsteigen bis zu einer Marke an der Röhre braucht. Endlich will T. G. Stahl (D. R. P. 34163, vom 2. August 1885), als Maß für die Viskosität die Zeit ansehen, welche eine Luftblase von stets derselben Größe braucht, um in einem übrigens ganz mit Del gefülltem Cylinder aufzusteigen.

Die Dichte der Oele. Alle Oele sind leichter als Wasser und schwimmen daher auf letzterem. Ihre Dichte liegt zwischen 0,865 und 0,9736. Die meisten Oele stehen in ihrem spezifischen Gewichte aber sehr nahe an 0,92. Infolgedessen bietet auch das spezifische Gewicht keinen wesentlichen Anhaltspunkt bei Erkennung eines Dels. Die Bestimmung desselben geschieht in der gewöhnlichen Weise, d. h. entweder durch Feststellung des Gewichtsverlustes eines eingetauchten Körpers im Del oder durch Wägung eines genau abgemessenen Delvolumens. Von außerordentlicher Wichtigkeit ist die Innehaltung einer bestimmten Temperatur, da die

Dele sich durch Erwärmung beträchtlich ausdehnen. So dehnen sich je 1 l Olivenöl, Rüßöl und Thran bei Temperaturerhöhung von 1° C. um 0,83, 0,89 und 1 ccm aus. 1000 ccm Olivenöl von 0° sind daher z. B. gleich 1016,6 ccm Del von 20°. Die Dichte des Olivenöls bei 12° ist 0,919, bei 90° dagegen 0,862.

Die Bestimmung der Dichte des Dels kann geschehen 1. durch Senfkörper, 2. durch Piknometer. Man muß zwei Arten von Senfkörpern unterscheiden: solche, die an einer Wage hängen (Mohr'sche oder Westphal'sche Wage) und zuerst in Wasser, dann in Del getaucht und ins Gleichgewicht gebracht werden, wobei der Gewichtsverlust im Del durch denjenigen im Wasser zu dividieren ist; und solche, die nach Art der Aräometer oder Senkwagen eingerichtet sind und eine Skala tragen, von welcher der Teilstrich die Dichte des Dels angibt, bis zu welchem das Aräometer in das Del einsinkt. Vernünftigerweise sollte man nur solche Aräometer verwenden, welche eine Teilung nach dem spezifischen Gewichte tragen. Gewöhnlich werden aber solche benutzt, die eine oft willkürliche Einteilung in Grade tragen, sogenannte Oleometer. Zu nennen sind das Oleometer von Laurent, Lefebvre, Fischer und Briz. Die letzteren beiden sind in Deutschland am gebräuchlichsten. Sie gelten beide für 15,625° C. (= 12,5° R). Bedeutet s das spezifische Gewicht und n die

Zahl der abgelesenen Grade, so gilt die Formel $s = \frac{400}{400 + n}$ für beide Oleo-

meter. Das Aräometer von Lefebvre ist wesentlich komplizierter eingerichtet, ohne deshalb höheren Wert zu haben. Noch sicherer als durch Senfkörper kann man das spezifische Gewicht mit Hilfe von Piknometern bestimmen. Dies sind einfache Meßgefäße, die man vollständig mit Wasser gefüllt, dann völlig mit Del gefüllt, wägt. Es sei a das Gewicht des leeren Piknometers, b das Gewicht des Piknometers mit Wasser von 15° C., c das Gewicht des Piknometers mit Del von 15°,

so ist $D = \frac{c - a}{b - a}$. Hat man keine feine Wage, so kann man die Dichte des Dels

auch angenähert bestimmen, indem man irgend ein größeres Gefäß bis zu einer Marke mit Wasser, dann mit Del füllt und auf einer gewöhnlichen Wage wägt. Die Berechnung ist dieselbe wie beim Piknometer. Endlich sei darauf hingewiesen, daß es unter Umständen bequem ist, die Dichten bei 100°, der Temperatur des siedenden Wassers, zu bestimmen, da man diese Temperatur leicht längere Zeit festhalten kann.

Der Gefrier- und Schmelzpunkt der Dele. Bei genügender Abkühlung gefrieren die Dele, wobei sie sich beträchtlich ausdehnen. Der Punkt, bei welchem das Del wieder schmilzt, ist keineswegs mit dem Erstarrungspunkt identisch, sondern liegt gewöhnlich höher. Indessen bieten Gefrier- und Schmelzpunkt der Dele wenig Charakteristisches. Die über sie vorhandenen Angaben sind spärlich; man findet sie, ebenso wie die Dichten in den Tabellen vor der Beschreibung der einzelnen Dele aufgeführt.

Das optische Verhalten der Dele. Die Dele geben meist bei der Beobachtung im Spektroskop ein Spektrum und bei der Betrachtung im Saccharimeter oder in ähnlichen Apparaten teilweise eine Ablenkung des polarisierten Lichtstrahls.

Was zunächst das spektralanalytische Verhalten anbetrifft, so teilt Drumer (Dingl. pol. Journ. 258, 1885, S. 125), die Dele in 4 Gruppen ein, nämlich in die folgenden:

1. Dele, welche das Chlorophyllspektrum geben: Oliven-, Hanf-, Rußöl.
2. Dele, welche kein Absorptionsspektrum geben: Mandel-, Ricinusöl.
3. Dele, welche Violett, Indigo, Blau und die Hälfte des Grüns absorbieren: Rohlsaaf-, Raps-, Lein-, Senföl.
4. Dele, welche zwischen Grün und Violett drei Absorptionsbanden geben: Sesam-, Mohn-, Erdnuß-, Baumwollsaamenöl.

Ueber die Einwirkung der Oele auf polarisiertes Licht liegen Untersuchungen von W. Bishop und von Péter vor (Chemiker Ztg. 11, 1887, N. S. 238. — Bull. Soc. Chim. 48, 1887, p. 483). Beide Autoren arbeiteten mit einem Saccharimeter von Laurent mit Röhren von 20 cm Länge bei 13 bis 15° C. Ersterer verwendete filtrierte, letzterer filtrierte und mit Knochenkohle entfärbte Oele. Ihre Angaben sind in folgender Tabelle zusammengestellt:

B i s h o p.		P é t e r.		
Del	Ablenkung	Del	Bemerkung	Ablenkung
Erdnußöl	— 0,4°	Erdnußöl	Sehr schwankend	— 0,5°
Mandelöl, süß . . .	— 0,7°	Mandelöl, süß	Geringe Abweichung	— 0,2°
Rohlsaatoöl	— 1,6 bis — 2,1	Rohlsaatoöl	Sehr viele Proben	— 1,2°
—	—	Hanföl	Eine Probe	— 0,5°
—	—	Baumwollsaatoöl	Geringe Abweichungen	— 0,7°
—	—	Krotonöl	Zwei Proben	+ 42,65°
—	—	Buchedernöl	" "	Inaktiv
Leinöl	— 0,3°	Leinöl	Häufig inaktiv	— 0,1 bis — 0,25°
—	—	Haselnußöl	Eine Probe	— 0,2°
Nußöl	— 0,3°	Nußöl	Viele Proben	Inaktiv
Mohnöl	Inaktiv	Mohnöl	" "	— 0,6°
Olivenöl	+ 0,6°	Olivenöl	Mehr als 100 Proben	
—	—	Speiseöl	Regelmäßig	+ 0,75°
—	—	Brennöl	—	+ 1,3°
—	—	Schmieröl	Halbfest	+ 1,7°
—	—	Ricinusöl	—	+ 40,7°
Sesamöl alt	+ 3,1°	Sesamöl	Viele Proben	
— warm gepreßt	+ 7,2°	Speiseöl	—	+ 5°
— 6 Jahre alt .	+ 4,6°	Industrielles Del	—	+ 9°
— 2 Jahre alt .	+ 3,9 bis + 9°			
— indisch, frisch	+ 7,7°			

Besonders zum Nachweis von Verfälschungen, z. B. des Olivenöls, sind diese Angaben teilweise brauchbar. So würde ein starkes Rechtsdrehen des Olivenöls auf zugesetztes Sesamöl hindeuten. Die Fettsäuren aus den Oelen sollen ein den letzteren analoges Drehungsvermögen besitzen.

Die Löslichkeit der Oele. Die Lösungsmittel für fette Oele sind aus dem von der Extraktion handelnden Abschnitte zur Genüge bekannt. Die meisten Lösungsmittel nehmen unbegrenzte Mengen von Del auf, indem sie zunächst einen Teil desselben lösen und dann mit dem Reste sich mischen. Alkohol löst in der Kälte nur Ricinus-, Kroton- und Olivenkernöl leicht, alle anderen Oele schwer oder kaum auf. Dagegen ist noch eines (zuerst von Valenta vorgeschlagenen) Lösungsmittels, des Eisessigs (wasserfreier Essigsäure) zu gedenken. Vermischt man von diesem ein Volumen mit einem Volumen Del, so lösen sich bei 15 bis 20° vollständig Olivenkern- und Ricinusöl, zwischen 25° und dem Siedepunkt des Eisessigs (119°) fast alle Oele. Nur die Cruciferenöle (Rüb-, Raps-, Hederichöl u. s. w.) zeigen unvollkommene Löslichkeit. Man macht von der Löslichkeit der Oele in Eisessig bei ihrer Untersuchung Gebrauch, indem man

zunächst das Del im gleichen Volumen Eisessig auflöst und dann bestimmt, bei welcher Temperatur beim Abkühlen Trübung infolge beginnender Ausscheidung des Dels eintritt. Während eine solche von Ricinusöl überhaupt nicht entsteht, tritt sie z. B. bei Olivenöl erste Pressung schon bei ungefähr 110° ein. Doch muß auf das Alter der Dele Rücksicht genommen werden, da ranzige Dele infolge der in ihnen enthaltenen freien Fettsäuren andere Löslichkeitsverhältnisse zeigen.

Zweites Kapitel.

Chemische Eigenschaften der Dele.

Auch über die chemischen Eigenschaften der Dele ist bereits das Wichtigste auf Seite 2 bis 4 und 6 bis 9 gesagt worden, so daß es sich hier hauptsächlich um Ergänzungen und Vervollständigungen von allerdings teilweise hoher Wichtigkeit handeln wird.

Zusammensetzung der Dele. Die Elementarzusammensetzung der Dele wurde bereits kurz erwähnt. Sie bietet im ganzen wenig Interesse, da sie bei verschiedenen Delen wenig verschieden ist. Die folgenden Zahlen für einige wichtigere Dele (aus Schädler) zeigen die Größe der Schwankungen:

Del	Prozent Kohlenstoff	Prozent Wasserstoff	Prozent Sauerstoff
Buchedernöl	75,11	11,06	13,83
Hanföl	76,00	11,30	12,70
Leindotteröl	76,80	11,50	11,70
Leinöl	78,00	11,00	11,00
Mohnöl	76,63	11,63	11,74
Olivenöl	77,20	11,30	11,50
Rüböl	77,21	13,36	9,43
Ehran, Dögling-	79,86	13,36	6,77
Ehran, Leber-	75,91	12,12	11,87

Die größten Abweichungen zeigen also Rüböl und Döglingthran. In manchen Fällen kann bei der Untersuchung auch noch der Schwefelgehalt der Dele in Frage kommen, nämlich bei schlecht gereinigten Cruciferenölen (Rüböl) und bei Delen, die mit Schwefelkohlenstoff extrahiert, aber unvollständig davon befreit worden sind, vielleicht auch aus dem CS₂ infolge mangelhafter Reinigung des letzteren Schwefel aufgenommen haben.

Viel wichtiger als die elementare Zusammensetzung ist die Zusammensetzung nach näheren Bestandteilen. Diese näheren Bestandteile sind, wie schon erörtert, Glyceride von Fettsäuren. Die Glyceride wiederum

sind zur Gruppe der Ester zu rechnen. Ein Ester entsteht, wenn der Säurewasserstoff einer Säure durch Alkoholradikale ersetzt wird. Von diesen Alkoholradikalen kommt für die fetten Oele (mit einziger Ausnahme des Walratöls) nur das Glycerinl (C_3H_5)^{III}, das Radikal des dreisäurigen Alkohols Glycerin $C_3H_5(OH)_3$, in Frage.

Das reine Glycerin ist eine wasserhelle, dicke Flüssigkeit, welche geruchlos ist, süß schmeckt, neutral reagiert und sehr hygroskopisch ist (leicht Wasser anzieht). Mit Wasser und Weingeist läßt sie sich in jedem Verhältnisse mischen, wogegen sie sich in Aether und Chloroform nicht löst. Unter Umständen kann man Glycerin in rhombischen, landisjunderähnlichen Krystallen erhalten, die bis zu $+22^\circ C$. geschmolzen sind. Das flüssige Glycerin hat bei 12° die Dichte 1,269, bei 15° 1,2653 und bei 20° 1,262. Es siedet mit nur geringer Zersetzung bei 290° , verdampft aber schon von 100° an und ebenso leicht mit Wasserdämpfen. Erhitzt man es rasch bei Gegenwart von Luft bis 150° , so entzündet es sich und verbrennt mit blauer, nicht leuchtender Flamme. Erhitzt man es rasch unter Ausschluß der Luft, besonders bei Gegenwart von Salzen, so zersetzt es sich nach der Gleichung



Auch gebundenes Glycerin (also z. B. jedes Oel) liefert beim raschen Erhitzen gewisse Mengen von Akrolein, welche stechend und zu Thränen reizend riechen. Daher z. B. der die Augen angreifende Geruch, der sich beim Anbrennen von Fett verbreitet. Gewisse Spaltpilze vermögen Glycerin durch Gärung zu zersetzen, wobei sich u. A. flüchtige Säuren von unangenehmem Geruche (Butter-, Capronsäure) bilden. Vielleicht spielt dieser oder ein ähnlicher Prozeß eine Rolle beim Auftreten des ranzigen Geruchs lange in Luft gelagerter Oele und Fette.

Der Begriff „Fettsäuren“ kann in einem weiteren und einem engeren Sinne gefaßt werden. Im weiteren Sinne versteht man darunter alle Säuren, welche fettbildend auftreten, im engeren dagegen nur diejenigen Säuren, welche die gemeinschaftliche Formel $C_nH_{2n}O_2$ besitzen und von den Kohlenwasserstoffen der homologen Methan- oder Sumpfgasreihe abstammen. Wollen wir diese Säuren als „eigentliche Fettsäuren“ bezeichnen, so haben wir zu den Fettsäuren im weiteren Sinne noch einige „wasserstoffärmere Säuren“ und einige vereinzelte Säuren zu zählen.

Wir geben im folgenden eine vollständige Uebersicht über die in von uns besprochenen Oelen vorkommenden Säuren mit ihren Formeln, ihrem Aggregatzustand, Schmelz- und Siedepunkt, ihrer Dichte u. s. w.

Tabelle über die Fett säuren.

kommen

aunöl, Leber-

Thran.

Thran.

n.

Walnuß-,

Rohn-, Sesam-,

Riger-, Leinöl.

In fast allen Oelen.

In fast allen Oelen.

Ernuß-, Oliven-, Safl-

nuß-, Sonnenblumenöl.

Beizen-, Rüöl.

Protonöl.

Protonöl.

Protonöl.

Ernußöl.

Thran.

In fast allen Oelen.

Thran.

Rüb-, Senf-, Rettich-,

Leinbotten-, Trauben-

fernöl.

Micinus-, Purgiernußöl.

0,8527 (62°)

1,00 (9-11°)

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

268,5°

287-291°

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

62°

69,2°

75°

76°

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

—

KrySTALL

"

"

"

—

flüssig

KrySTALL

"

"

"

Ölig

"

KrySTALL

KrySTALL

"

C₁₅H₃₁COOH

C₁₇H₃₃COOH

C₁₉H₃₉COOH

C₂₁H₄₃COOH

C₂₃H₄₇COOH

C₂₅H₅₁COOH

C₂₇H₅₅COOH

C₂₉H₅₉COOH

C₃₁H₆₃COOH

C₃₃H₆₇COOH

C₃₅H₇₁COOH

C₃₇H₇₅COOH

C₃₉H₇₉COOH

C₄₁H₈₃COOH

C₄₃H₈₇COOH

C₄₅H₉₁COOH

C₄₇H₉₅COOH

C₄₉H₉₉COOH

C₁₈H₃₆O₂

C₂₀H₄₀O₂

C₂₂H₄₄O₂

C₂₄H₄₈O₂

C₂₆H₅₂O₂

C₂₈H₅₆O₂

C₃₀H₆₀O₂

C₃₂H₆₄O₂

C₃₄H₆₈O₂

C₃₆H₇₂O₂

C₃₈H₇₆O₂

C₄₀H₈₀O₂

C₄₂H₈₄O₂

C₄₄H₈₈O₂

C₄₆H₉₂O₂

C₄₈H₉₆O₂

C₅₀H₁₀₀O₂

C₅₂H₁₀₄O₂

Palmitinsäure

Stearinsäure

Arachinsäure

Behensäure

Wasserstoffäure

Protonsäure

Angelicasäure

Eriginäure

Styrogasäure

Phosphorsäure

Desäure

Öglingäure

Eruc- oder Brassicasäure

Bereingeste Säuren.

Micinusäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Eriginäure

Zu dieser Tabelle ist noch einiges hinzuzufügen. Zunächst ist zu bemerken, daß es insbesondere die wasserstoffärmeren und die „vereinzelten“ Säuren sind, welche in den Oelen vorkommen. Palmitin- und Stearinsäure finden sich zwar auch in sehr vielen Oelen, aber doch in der Regel nur in geringen Mengen. Man nennt daher die wasserstoffärmeren Säuren samt der Lin- und Ricinusölsäure wohl auch gemeinschaftlich die „Oelsäuren“ und unterscheidet die Linölsäure von den übrigen durch die Bezeichnung als trocknende Oelsäure. Nach neueren Untersuchungen, über welche bei Linöl und im Anhang unter „trocknende Oelsäuren und Oele“ nachzulesen ist, ist übrigens die bisher sogenannte Linölsäure ein Gemisch mehrerer Säuren. Die meisten Oelsäuren gehen einige wichtige Reaktionen ein, von denen zwei erwähnt werden müssen: 1. Oelsäure liefert bei der trocknen Destillation Kohlensäure, Wasser, Kohlenwasserstoffe, Essig-, Capryl- und Sebacinsäure. Das Auftreten der Sebacin- oder Sebacylsäure in den Destillaten ist besonders charakteristisch für Oelsäure und ölsäurehaltige Fette. Dieselbe stammt ab von einem Kohlenwasserstoff der Aethylenreihe, nämlich vom Decaplen $C_{10}H_{20}$, oder auch von dem zugehörigen Alkohole $C_{10}H_{20}(OH)_2$. Sie hat die Formel $C_8H_{16}(COOH)_2$, ist also zweibasisch und gehört in die Oxalsäurereihe. Die Sebacinsäure ist fest, bildet federartige Krystalle oder dünne Blätter und schmilzt bei 127° . 2. Durch salpetrige Säure oder salpetrige Dämpfe werden Hypogäa-, Del-, Eruca-, Ricinusölsäure in isomere feste Verbindungen verwandelt und zwar:

Hypogäasäure in Gaidinsäure; schmilzt bei 39° .

Oelsäure in Elaidinsäure; schmilzt bei 44 bis 45° .

Erukasäure in Erucadin- oder Brassidinsäure; schmilzt bei 56 bis 60° .

Ricinusölsäure in Ricinelaidsäure; schmilzt bei 52 bis 53° .

Die sämtlichen in der Tabelle aufgeführten Fettsäuren sind in Alkohol und Aether löslich und reagieren in dieser Lösung sauer; die zuerst genannten flüssigen eigentlichen Fettsäuren sind auch in Wasser löslich, alle übrigen nicht oder doch nur spurenweise. Die meisten Fettsäuren sind geruchlos, nur die flüchtigen unter den eigentlichen Fettsäuren, sowie Protonsäure haben meist stechenden und unangenehmen Geruch.

Was nun endlich die Glyceride selbst und ihre Eigenschaften betrifft, so ist zunächst zu beachten, daß in den Fetten nur sogenannte Triglyceride, d. h. Verbindungen von der allgemeinen Formel $S_3(C_3H_5)$, worin S einen einwertigen Säurerest (Säure minus Säurewasserstoff) bedeutet, vorkommen, während man auf künstlichem Wege auch Mono- und Diglyceride erzeugen kann, z. B.

$(C_{17}H_{33}COO)_3C_3H_5$ Oelsäuretriglycerid, Triolein.

$(C_{17}H_{33}COO)_2C_3H_5(OH)$ Oelsäurediglycerid, Diolein.

$(C_{17}H_{33}COO)C_3H_5(OH)_2$ Oelsäuremonoglycerid, Monolein.

Das Di- und Monoglycerid gleichen den basischen, das Triglycerid gleicht den neutralen Salzen; z. B. $(C_{17}H_{33}COO)Pb(OH)$ basischölsaures Blei; $(C_{17}H_{33}COO)_2Pb$ neutrales ölsaures Blei. Ueber die Eigenschaften der reinen Glyceride ist noch nicht viel bekannt, da man dieselben meist nur synthetisch, d. h. aus Fettsäure und Glycerin, darstellen kann, diese Arbeit aber sehr schwierig ist. Das wenige Bekannte gibt umstehende Tabelle wieder.

Für die Glyceride gelten selbstverständlich alle Eigenschaften, welche die Fette, die aus ihnen zusammengesetzt sind, besitzen, nur daß dieselben beim einzelnen Glycerid unter Umständen in einer besonderen Richtung ausgesprochener hervortreten. Insbesondere hervorzuheben ist, daß die Glyceride, wie die Fette, zumeist in kaltem Alkohol wenig, in heißem leicht löslich sind, in Aether, Schwefelkohlenstoff u. s. w. sich leicht auflösen. Ferner ist hervorzuheben, daß alle Glyceride bei schnellem Erhitzen Atrolein, dagegen nur Olein auch gleichzeitig Sebacinsäure liefert. Endlich muß bemerkt werden, daß die Glyceride der obengenannten Säuren, welche durch salpetrige Säure in isomere feste Verbindungen verwandelt werden, ebenfalls in isomere feste Glyceride unter der gleichen chemischen Einwirkung übergehen; also Hypogäin in Gaidin; Olein in Elaidin, schmilzt bei 32 bis 38° ; Erucin in Erucadin oder Brassidin, schmilzt bei 27° ; Ricinolein in Ricinelaidin.

Triglyceride	Empirische Formel	Rationelle Formel	Bei 15° C.	Schmelzpunkt	Siedepunkt	Dichte
Acetin	$C_9H_{14}O_6$	$(CH_3COO)_3C_3H_7$	flüffig	—	267—268°	1,174 (8°)
Butyrin	$C_{15}H_{26}O_6$	$(C_3H_7COO)_3C_3H_7$	Delig	—	—	—
Valerin	$C_{18}H_{32}O_6$	$(C_4H_9COO)_3C_3H_7$	"	—	—	—
Laurin	$C_{39}H_{74}O_6$	$(C_{11}H_{23}COO)_3C_3H_7$	Kryftalle	45°	—	—
Myristin	$C_{45}H_{86}O_6$	$(C_{13}H_{27}COO)_3C_3H_7$	"	55° (49°)	—	—
Palmitin	$C_{51}H_{98}O_6$	$(C_{15}H_{31}COO)_3C_3H_7$	"	62—64°	—	—
Stearin	$C_{57}H_{110}O_6$	$(C_{17}H_{33}COO)_3C_3H_7$	"	66,5; 71,6°	—	—
Olein	$C_{57}H_{104}O_6$	$(C_{17}H_{33}COO)_3C_3H_5$	Delig	0°	—	0,9—0,91 (15°)

Verhalten der Dele in der Luft. An der Luft verändern ſich die Dele inſolge einer Sauerſtoffaufnahme alle langſamer oder ſchneller. Ein Teil der Dele wird dabei dicker und ſchließlich in eine trockne Maſſe verwandelt, ein anderer Teil wird nur dickflüffiger, aber nicht trocken. Darnach unterſcheidet man trocknende Dele und nicht trocknende Dele. Ueber den bei der Sauerſtoffaufnahme ſtattfindenden chemiſchen Vorgang iſt man noch nicht in allen Richtungen aufgeklärt, ſo daß man an der eben genannten Einteilung der Dele vorläufig feſthalten muß, wenn auch mancherlei Gründe dafür ſprechen, daß ſie keine ſtrengrichtige ſein dürfte.

Nach S. Cloez gelten für das Verhalten der Dele in Luft folgende Regeln. Alle fetten Dele abſorbieren Sauerſtoff, und zwar wechſelnde Mengen (ſowohl verſchiedene Dele unter gleichen Bedingungen, wie daſſelbe Del unter wechſelnden Bedingungen), ſtets aber unter Gewichtsvermehrung des Dels. Die Erhöhung der Temperatur übt auf die Schnelligkeit der Drydation einen großen Einfluß aus; auch die Stärke der Belichtung iſt von deutlicher Einwirkung auf den Verlauf des Vorgangs. Geht das Licht durch gefärbte Gläſer, ſo wird die Sauerſtoffaufnahme verlangsamt, und zwar am wenigſten beim Durchgange des Lichts durch blaue oder rote, am meiſten beim Durchgange durch grüne oder gelbe Gläſer. Bei völliger Dunkelheit erfolgt die Drydation nur ſehr langſam. Auch die Gegenwart von verſchiedenen fremden Subſtanzen, die Größe der Oberfläche des Dels u. ſ. w. hat entſchiedenen Einfluß auf die Geſchwindigkeit der Sauerſtoffaufnahme. Der chemiſche Vorgang beſteht in einem Verluſt an Waſſer- und Kohlenſtoff und einer Aufnahme von Sauerſtoff.

Dies geht deutlich aus folgenden Analyſen hervor, welche ſich auf 18 monatliche Ausſetzung in der Luft beziehen:

10 g	Sesamöl	wogen nach	diefer Zeit	10,483,
10 g	Nicinuſöl	"	"	10,268,
10 g	Leinöl	"	"	10,703,
10 g	Mohnöl	"	"	10,705.

Z u s a m m e n s e t z u n g.

	Kohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff
100 g frisches Sesamöl	78,670	11,678	9,652
100 g oxydiertes Sesamöl	70,705	10,636	11,150
104,83 g oxydiertes Sesamöl	74,120	18,659	19,560
Differenz	— 4,55	— 0,528	+ 9,918
100 g frisches Leinöl	77,570	11,330	11,100
100 g oxydiertes Leinöl	67,550	9,880	22,570
107,03 g oxydiertes Leinöl	72,299	10,574	24,157
Differenz	— 5,271	— 0,756	+ 13,057
100 g frisches Sesamöl	74,361	11,402	14,237
100 g oxydiertes Sesamöl	72,125	11,108	16,767
102,68 g oxydiertes Sesamöl	74,058	11,405	17,217
Differenz	— 0,303	+ 0,003	+ 2,980
100 g frisches Rohnöl	77,497	11,398	11,105
100 g oxydiertes Rohnöl	66,680	9,940	23,380
107,05 g oxydiertes Rohnöl	71,381	10,641	25,028
Differenz	— 6,116	— 0,757	+ 13,923

Ein Teil des Kohlenstoffs verschwindet zweifellos in Form von Kohlen säure, ein Teil des Wasserstoffs in Form von Wasser. Doch scheinen Kohlenstoff, wie Wasserstoff zum Teil auch in andren Verbindungsformen verloren zu gehen. Besonders soll sich darunter eine flüchtige akroleinartig riechende Substanz befinden, welche ungeleimtes Papier bräunlich färbt. Hierauf führt Cloez auch das Vergilben alter Drude zurück, indem er annimmt, jener flüchtige Körper habe sich aus dem Oele der Druckerschwärze gebildet (Bulletin de la Société Chimique, N. S. 3, 1865, p. 41). — Schließlich ist noch zu konstatieren, daß in Luft völlig oxydiertes Del kein Glycerin mehr enthält*).

Die folgende Tabelle gibt nach Cloez das Gewicht von je 10 g Del, welches 18 Monate der Luft ausgesetzt blieb, nach dieser Zeit, sowie die Beschaffenheit desselben, an.

Namen des Oels	10 g wiegen nach 18 Monaten	Beschaffenheit des Oels nach 18 Monaten.
I. Nicht trocknende Oele.	10,327—10,825	
Aprikosenkernöl	10,547	Wenig dick; flüßig.
Buchekernöl	10,621	Sehr dick; Oberfläche eben.
Erdnußöl	10,426	Wenig dick; flüßig.
Haselnußöl	10,434	" "
Krotonöl	10,476	Sehr dick; Oberfläche eben.
Mandelöl, süß	10,459	Wenig dick; flüßig.
Olivenöl	10,327	Raum dick; "
Purgierkörneröl	10,438	" "
Purgiernußöl	10,825	Sehr dick; Oberfläche glatt.
Reichöl	10,537	Dickflüßig.

*) Neuere Untersuchungen haben andere Ergebnisse gehabt. Vergleiche unter „trocknende Oelsäuren und Oele“ im Anhang.

Namen des Oels	10 g wiegen nach 18 Monaten	Beschaffenheit des Oels nach 18 Monaten
Ricinusöl	10,268	Raum dick; flüssig.
Koßkastanienöl	10,542	Dickflüssig.
Rüböl	10,527—10,566	"
Sommerkohl Saat	10,566	"
Winterkohl Saat	10,527	"
Sommerrübsen	10,539	"
Winterrübsen	10,537	"
Senföl, schwarz	10,527	"
weiß	10,527	"
Sesamöl	10,483	Dick; Oberfläche eben.
Spindelbaumöl	10,391	Wenig dick; flüssig.
II. Trocknende Oele.	10,397—10,856	
Banfulnußöl	10,742	Fest; Oberfläche runzlig.
Baumwollsaatöl	10,397	Raum dick; flüssig.
Distelsamenöl	10,759	Fast fest; Oberfläche runzlig.
Hanföl	10,778	Fest; Oberfläche sehr runzlig.
Hornmohnöl	10,696—10,773	" " " "
Klettenöl	10,7765	Fast fest; Oberfläche wellig.
Kressenöl	10,856	" " " glatt.
Kürbiskernöl	10,740	" " " "
Leindotteröl	10,810	" " " wellig.
Leinöl	10,703	Fest; Oberfläche sehr runzlig.
Madiaöl	10,699	Fast fest; Oberfläche runzlig.
Mohnöl	10,705	Fest; Oberfläche sehr runzlig.
Sonnenblumenöl	10,689	Fast fest; Oberfläche runzlig.
Walnußöl	10,747	Fest; Oberfläche sehr runzlig.

Weitere Untersuchungen über die Oxydation der Oele in Luft rühren von A. Livache her (Comptes rendus 96, 1882, p. 260. 97, 1883, p. 1311. 102, 1886, p. 1167). Diese Untersuchungen erstrecken sich vorzugsweise auf die trocknenden Oele und stellen fest, durch welche Zusätze man ihr Eintrocknen beschleunigen kann. Den günstigsten Erfolg erzielt man durch Einmischen von feinvertheiltem Blei, welches man durch Fällen eines Bleisalzes mittels Zink erhält.

Schüttelt man z. B. Leinöl damit durch, so löst sich etwas Blei auf; setzt man alsdann Zinkvitriollösung zu, so fällt Bleisulfat aus und Zink geht dafür in Lösung. In ähnlicher Weise kann man bleihaltiges Oel durch Zusatz von Mangan- oder Kupfervitriol in mangan- oder kupferhaltiges Oel überführen. Manganhaltiges Leinöl trocknet vier bis fünfmal so schnell, wie bleihaltiges; letzteres wieder viel schneller als zink- oder kupferhaltiges. Es ist dabei vorausgesetzt, daß man das Oel in dünnen Schichten ausstreicht. Wird manganhaltiges Oel mit der gleichen Menge Benzin gemischt und in einem verschließbaren Gefäße mit Luft geschüttelt, so wird (insbesondere bei 40 bis 50°) der Sauerstoff schnell aufgenommen. Erneuert man die Luft fortwährend, so verdickt sich die Oelbenzinmischung beträchtlich. Destilliert man dann das Benzin ab, so hinterbleibt eine Masse, welche bei der Abkühlung zu einem völlig elastischen festen Körper erstarrt, der in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich ist und sich mit Kalilauge in der Kälte sofort verseift. In diesem Körper sind die festen Fettsäuren ungeändert vorhanden, die flüssigen dagegen

in klebrige Produkte umgewandelt. Will man ein Del sehr schnell trocknend machen, so schüttelt man es mit fein verteiltem Blei und Mangannitrat; letzteres ist in beträchtlichen Mengen in Del löslich. Man dekantiert das Del vom Bodensatz und fügt Bleiorpd hinzu, um das Mangannitrat zu zersetzen. Das erhaltene Del trocknet in dünnen Schichten an der Luft sehr schnell (Leinöl in weniger als 4 Stunden).

Der auf die Oele einwirkende Sauerstoff verwandelt einen Teil der unlöslichen Säuren in lösliche Säuren, worauf sich Fettsäuren von höherem Molekulargewicht in homologe Säuren von niedrigerem Molekulargewicht zersetzen. In dieser Beziehung verhalten sich nicht trocknende und trocknende Oele gleich. Da nun nicht trocknende Oele nach zwei Jahren etwa so beschaffen sind, wie trocknende Oele nach einem Jahre der Oxydation, so ist es nicht unmöglich, daß man auch nicht trocknende Oele durch Zusatz solcher Substanzen, die eine schnelle Sauerstoffaufnahme veranlassen, in trocknende Oele überführen kann. Hierzu gibt Livache folgende Tabelle.

Namen der Oele	Gewichtsvermehrung in Prozenten nach		Beschaffenheit des oxydierten Oels
	1 Jahr	2 Jahr	
I. Nicht trocknende Oele.			
Rohlsaatoil	6,0	5,3	Durchscheinend fest; klebt am Finger.
Rübsenöl	5,8	5,4	Desgleichen.
Erdbnußöl	5,7	5,6	Sehr dickflüssig.
Olivenöl	5,3	5,7	Desgleichen.
Sesamöl	5,2	4,8	Durchscheinend fest; klebt am Finger.
II. Trocknende Oele.			
Leinöl	10,3	7,0	Erst trocken; dann etwas dickflüssig.
Rußöl	9,4	7,6	Desgleichen.
Mohnöl	8,0	5,3	Erst trocken, dann wieder etwas flüssig.
Baumwollsaatoil	6,3	4,5	Desgleichen.
Buchenkernöl	6,1	5,0	Trocken, klebt am Finger.

Vergleicht man die von Cloez und von Livache gegebenen Zahlen, so ergibt sich nur geringe Uebereinstimmung, was die Thatsache bestätigt, daß die Versuchsbedingungen für die Menge des absorbierten Sauerstoffs maßgebend sind.

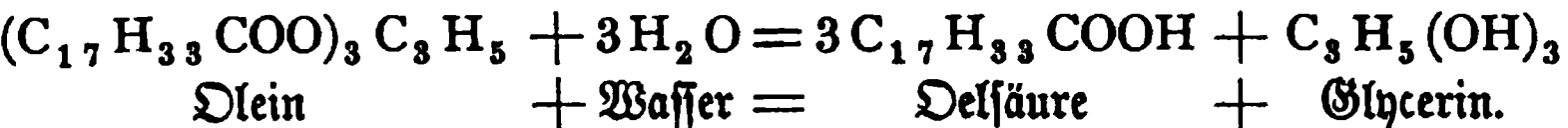
Ähnlich wie die Fette selbst verhalten sich auch die freien Säuren aus denselben zum Sauerstoff der Luft, so daß ihre Gewichtszunahme durch Oxydation ziemlich genau proportional ist zur Gewichtszunahme der Oele. Hierüber gibt die folgende, zum großen Teil ebenfalls von Livache herrührende Tabelle Auskunft, deren Werte mit Del ermittelt wurden, welches mit pulverigem Blei versetzt worden war:

O e l e	Gewichtszunahme in Prozenten		
	in 2 Tagen des Oels	in 7 Tagen	in 8 Tagen der Fettsäuren
Pallemantiaöl	15,81 (Dauer der Oxydation unbekannt)		16,58 (Dauer der Oxydation unbekannt)
Leinöl	14,30	—	11,00
Rußöl	7,90	—	6,0
Mohnöl	6,80	—	3,7
Baumwollsaatoil	5,90	—	0,8
Sonnenblumenöl	5,02	—	3,56 in 7 Tagen
Buchenkernöl	4,30	—	6,30 in 30 Tagen

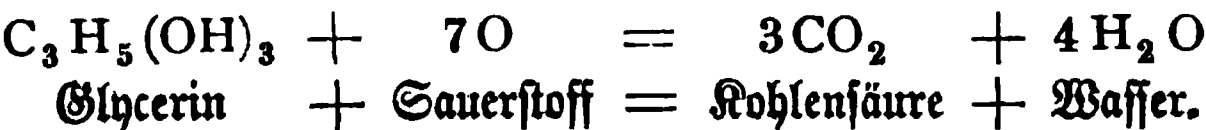
D e l e	Gewichtszunahme in Prozenten		
	in 2 Tagen	in 7 Tagen	in 8 Tagen
	des Oels		der Fettsäuren
Rohlsaatoel	—	2,9	2,6
Rüböl	—	2,9	0,9
Sesamöl	—	2,4	2,0
Erdnußöl	—	1,8	1,3
Olivenöl	—	1,7	0,7

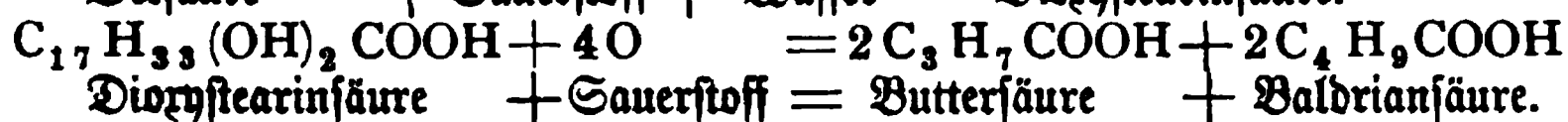
Die Sauerstoffaufnahme, welche beim Stehen der Oele in Luft stattfindet, hat, wie aus dem Gesagten hervorgeht, offenbar unter allen Umständen die Folge, daß das Oel zerlegt wird in Fettsäuren und Glycerin, und daß die flüssigen Fettsäuren eine chemische Veränderung durch Oxydation, das Glycerin aber eine völlige Zerstörung erleidet. Natürlich wird dieser Prozeß nicht augenblicklich sich vollständig vollziehen, sondern er beansprucht, je nach der Reinheit des Oels und der chemischen Natur desselben, eine verschieden lange Zeit. Die Reinheit des Oels spielt eine Rolle, insofern ein Oel um so widerstandsfähiger gegen die Einwirkung der Luft sich erweist, je reiner es ist. Die chemische Natur des Oels ist von hervorragender Wichtigkeit, indem von ihr die Menge des aufzunehmenden Sauerstoffs abhängt. Es wird nämlich ein Oel um so mehr Sauerstoff brauchen, je mehr ungesättigte Fettsäuren und je mehr flüssige Fettsäuren es enthält; es wird um so vollkommener eintrocknen, je reicher es an trocknenden Oelsäuren (an Reinölsäure) ist.

Während die trocknenden Oele durch die Oxydation allmählich in feste Massen verwandelt werden, wobei man im allgemeinen keinen besonders hervortretenden Geruch bemerkt, nehmen die nicht trocknenden Oele, indem sie sich gleichzeitig dunkler färben und etwas verdicken, in der Luft einen unangenehmen Geruch und Geschmack, sowie saure Reaktion an. Man nennt dies das Ranzigwerden der Oele. Da chemisch reine Oele nicht oder nur sehr schwer ranzig werden, so nimmt man an, daß die Verunreinigungen des Oels Veranlassung zu seinem Ranzigwerden sind. Ob hierbei die Verunreinigungen (Schleim, Eiweiß u. s. w.) als Fermente wirken oder in welcher Weise sonst sie die Zersetzung durch Oxydation begünstigen, steht noch nicht fest. Beim Ranzigwerden der Fette tritt zuerst, wie schon erwähnt, Zersetzung in Glycerin und Fettsäuren ein; falls man nicht sofortige Weiterzersetzung der Fettbestandteile annehmen will, muß man bei dieser Reaktion Wasser in Rechnung stellen, z. B.



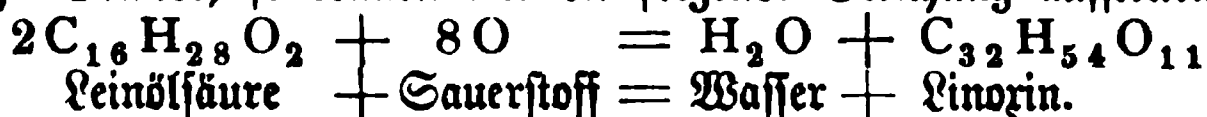
Nunmehr beginnt die Oxydation, bei welcher die Säuren in flüchtige Säuren niedrigerer Art zerlegt, das Glycerin aber nach und nach völlig oxydiert wird; z. B.





Diese Gleichungen sollen nur die Weise, wie die Zersetzung erfolgen könnte, andeuten, aber keineswegs als thätssächlich richtige Reaktionsgleichungen gelten. Solche lassen sich nach dem Stande unserer Kenntnisse noch nicht aufstellen. Buttersäure und Baldriansäure befinden sich übrigens in der Regel in ranzigen Oelen. Natürlich würden obige Zersetzungen in der Regel nur mit einem kleinen Teile des Oels vor sich gehen, da ranzige Oele gewöhnlich noch bedeutende Mengen des unzersetzten Glycerids, unveränderte Säuren und unverändertes Glycerin enthalten, auch wie es scheint infolge der Verdickung (Verharzung) nach und nach weniger oder gar nicht mehr Oxydation erleiden, sondern sich dem Zustande des Eingetrocknetseins nähern. Die Menge der im ranzigen Oele des Handels vorhandenen freien Fettsäuren ist sehr verschieden; es fand z. B. L. Arschbutt im Olivenöl 2,3 bis 25,1 Prozent (am meisten im Gallipoli- und Giojaöl), im Rüböl 1,7 bis 5,5 Prozent freie Fettsäuren.

Da offenbar der Anfang der Veränderungen durch Oxydation bei nicht trocknenden wie bei trocknenden Oelen chemisch gewonnen, den gleichen Prozeß darstellt, nämlich den der Zerlegung in Glycerin und Fettsäure, da ferner in beiden Fällen nach und nach das Glycerin durch Oxydation verschwindet, auch die Fettsäuren eine Oxydation erleiden, so entsteht die Frage, worin denn nun der Unterschied zwischen beiden Oelarten liegt und warum die trocknenden Oele nicht ebenfalls ranzig werden. Die Antwort auf diese Frage ergibt sich aus dem bereits Angeführten von selbst. Der ranzige Geruch rührt von der Zersetzung der freigewordenen Fettsäuren in flüchtige, übelriechende Säuren her. Eine solche Zersetzung gehen nun die trocknenden Delsäuren nicht ein, vielmehr nehmen sie fortgesetzt unter Abspaltung von Wasser und Kohlensäure, welche beide nicht riechen, Sauerstoff auf und verwandeln sich dabei in feste Substanzen. Die wichtigste, vielleicht einzige trocknende Delsäure, die Leinölsäure, verwandelt sich dabei nach der bis in neueste Zeit geltenden Ansicht*) in einen Körper, den man Linoxin nennt. Legen wir für beide Verbindungen die älteren Formeln zu Grunde, so können wir die folgende Gleichung aufstellen.



Da die Formel der Leinölsäure wahrscheinlich aber $\text{C}_{18}\text{H}_{32}\text{O}_2$ ist, so ist vielleicht, die Richtigkeit der Linoxinformel vorausgesetzt, folgende Gleichung richtiger:



Nun enthalten die trocknenden Oele allerdings auch Glyceride anderer nicht trocknenden Säuren, und diese müßten ranzig werden. In der That nimmt jedes trocknende Oel beim Stehen in Luft auch einen eigentümlichen Geruch an, der vielleicht auf das Ranzigwerden dieser beigemischten Glyceride von nicht trocknenden Säuren zurückzuführen ist; freilich ist er bei weitem nicht so stark, wie bei nicht trocknenden Oelen, die ranzig geworden sind. Auch könnte man annehmen, daß durch Bildung von Linoxin

*) Vergleiche jedoch unter „trocknende Oele“ im Anhang.

und Eintrocknen des Oels diese anderweiten Glyceride der Einwirkung der Luft schwerer zugänglich gemacht werden, insofern die Hauptmasse des Sauerstoffs von den trocknenden Oelsäuren absorbiert wird.

Brennbarkeit der Oele. Während im vorigen Abschnitte das Verhalten der Oele zu Sauerstoff bei gewöhnlicher oder mäßig erhöhter Temperatur besprochen wurde, müssen wir nunmehr noch feststellen, daß die Oele bei genügender Erhitzung sich mit dem Sauerstoff der Luft unter Entflammung verbinden, also verbrennen. Im allgemeinen verbrennen die Oele an und für sich mit stark rußender Flamme, was sich leicht aus ihrem hohen Kohlenstoffgehalt erklärt; nur in Dochtlampen, in denen für Zufuhr der nötigen Sauerstoffmenge, allenfalls auch in das Innere der Flamme (Rundbrenner) gesorgt ist, werden sie daher zur Beleuchtung geeignet sein. Schwarzenföhl und Rotrapföhl brennen ohne Docht überhaupt nicht weiter. Sehr verschieden ist die Menge des in der Zeiteinheit verbrennenden Oels und die Heizkraft der Flamme.

Von Schädler sind hierüber Versuche angestellt worden, welche beispielsweise für einige wichtige Oele folgende Resultate ergeben haben (die volle Tabelle siehe Schädler S. 34, 35):

Namen der Oele	Verbrennbarkeit der Oele			
	in dochtlosen Lampen		in Lampen mit Docht	
	In einer Stunde verbranntes Oel	Dabei verdunstetes Wasser	In einer Stunde verbranntes Oel	Dabei verdunstetes Wasser
Olibenöl	53,1	150	62,0	230
Hanföhl	31,4	94	46,0	155
Sommerrapföhl . . .	27,5	70	33,0	94
Rohlsaatoöl	26,9	68	42,7	140
Leinöl	24,2	57	38,7	121
Sommerrübsenöl . . .	23,1	44	43,8	144
Winterrübsenöl . . .	16,7	35	48,5	169
Winterrapföhl	12,0	22	40,0	133

Die Zahlen sind in Gewichtsteilen gemeint. Als dochtlose Lampe diente ein Gefäß mit dem Oel, in welchem aufrecht gehalten eine Glasröhre mit 2,7 mm Weite schwebte; an der Mündung der letzteren wurde das Oel entzündet. Die Dochtlampe hatte eine Röhre von 2,7 mm Weite, in welcher ein 16fädiger baumwollener Docht eingezogen war. Dividiert man mit dem verbrannten Oel in das verdunstete Wasser, so zeigt sich, daß in dochtlosen Lampen Hanföhl und in Lampen mit Docht Olibenöl am besten heizt.

Einwirkung chemischer Reagentien auf Oele. Von solchen wurden bereits in der Einleitung erwähnt: kohlen saure Alkalien, Ammoniak, Alkalien, Kaltwasser, Bleioryd, Salz-, Salpeter- und Schwefelsäure, salpetrige Säure, Halogene, gespannte Wasserdämpfe. Wir haben hier nur einige von diesen Reagentien in ihrer Einwirkungsart noch etwas ausführlicher zu betrachten. Besonders wichtig ist die Einwirkung von Natron- oder Kalilauge. Dieselben haben in der Kälte nur auf etwa vorhandene freie Fettsäuren (ranziges Fett) eine chemische Wirkung, indem sie dieselben neutralisieren. Man benutzt dies mitunter, um ranzige Fette wieder brauchbar zu machen. Arbeitet man das Oel mit etwas Lauge bei gewöhnlicher Temperatur kräftig durch, so wird dasselbe emulgiert. Noch

leichter erreicht man dasselbe Ziel, wenn man das Del vorsichtig mit wenig ziemlich verdünnter Lauge, die am besten etwas kohlensaures Alkali enthält, erwärmt. Wird die so erhaltene Emulsion dann bei zunehmender Erhitzung mit konzentrierteren Lagen versetzt, so findet nunmehr jener chemische Prozeß statt, den man Verseifung nennt, d. h. aus Glycerid und Lauge entsteht fettsaures Alkali und Glycerin.

Der Seifensieder setzt das Zugabe der Lauge so lange fort, bis empirische Proben (z. B. der Geschmack) das Vorhandensein eines kleinen Alkaliüberschusses ergeben. Alsdann erhitzt er noch unter kräftiger Wasserverdampfung so lange, bis die Seife mit dem Wasser, Glycerin u. s. w. einen klaren, vom Spatel in Fäden abfließenden, dicken „Leim“ bildet. Diesen Leim schöpft er alsdann entweder direkt in Formen, Gefäße u. s. w. und erhält nach dem Erkalten die fertige „Leimseife“; oder er „salzt aus“, d. h. gibt Kochsalz zu, wobei sich beim weiteren Sieden die in Kochsalzlösung unlösliche Seife oben abscheidet, während sich Glycerin, Lagenüberschuß, Wasser u. s. w. als sog. Unterlage unter der Seife ansammeln. Letztere wird dann in noch weichem Zustande ebenfalls in Formen geschöpft und heißt „Kernseife“. Man hat zwei Arten von Seifen zu unterscheiden, je nachdem sie mit Natron- oder Kalilauge hergestellt wurden. Die Natronleimseife ist amorph und hart, die Kalileimseife dagegen nur dickflüssig bis halbfest, daher man letztere „Schmierseife“ oder „weiche Seife“ nennt. Wird der Leim, welcher mit Natronlauge bereitet wurde, ausgesalzen, so macht man die Natronseife einfach unlöslich und erhält die Natronkernseife oder harte Seife, welche gewöhnlich Neigung zur Kristallinität zeigt. Beim Aussalzen des Kaliseifenleims findet dagegen noch ein chemischer Vorgang statt, insofern ein großer Teil der Kaliseife mit dem Kochsalz (Chlornatrium) sich umsetzt zu Natronseife und Chlorkalium. Man erhält mithin hierbei die Natronkalikernseife, welche etwas weicher ist, als die reine Natronkernseife.

Besonders schnell geht die Verseifung eines Dels vor sich, wenn man dasselbe mit alkoholischen Lagen erwärmt, weil hierbei das Del zunächst, dann auch die gebildete Seife schnell und leicht in Lösung übergehen und also eine höchst innige Berührung zwischen den Fett- und den Alkalimolekülen ermöglicht ist. Innigkeit der Berührung ist aber ein Hauptmittel zur Beförderung chemischer Reaktionen. Von dieser Art und Weise der Verseifung macht man Gebrauch, wenn man die sogenannte Verseifungszahl des Dels ermitteln will (auch Röttstorfer'sche Zahl genannt). Dieselbe gibt an, wie viel Milligramm Kalihydrat (KOH) 1 g Fett zur völligen Verseifung braucht. Sie ist sehr wichtig als Unterscheidungsmerkmal für verschiedene Oele und Fette.

Um dies zu verstehen, muß man sich erinnern, daß 1 Molekül Fettsäureglycerid stets 3 Moleküle Alkali zur vollständigen Verseifung braucht, daß aber die Glyceride verschiedene Molekulargewichte besitzen und also prozentisch oder für die Einheit auch verschiedene Mengen Alkali verbrauchen werden. Da nun die Oele aus Glyceriden zusammengesetzt sind, so wird auch ihr Alkalibedarf je nach der Natur jener Glyceride ein verschiedener sein. Ueber den Alkalibedarf der wichtigsten Glyceride gibt folgende Tabelle Aufschluß:

Triglyceride	Empirische Formel	Molekulargewicht	3 NaOH	3 KOH	100 Gewt. Glycerid brauchen		Verseifungszahl
					Gewichtst. NaOH	Gewichtst. KOH	
Palmitin . .	$C_{51}H_{98}O_6$	804,23	119,865	167,970	14,904	20,845	208,45
Pinolein . .	$C_{57}H_{98}O_6$	876,05			13,682	19,174	191,74
Olein . .	$C_{57}H_{104}O_6$	882,05			13,589	19,043	190,43
Stearin . .	$C_{57}H_{110}O_6$	888,05			13,497	18,924	189,24
Ricinolein .	$C_{57}H_{104}O_6$	929,93			12,889	18,062	180,62

Es werden also 100 Teile Glycerid um so weniger Alkali brauchen, je höher das Molekulargewicht des betreffenden Glycerids ist. Für die analytische Feststellung der Verseifungszahl operiert man so, daß man das abgewogene Delquantum mit einem gemessenen Volumen alkoholischer Kalilauge von bestimmtem Gehalte verseift und alsdann den Ueberschuß an Kalihydrat, der geblieben ist, durch Neutralisieren mit gemessenen Mengen einer Salzsäure von bestimmtem Gehalte feststellt (mit Salzsäure zurücktitriert). Der Ueberschuß von Alkali wird von der Gesamtmenge an KOH, die man verwendet hat, abgezogen, wodurch man weiß, wieviel KOH die abgewogene Delmenge braucht. Das Alkali drückt man in Milligramm aus und rechnet auf 1 g Del um. Die Verseifungszahlen einiger Oele sind in einer später folgenden Tabelle zusammengestellt.

Die Verseifung der Fette gibt uns auch die Möglichkeit weiter noch den Gehalt der Oele an unlöslichen Fettsäuren festzustellen. Die bei der Verseifung gebildeten Seifen werden nämlich durch Kochen mit Mineralsäuren in der Weise zersetzt, daß das Natrium- oder Kaliumsalz der Mineralsäure entsteht und die Fettsäure frei wird; z. B. $C_{17}H_{33}COONa + HCl = NaCl + C_{17}H_{33}COOH$. Da die ganze Arbeit bei Gegenwart von Wasser ausgeführt wird, gehen bei dieser Zersetzung alle löslichen Säuren in das Wasser über; da aber die unlöslichen Fettsäuren zumeist bedeutend überwiegen, so geben auch die durch Wägung derselben gewonnenen Zahlen Anhaltspunkte zur Erkennung der Oele. Man gibt die Menge der unlöslichen Fettsäuren in Prozenten vom Gewichte des Oels an und erhält so die Gehnersche Zahl. Von den gewonnenen Fettsäuren kann man ebenfalls die Verseifungszahl feststellen.

Ein Molekül einer Fettsäure braucht zur Neutralisation stets 1 Molekül Natron- oder Kalihydrat. Prozentisch ausgedrückt sind aber die Verseifungswerte um so niedriger, je höher das Molekulargewicht der Fettsäure ist; daher gibt die Verseifungszahl der Fettsäuren für analytische Untersuchungen gleichfalls Anhaltspunkte. Folgende Tabelle zeigt die Verseifungswerte für fünf der wichtigsten Fettsäuren.

Fettsäuren	Empirische Formel	Molekulargewicht.	1 Na OH	1 KOH	100 Gewt. Fettsäure brauchen		Verseifungszahl
					Gewichtst. Na OH	Gewichtst. KOH	
Palmitinsäure	$C_{16}H_{32}O_2$	255,44	39,955	55,990	15,640	21,919	219,19
Leinölsäure . .	$C_{18}H_{32}O_2$	279,38			14,301	20,041	200,41
Oelsäure . . .	$C_{18}H_{34}O_2$	281,38			14,200	19,898	198,98
Stearinsäure .	$C_{18}H_{36}O_2$	283,83			14,096	19,758	197,58
Ricinusölsäure	$C_{18}H_{34}O_2$	297,34			13,437	18,830	188,30

Bekanntlich enthalten ranzige Fette freie Säuren und reagieren infolgedessen sauer, haben meist auch einen unangenehmen Geruch, der von flüchtigen Fettsäuren herrührt. Es liegt nun häufig im Interesse des Fabrikanten, wie des Käufers, festzustellen, daß ein Del neutral ist, bezüglich ob es ranzig ist. Namentlich für Oele, die zu Schmierzwecken dienen ist dies höchst wichtig. Die Ranzidität eines Fettes kann man in verschiedener Weise qualitativ wie quantitativ ermitteln. Zunächst reagieren ranzige Fette sauer, was man am besten konstatiert, indem man etwas Del mit Alkohol ausschüttelt, der nur die Säuren auflöst nunmehr zum alkoholischen Auszug einen empfindlichen Farbstoff, sogenannten „Indikator“ zusetzt, z. B. alkoholische Lackmustrinktur, welche sich bei Gegenwart von freier Säure rot

färbt. Eine andere Methode ist die der Verwendung des Burstynschen Oelsäuremessers. Derselbe ist ein Aräometer mit 50 Graden auf der Teilung, dazu bestimmt, aus der Differenz der Ableesungen in reinem Alkohol und in einem alkoholischen Auszug des ranzigen Oels mit Hilfe einer Tabelle den Gehalt an freien Fettsäuren, ausgedrückt in Prozenten Oelsäure, zu bestimmen. Ein Burstynscher Oelsäuregrad ist gleich 0,28 Prozent Oelsäure. Oele mit 1—2° Burstyn sind für feine, solche mit 4—6° für gewöhnliche Maschinen als Schmieröl noch brauchbar.

Die Arbeit mit dem Oelsäuremesser geschieht wie folgt. 100 ccm Oel werden mit 100 ccm Alkohol von 88 bis 90 Prozent, dessen Grädigkeit mit dem Oelmesser erst bestimmt worden war, ausgeschüttelt, worauf man absetzen läßt, den Alkohol abgießt und von neuem auf seine Grädigkeit prüft. Er hat so gut wie kein Oel, dagegen die Hauptmasse der freien Säuren aufgelöst. Die Resultate sind indessen nur annähernd richtig. Zu beachten ist, daß unter Umständen ein mit Schwefelsäure gereinigtes Oel noch von letzterer enthalten kann, was man daran erkennt, daß sich in Wasser, welches zum Ausschütteln des Oels benutzt wurde, Schwefelsäure nachweisen läßt.

Endlich kann man auch den Neutralisationswert der freien Säuren bestimmen, indem man das Oel in Alkohol oder Methylalkohol durch Kochen löst, Phenolphthalein als Indikator zusetzt und nunmehr mit alkoholischer Kalilauge titriert, bis eine Violettfärbung den ersten überschüssig zugesetzten Laugentropfen anzeigt. Die Anzahl Kubikcentimeter Normalkalilauge, welche 100 ccm Oel verbrauchen, entsprechen den Burstynschen Graden. (Normalkalilauge enthält im Liter 28 g KOH).

Endlich müssen wir noch der Einwirkung von Jod auf Oele gedenken. Die ungesättigten oder wasserstoffärmeren Fettsäuren können sich, wie schon erwähnt, sowohl im freien Zustande, wie auch als Glyceride mit Halogenen vereinigen, wobei Halogenverbindungen gesättigter Fettsäuren entstehen. Die Oelsäuren und Ricinusölsäure nehmen 2 Atome, die Leinölsäure nimmt 4 Atome Halogen auf. Von allen Halogenen hat sich Jod zur Ausführung dieser (scheinbaren) Addition am besten bewährt. Nach dem Erfinder dieser Jodadditionsmethode, nach Hübl, nehmen 100 g Hypogäasäure 100, Oelsäure 90,07, Erucasäure 75,15, Ricinusölsäure 85,24, Leinölsäure (nach alter Formel $C_{18}H_{28}O_2$) 201,59 g Jod auf. Hieraus berechnen sich leicht die Werte für die Glyceride dieser Säuren. Die analytische Ausführung der Methode ist nicht einfach, gibt aber vortrefflich übereinstimmende Resultate. Die Hüblsche Jodzahl findet sich daher ebenfalls in der Tabelle über die analytischen Zahlen der Oele; sie gibt an wieviel Gramm Jod von 100 g Oel absorbiert werden.

Die Ausführung der Methode kann hier nur angedeutet werden. Das Oel wird in Chloroform gelöst und mit einem Ueberschusse einer Lösung von Jod und Sublimat ($HgCl_2$) in Alkohol versetzt. Nach längerem Stehen, bei welchem keine Entfärbung eintreten darf, gibt man Jodkaliumlösung hinzu und titriert mit einer Lösung von unterschwefligsaurem Natrium ($Na_2S_2O_3$) bis fast zur Entfärbung, hierauf nach Zusatz von Stärkekleister bis zur beendeten Entfärbung der Flüssigkeit. Durch Titerstellung muß natürlich bekannt geworden sein, wieviel Kubikcentimeter Natriumhyposulfitlösung einem bestimmten Gewichte Jod entsprechen. Die Menge Jod, welche man bei der Titration noch vorhanden fand, ist von der Gesamtmenge des zum Oel gegebenen Jods abzugiehen, der Rest ist an das Oel gebunden.

Name des Oels	Verseifungszahl	Jodzahl	Jodzahl der Fettsäuren	Sehnerische Zahl
Aprikosenkernöl	192,9	99—102	—	—
Erdbnußöl	191,3—196,6	87,4—105	95,5—96,9	95,86
Heberichöl	174	105	—	—
Maisöl	181,1—189,2	119,4—119,9	125	94,7
Mandelöl	187,9—195,4	97,5—98,9	—	96,2
Olivenöl	185,2—196,0	81,6—84,5	86,1—90,2	95,43
Olivenkernöl	188,5	81,8	—	—
Picinusöl	176—181,5	84,0—84,7	86,6—93,9	—
Rüböl	175—183	97—105	96,3—99,02	95,0—95,1
Senföl	—	96	—	—
Sesamöl	190—194,6	102,7—108	108,9—111,4	95,86—96,39
Baumwollsaamenöl	191—210,5	105—108,7	110,9—115,7	95,75—95,84
Hanföl	193,1	143	122,2—125,2	—
Kürbiskernöl	189,5	121	—	—
Pallemantiaöl	184,9	162,1	166,7	93,3—94
Reinöl	189—195,2	155,2—160	155,2—178,5	95
Robnöl	192,8—194,6	134—137	—	95,38
Rigeröl	189—191	—	—	—
Sojabohnenöl	194,8	122,2	115,2	95,45
Sonnenblumenöl	193—193,3	128,9—129,4	133,2—134	94,98
Walnußöl	196	142—144	—	—
Dorschleberthran	171—213,2	123—141	—	—
Haifischthran	84,5	—	—	—
Knochenöl	—	66—70	—	—
Leberthran	182—213,2	—	—	—
Pilchardthran	186—187,5	—	—	—
Robbenthran	178—196	—	—	—
Schmalzöl	191—196	—	—	—
Septhran	177—181	—	—	—
Walfischthran	190—191	—	—	—
Walratöl	130—134,4	—	88,1	60—65

Anmerkung. Die Zahlen in vorstehender Tabelle sind in der Regel Grenzwerte.

Noch gibt es eine sehr große Anzahl von chemischen Reaktionen, die man zur Erkennung der Oele anwendet oder welche für die technische Verwertung derselben wichtig sind. So ist die Einwirkung der Schwefelsäure bereits in der Einleitung, dann bei der Besprechung der Oelreinigung nach Gebühr gewürdigt worden. Hier sei nochmals daran erinnert, daß man die beim Vermischen der Oele mit konzentrierter Schwefelsäure auftretende Erwärmung ebenfalls zur Erkennung der Oele benutzt hat. Die trocknenden Oele erhitzen sich dabei viel stärker, als die nicht trocknenden. Ferner hat man die Einwirkung der salpetrigen Säure als Nachweis für oleinhaltige Fette benutzt. Es ist dies die sogenannte Elaidinprobe, so genannt, weil durch salpetrige Säure das Olein in das feste Elaidin um-

gewandelt wird. Es ist bereits angeführt worden, welche Glyceride die gleiche Eigenschaft besitzen. Am schnellsten erstarrt nach Einwirkung der HNO_3 Oliven- und Erdnußöl. Dieselben geben bei der Reaktion auch die festesten Massen. Die Härte der zum Festwerden gebrachten Dele hat man ebenfalls als Erkennungsmittel benutzt, indem man konstatierte, bis zu welcher Tiefe ein bestimmt belasteter Glasstab innerhalb einer gewissen Zeit in das erstarrte Del eindringt. Neuerdings schlägt Warren die Einwirkung von Chlorschwefel auf die Dele zur Erkennung derselben vor (Chem. News 57, 1888 p. 26, 43, 113. — 58, p. 4). Trocknende Dele werden nämlich durch einen Zusatz von 15—20 Prozent Chlorschwefel in kautschukartige, in Säuren, verdünnten Laugen und Schwefelkohlenstoff unveränderliche Massen verwandelt, während die nicht trocknenden Dele eine gleiche Reaktion nicht ergeben. Man würde die nicht trocknenden Dele also weglösen und nach Verdunstung des CS_2 wägen können. Endlich sei auf die sehr große Anzahl qualitativer Reaktionen zur Erkennung der Dele hingewiesen, welche mit Natrium, Schwefelsäure, Salpetersäure, Phosphorsäure, Königswasser, Schwefelcalcium, Zinkchlorid, Zinnchlorid, Mercurinitrat u. s. w. herbeigeführt werden und in Färbungen, Trübungen, Verdickungen u. s. w. bestehen. So ziemlich jedes chemische Reagens wirkt in irgend welcher wahrnehmbaren Weise auf die Dele ein, daher nichts leichter ist, als neue derartige Reaktionen zu finden. Sie sind aber fast alle mehr oder weniger unzuverlässig. Charakteristisch sind nur die intensiven Färbungen, welche die Thrane bei Einwirkung von Laugen oder Säuren annehmen (durch Natronlauge dunkelrot, durch Schwefelsäure rot oder braun, durch Salpetersäure gelblich oder rot u.). Da jedoch die sämtlichen in Frage stehenden Reaktionen doch nur von einem geübten Chemiker ausgeführt werden können, genügen für die Zwecke dieses Buches die gemachten Andeutungen.

Zum Schluß sei noch die Einwirkung von Delen auf Metalle erwähnt, welche J. J. Redwood genauer studiert hat (Chemiker-Zeitung 10. 1886. N. S. 188). Diese Einwirkung ist wichtig für alle Dele, welche als Schmiermittel verwendet werden sollen. Es hat sich herausgestellt, daß von allen Schmierölen die mineralischen am wenigsten, das Walratöl am meisten die Metalle angreift. Im einzelnen ist folgendes festgestellt worden, Eisen wird am wenigsten von Robbenthran, am meisten von Talgöl angegriffen; Messing nicht von Rüßöl, am wenigsten von Robbenthran, am meisten von Olivenöl; Zinn nicht durch Rüßöl, am wenigsten von Olivenöl, am meisten von Baumwollsaatöl; Blei am wenigsten durch Olivenöl am meisten von Walfischthran, Schmalzöl und Walratöl; Zink am wenigsten durch Schmalzöl, am meisten durch Walratöl; endlich Kupfer am wenigsten durch Walratöl, am meisten durch Talgöl.

Drittes Kapitel.

Beschreibung der fetten Oele.

Nach welchen Grundsätzen dieselbe erfolgen soll, ist bereits auf Seite 9—11 erörtert worden. Es kommen also zuerst die pflanzlichen Oele, eingeteilt in die Glyceride der Oelsäure oder nicht trocknenden Oele und die Glyceride der Leinölsäure oder trocknenden Oele, dann die tierischen Oele zur Besprechung. Dieser Besprechung sind im wesentlichen zu Grunde gelegt die drei Werke von Schädler, Renard und Lichtenberg, natürlich unter vollständiger Berücksichtigung der neueren periodischen Literatur. Tabellen zu Beginn jedes Abschnitts geben eine Uebersicht über die beschriebenen Oele.

A. Die pflanzlichen Oele.

a) Glyceride der Oelsäure.

(Nicht trocknende Oele.)

Diejenigen pflanzlichen Oele, welche vorwiegend Olein, das Glycerid der Oelsäure, enthalten, erleiden an der Luft zwar nach und nach eine Oxydation, bei welcher sie ranzig, dick und schmierig werden; aber sie trocknen nicht ein. Eine Ausnahme von dieser Regel machen nur Ricinusöl und Crotonöl, sowie verwandte Oele; diese trocknen in ganz dünnen Schichten wenigstens schwach ein. Worauf dies zurückzuführen ist, weiß man zur Zeit noch nicht. Die nicht trocknenden Oele bezeichnet man zwar gewöhnlich nach ihrem Hauptbestandteil als Glyceride der Oelsäure; es sind in ihnen aber auch noch die Glyceride der folgenden Fettsäuren vorhanden, natürlich nicht sämtlich in einem Oele: Essig-, Butter-, Baldrian-, Capron-, Denanthyl-, Laurin-, Myristin-, Palmitin-, Stearin-, Arachin-, Behen-, Croton-, Angelika, Tiglin-, Hypogäa-, Crucasäure; ferner für Ricinus- und die verwandten Oele die Ricinusölsäure. Alle nicht trocknenden Oele geben die Elaidinprobe, d. h. erhärten mehr oder minder, wenn man salpetrige Säure auf sie einwirken läßt. Die Jodzahl der nicht trocknenden Oele, wie die Erwärmung beim Vermischen mit konzentrierter Schwefelsäure ist geringer, als bei den trocknenden Oelen. Ebenso nehmen nicht trocknende Oele aus Luft weit weniger und viel langsamer Sauerstoff auf, als trocknende Oele. Reines salpetersaures Quecksilberoxydul ist ohne Einwirkung auf nicht trocknende Oele.

Die folgende Tabelle gibt eine ausführliche Uebersicht über die Oel-
ausbeute und einige physikalische Eigenschaften der in diesem Buche besprochenen
nicht trocknenden Oele.

Name und Nummer des Oels	Gewicht von 1 hl Saat in Kilogrammen	Oelgehalt der Saat in Prozenten	Ertrag an Oel in Gewichts- prozenten bei		Dichte bei 15°C.	Zahl, welche an- gibt, wieviel mal brennbarer das Oel bei 150 als Wasser ist	Erstarrungs- punkt	Schmelzpunkt
			Pressung	Extraktion				
Acajouöl (11)		40—50			0,916			
Apfelfernöl (10)		12—15			0,915-0,91932		-14	
Aprilosenfernöl (17)	57,50	40—45	25		0,912		0	
Bebenöl (21)		30—35			0,913—0,923			
Bilsenamenöl (24)		12—15						
Birnenfernöl (10)		20—43,5	18—20 warm		0,9189-0,9225	17,5	-16,5 bis -17,5	-17,5
Buchsenfernöl (25)	63,45 enthüllt	40—70	35			+ 4 flüssiger Teil	+ 10°	
Carapaöl (7)		28			0,918			
Catappaöl (14)		30—45	20—25 kalt	bis 40	0,942—0,955		-16	
Crotonöl (29)	48,73		30—33 warm					
Erdmandelöl (33)		bis 20	16		0,918—0,924			
Erdnußöl (20)	62,15 enthüllt	33—50	30—45		0,9111-0,9202		-2,5 bis -7	+ 2 bis + 10°
Gomaöl (27)		50—65	bis 60		0,919	18,4	-17 bis -19	
Kaselnußöl (26)	54,45 gekält	30—35			0,9199-0,9243		unter -8	
Kederichöl (6)		25—30			0,9135-0,9175		-19 bis -28	
Kirschfernöl (19)		6—9	6 warm		0,9239		-10	
Maisöl (32)		45—55			0,916—0,9215			
Mandelöl (15) süß	58,92	30—50			0,9184 } 0,917-	16,6	-10 bis -25	-20 bis -25
„ bitter		56—70			{ 0,92	21,6	+ 4 bis -6	+ 2,5
Oliveöl (22)					0,914—0,9199			
Zungfernöl					0,9163-0,9178			
Baumöl					0,916			
Olivefernöl	67,1	12—39			0,9165-0,9202			

Name und Nummer des Oels	Gewicht von 1 hl Saat in Kilogrammen	Oelgehalt der Saat in Prozenten	Ertrag an Oel in Gewichtss- prozenten bei		Dichte bei 15°C.	Zahl, welche an- gibt, wieviel mal brennlicher das Oel bei 150 als Wasser ist	Erstarrungs- punkt	Schmelzpunkt
			Pressung	Extraktion				
Paranußöl (13)	.	60—67	30		0,9185		—1	
Pflaumenkernöl (16)	.	32—35	20		0,915	10,3	—12	
Pflaumenkernöl (18)	.	25—30			0,9127		—8,75 bis —9	
Purgierkörneröl (31)	56,82	35—44			0,9201—0,926		—11,25	
Purgiernußöl (30)	54,8 enthüllt	30—45			0,915—0,9196		—8 bis —12	
Reichthöl (5)	64—68,6	36—50	38—40	bis 46	0,9175—0,9325	15,9	—16,25 bis —17,5	
Reichthöl (28)	56,1 enthüllt	40—69	bis 38		0,954—0,9736	203	—10 bis —18	—18
Reichthöl (9)	57,4	5—10			0,9232—0,927		+1,25	
Reichthöl (1)	62—73	33—43	28—36	36—50	0,91—0,92	15 bis 18	—1 bis —10	
Reichthöl	62—69	24—43	36 warm		0,911—0,915	18	—4 bis —6	—4
Sommerrübsen	66—70	33,82—40,63	28		0,9139—0,9165	15,1	—8 bis —10	
Winterrübsen	67—68	35—40,98	33		0,9154—0,9156	17,6	—4 bis —7,5	
Sommerrübsen	66	35—40	28		0,9147	16,4	—1 bis —4	—6
Winterrübsen	69	36,8—39,25	33		0,9157		—1 bis —3	
Senföl, Schwarz- (2)	70—72,6	15—31,93			0,917—0,9338	15,6	—17,5 bis —18	
Senföl (4)	66—75,43	25—35			0,914—0,9217	17,4	—16 bis —16,25	
Sarepta- (3)		bis 30						
Sesamöl (23)	62—64	35—54	45—50		0,919—0,932		0 bis —5°	—5
Spindelbaumöl (12)	57,6	28—45			0,938—0,9572	15,9	—15 bis —20	
Theröl (8)	.	30—35			0,917—0,927		—5 bis —13	

Hierzu ist zu bemerken, daß die Oele alphabetisch angeführt sind; die Zahl hinter den Namen derselben bezeichnet die Nummer, unter welcher sie auf den folgenden Seiten aufzufinden sind. Die Angaben in den einzelnen Spalten sind Grenzwerte; bezüglich der Einzelheiten wolle man bei dem betreffenden Fette nachlesen.

1. Das Rüböl.

Unter diesem Namen werden verschiedene Oele zusammengefaßt, welche sämtlich aus dem Samen von Cruciferen (Kreuzblütlern) gewonnen werden.

Abstammung. Die Rüböle stammen von den Brassicaarten ab, und zwar sind insbesondere zu nennen: *Brassica campestris* Kohlsaaf oder Colza, *Br. Napus* Raps oder Reps und *Br. Rapa* Rübsen. Außerdem sind noch als Zwischenform zwischen Kohlsaaf und Rübsen der Awoöl oder Awehl und als den Rübsen nahe verwandt der Biewiz zu nennen. Wir nehmen nur auf die drei ersten Oelpflanzen Rücksicht. Die Kohlsaaf, die Mutterpflanze der anderen Arten, wird namentlich in Frankreich und Belgien gebaut, während Raps und Rübsen fast in allen Kulturländern zum Anbau gelangen. Von allen drei Pflanzen unterscheidet man eine Sommer- und eine Wintervarietät. Die Sommervarietäten werden im zeitigen Frühling gesäet und im Herbst geerntet, die Wintervarietäten säet man Ende Juli bis September und erntet sie im nächsten Sommer. Letztere geben mehr Del und sind daher verbreiteter. Der Raps verlangt günstigere Lage und besseren Boden als der Rübsen. Alle Brassicaarten tragen Schoten, in welchen die Samenkörner (mit 2 oder wenig mehr Millimeter Durchmesser) sich befinden. Die Schoten sind zweifächerig. Der Samen von Raps ist bläulichschwarz, der von Rübsen schwarz und der von Kohlsaaf rotbraun; letzterer hat ein wenig größeren Durchmesser, als die Samenkörner der beiden anderen Arten besitzen. Rübsensaaf ist ein wenig kleiner als Rapsaaf; letztere ist fein grubig punktiert. Am schwersten ist der Raps, am leichtesten Kohlsaaf. Alle diese Unterscheidungsmerkmale halten jedoch durchaus nicht immer Stich. Der Delgehalt der Saaf ist je nach dem Orte und der Art verschieden. Sommerrübsen hat 33,82 Prozent, Winterrübsen 35 bis 38,50 Prozent, Winterkohlsaaf 33,22 bis 43 Prozent, Sommeraps 35 und Winteraps 36,8 bis 39,25 Prozent Del (Schäbler). Auch nach dem Orte der Abstammung ist der Gehalt an Del verschieden; so enthält französische und deutsche Kohlsaaf etwa 40 Prozent, ostindische von Kalkutta, Bombay und Madras 38 Prozent, von Kuratchi und Guzerat 40—42 Prozent Del (Renard).

Die Ernte erfolgt in der Weise, daß man die Saaf schneidet, wenn die Schoten reif sind, und die geschnittene Saaf nach 2—3 Tagen auf ebenen Flächen des Feldes drischt, durch Pferde stampfen läßt oder in Dreschmaschinen gibt. Oft wird das Korn sogleich gereinigt, mitunter erst, wenn es völlig getrocknet ist, oder erst, wenn man es verkaufen will. Es hält sich nämlich besser, so lange es mit der Spreu gemischt ist. Jedenfalls muß es im Vorratsraume in dünner Schicht ausgebreitet und oft umgeschaufelt werden, wenn es nicht verderben soll.

Delgewinnung. Das Del wird durch Pressen oder Extrahieren gewonnen. Man preßt zwei bis dreimal, wobei man — nur warme Pressung vorausgesetzt — aus Sommerfaat 28, aus Winterfaat 33 und aus Kohlsaaf 36 Prozent Del erhält. Die Preßrückstände enthalten 7,5 bis 10,14 Prozent Del und 4,5 bis 5,2 Prozent Stickstoff. Für Kohlsaaf steigt der Stickstoffgehalt auf 5 bis 6 Prozent, wobei der Rückstand tiefdunkelgrün ohne Stich ins Braune oder Rote aussehen muß. Bei der Extraktion ergeben sich 36 bis 50 Prozent Del; die Rückstände enthalten 2 bis 3 Prozent Del und 6 oder mehr Prozent Stickstoff. Das extrahierte Del ist reiner als das ausgepreßte.

Die Reinigung des Dels geschieht zuerst durch Absitzenlassen, dann durch Einrühren von 1 Prozent englischer Schwefelsäure, worauf man 70 Prozent Wasser von 50° C. und 1½ Prozent gebrannten Kalk in Form von Kalkmilch zumischt. Nach 1 bis 2 Wochen Ruhe kann man das klare Del abziehen. Verlust: nur 2 Prozent. Statt mit Kalkmilch wird häufig auch bloß mit Wasser gewaschen. Auch Filtration, Entfärbung mit Kohle u. s. w. werden angewendet: siehe Abteilung 2.

Rübölforten. Es sind die drei Sorten: Kohlsaaf-, Raps- und Rüböl zu unterscheiden, jede Sorte in 2 Abarten, nämlich dem Sommer- und dem Winteröl (*huile d'été* und *d'hiver*). Das Kohlsaaföl (*huile de colza*; *cole seed oil*) ist im rohen Zustande gelb, von starkem Geruche und unangenehmem Geschmack. Es hat die Dichte 0,913 bei 15°. Im gut gereinigten Zustande ist es blaßgelb; ja das kaltgeschlagene Del ist mitunter noch heller, fast farblos. Das Kohlsaaföl ist dickflüssiger als das Winterrapsöl. Letzteres ist im übrigen von allen Rübölen das dickflüssigste, im rohen Zustande bräunlich bis grünlichgelb, gereinigt weingelb. Das Sommerapsöl ist ebenso gefärbt wie das Winterrapsöl, aber dünnflüssiger als dieses. Das Rapsöl (*huile de navette*; *rape seed oil*) besitzt einen charakteristischen Geruch und Geschmack, wodurch es sich vom Colzaöl unterscheidet, und läßt sich schwerer, als letzteres reinigen. Das Winterrübsenöl ist roh bräunlichgelb, raffiniert blaßgelb und dickflüssiger als Sommerrapsöl. Das Sommerrübsenöl dagegen ist wieder dickflüssiger als das Winterrübsenöl und Sommerrapsöl; seine Farbe ist bräunlichgelb. Das Rübsenöl (*huile de rabette*; *ruben seed oil*) scheidet von allen Rübölen am schwersten festes Fett bei der Abkühlung aus.

Chemische Zusammensetzung der Rüböle. Nach der bisherigen Anschauung enthalten die Rüböle hauptsächlich, die Glyceride der Cruca- oder Brassicasäure ($C_{21}H_{41}COOH$, auch Brassinsäure genannt), einer Del-säure und der Stearinsäure, endlich etwa 1 Prozent unverseifbare Substanz. In letzterer sind, wie bei allen Cruciferenölen, organische schwefelhaltige Verbindungen mit inbegriffen. Die Samen der Cruciferen liefern bei der Destillation mit Wasser Äthylsulfid ($C_2H_5)_2S$ und Äthylsenföl (Äthylthiocarbimid $CSNC_3H_5$). Letzteres entsteht aus dem im Samen enthaltenen myronsauren Kalium $C_{10}H_{18}KNS_2O_{10}$, während man über die Mutter-substanz des Äthylsulfids nicht aufgeklärt ist. Uebrigens scheint die Myron-säure ebenfalls nur in gewissen Cruciferensamen vorzukommen, so z. B. im Rübsensamen, dagegen nicht im Raps. Letzterer liefert beim Anrühren mit Wasser nicht den Geruch nach Senföl, sondern einen anderen fremdartigen Geruch. Äthylsulfid ist übrigens eine Flüssigkeit, welche bei 140° siedet

und nach Knoblauch riecht, während Senföl, eine bei $150,7^{\circ}$ siedende Flüssigkeit, durchdringend zu Thränen reizenden Geruch besitzt. Infolge des Gehalts der Samen an schwefelhaltiger organischer Substanz soll auch das Rüböl selbst schwefelhaltig sein*). Manche Rüböle sind sehr reich an Erucasäure, so daß sie schon bei gewöhnlicher Temperatur kugelige Fettmassen ausscheiden, die bei $38,5^{\circ}$ schmelzen und deren Fettsäure den Schmelzpunkt 34° besitzt, also Brassicasäure ist. Reimer und Will geben neuerdings die Zusammensetzung des Rüböls etwas anders an. Danach bestände dasselbe aus den Glyceriden dreier verschiedener Säuren, nämlich von Erucasäure, Behensäure in sehr geringer Menge ($C_{21}H_{43}COOH$) mit dem Schmelzpunkt 75° und endlich (in gleichem Betrage wie die Erucasäure) einer neuen Säure, welche flüchtig ist und Rapinsäure genannt wird. Die Rapinsäure hat die Formel $C_{18}H_{34}O_2$ und ist also mit der Ricinusölsäure isomer; sie liefert aber beim Behandeln mit schmelzendem Alkali keine Sebacinsäure, was Ricinusölsäure thut. — Zur Verseifung von 100 Gwtl. Rüböl sind 17,7 bis 17,87 Gwtl. Alkali nötig; für das flüssige Fett 17 und für das feste Fett 16,18 Gwtl. Alkali; für die aus abgeschiedenen kugeligen Fettmassen erhaltene Brassicasäure 16 Gwtl. KOH.

Physikalische Eigenschaften. Dieselben sind zum großen Teile schon erwähnt. Die Rüböle sind im rohen Zustande bräunlich, von scharfem und tragendem Geschmack, reich an Schleim und Eiweiß und daher als Brennöl unbrauchbar. Die raffinierten Rüböle sind hellgelb, von eigenartigem Geschmack und Geruch. An der Luft werden die Rüböle dick und ranzig, in der Kälte scheiden sie festes Fett aus und erstarren. In Alkohol sind sie wenig löslich (0,534 Prozent); durch salpetrige Säure werden sie schwer zum Erstarren gebracht. Ueber die Dichte der Rüböle liegen folgende Angaben vor, welche für $15^{\circ} C.$ gelten: Rohlsaatoöl 0,913—0,915, Winterrübßenöl 0,9154, Sommerrübßenöl 0,9139, Winterrapsöl 0,9157, Sommerrapsöl 0,9147; ferner Rapsöl frischgeschlagen 0,9103 (Quinde), weiß bei 18° 0,9144, dunkelgelb bei 18° 0,9168; Del von Br. Sinensis 0,914. Als Grenzweite kann man ansehen für 15° : 0,91 bis 0,92. Das Erstarren der Rüböle tritt ein zwischen — 1 und — 10° , und zwar leichter bei Winter- als bei Sommeröl. Nach Schädler bildet das Rohlsaatoöl bei — 4 bis — 6° eine gelbe Butter, Winterrübßenöl bei — 4 bis — $7,5^{\circ}$ eine weißgelbe, Winterrapsöl bei — 1 bis — 3° eine gelbweiße Masse, Sommerrübßenöl bei — 8 bis — 10° eine gelbweiße, Sommerrapsöl bei — 1 bis — 4° eine grünlichgelbweiße Butter. Der feste Anteil, der sich aus manchen Rübölen bei gewöhnlicher Temperatur ausscheidet, schmilzt bei $38,5^{\circ} C.$ Die Fettsäuren haben bei 100° die Dichte 0,8439 (Rapsöl) bis 0,8464 (Rohlsaatoöl). Sie schmelzen bei 18 bis 22° und erstarren wieder bei $12,2^{\circ}$, diejenigen des festen Anteils bei 34° . Bei der trocknen Destillation liefern die Rüböle keine Sebacinsäure, daher sie nicht die gewöhnliche Delsäure enthalten können.

*) D. Schweißinger konnte in einer großen Anzahl von gereinigten Rübölen mit der Methode von Liebig keinen Schwefel nachweisen. Auch Benedikt bezweifelt den angeblichen Schwefelgehalt des Rüböls (Seifenfabrikant 8, 1888, S. 87).

Verfälschungen. Das Rüböl wird selten verfälscht, da nur bei hohen Rübölpreisen eine Verfälschung lohnt. Es wird alsdann mitunter Leinöl, Hanföl, Thran, Mohn- und Leindotteröl, Federichöl, Harz- und Paraffinöl zugesetzt. Auch ist auf etwaigen von der Raffination herrührenden Mineralsäuregehalt Rücksicht zu nehmen.

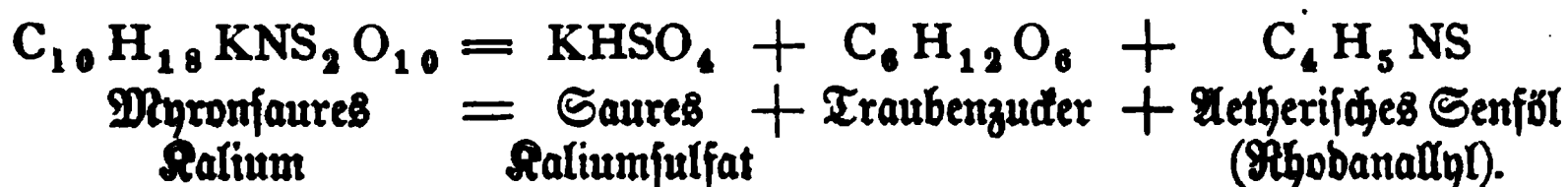
Verwendung. Das Rüböl wird hauptsächlich zur Beleuchtung und als Schmiermittel verwendet, seltener zur Seifenfabrikation (Die aus Rüböl dargestellten Schmierseifen gehen schon in gelinder Kälte auseinander; dagegen liefert nach Cristiani Colzaöl eine gute Natronseife; auch wird Rüböl mit Abfallfetten im Gemisch zu Seifenpulver verarbeitet.) und zum Einfetten von Leder und Wolle. Das Rohl Saatöl ist als Brennöl besonders ausgezeichnet; es liefert eine weiße Flamme, welche nicht kühlt oder raucht und brennt sparsamer als die anderen Rüböle. Soll es zum Einfetten dienen, so verdünnt man es häufig mit Mineralöl. In Japan dienen Rüböle auch zu Speisezwecken, besonders das Del von *Br. campestris*, welches dort Aburana heißt, ferner zum Befeuchten der Tabaksblätter, zur Bereitung der Tusche u. s. w. (Davies u. Holmes). Haupthandelsplätze für Rüböl sind in Deutschland Berlin und Hamburg; es wird in Gebinden von 200 bis 250 kg gehandelt. Eine besondere Sorte des Rüböls ist das sogenannte Schmalzöl, welches als Butterersatz hergestellt wurde. Man erhält es, wenn man das beste Rüböl mit 3 bis 4 Prozent fein gepulverter Kartoffelstärke vorsichtig bis zum Sieden erhitzt und nach 2 bis 3 Stunden das erkaltete Del von der verkohlten Stärke abzieht. Die Operation hat hauptsächlich zum Zweck, die übel schmeckenden schwefelhaltigen Bestandteile des Rüböls zu zerstören, daher bei der Operation heftig riechende Gase entweichen. Das Del ist jetzt goldgelb und von süßlichem Geschmack und Geruch; es wird sehr schwer ranzig und ist also auch als Schmiermittel verwendbar. Das Schmalzöl wurde mit $\frac{1}{2}$ Gwtl. frisch ausgelassenem Rindstalg vermischt und gelb gefärbt als Schmalzbutter in den Handel gebracht. Auch wird der leicht flüssige Anteil des Rüböls unter dem Namen Pernöl verkauft, namentlich zum Einfetten von Wolle; dasselbe ist mild, dünnflüssig, geruchlos und hellgelb gefärbt.

Die Preßrückstände von Raps kommen als Rapskuchen, im gemahlten Zustande als Rapsmehl in den Handel. Dieselben werden mit $\frac{1}{4}$ Schrot gemischt als Futter verbraucht; sie werden gern gefressen und wecken die Freßlust der Tiere. Das Gleiche gilt für Rübsenmehl und die Rückstände der Rohl Saat; über letztere ist schon berichtet. Nach Renard hätten freilich die Rapskuchen einen scharfen Geschmack und könnten infolgedessen nur als Düngemittel verwendet werden, was wohl nicht richtig ist. Auch die Extraktionsrückstände sind als Viehfutter gesucht; sie sind sogleich pulverig, stickstoffreicher, aber (bei völliger Extraktion) ärmer, als die Preßrückstände.

2. Das Schwarzsensöl.

Abstammung. Das Del ist zu 15 bis 25 Prozent im Samen des schwarzen Senfs (*Sinapis nigra* L.), einer Brassicaart, enthalten. Der schwarze Senf wächst in Deutschland stellenweise wild, wird aber auch wie Rüb Saat gebaut (Thüringen, Hannover, Gegend von Magdeburg, Baiern,

Württemberg). Die Aussaat muß so geschehen, daß ihr die Winterfeuchte noch zu gute kommt. Die Ernte fängt Anfang Juli an. Der Samen ist in Schoten eingeschlossen, deren jede 4 bis 9 Samenkörner enthält. Letztere sind oval und rotbraun gefärbt. Der Senf wird gemäht, worauf man ihn auf dem Schwaden nachreifen läßt und sogleich auf dem Felde auf Tüchern, mitunter erst auf der Tenne drischt. Die Samen sind geruchlos, schmecken erst ölig, später scharf und nehmen nach dem Anfeuchten mit Wasser einen stechend scharfen Geruch und Geschmack an. Es kommt dies daher, daß außer dem Öle in der Saat noch etwa 1,68 Prozent myronsaures Kalium und ein Ferment Myrosin enthalten ist; letzteres zerlegt ersteres bei Gegenwart von Wasser unter Bildung von ätherischem Senföl:



Das ätherische Senföl wirkt blasenziehend, worauf der Erfolg des Senfteigs und Senfpflasters beruht; auch der Speisesenf hat seinen scharfen Geschmack vom Gehalte an Rhodanallyl.

Gewinnung. Die Gewinnung des Öls geschieht durch Extraktion oder durch Auspressen der Senfsamen. Die Preßrückstände werden auf ätherisches Senföl verarbeitet, indem man sie mit warmem Wasser anrührt und nach längerem Stehen das Gemisch der Destillation unterwirft. Man erhält durchschnittlich 0,6 Prozent des ätherischen Öls. Auch kommen die gepulverten Rückstände als Senfmehl in den Handel und dienen zur Senfbereitung, wie als pharmazeutisches Präparat. Die Gewinnung des fetten Öls ist im allgemeinen als Nebensache zu bezeichnen, da das ätherische Öl den bedeutenderen Gewinn gibt.

Chemische Eigenschaften. Das Schwarzenöl (huile de moutarde noire; mustard seed oil) enthält die Glyceride der Stearin-, Eruc- und Senfölsäure (einer besonderen Art Ölsäure). Es enthält das Öl ferner eine sehr geringe Menge Schwefel und nicht selten 1 bis mehr Prozent Schwefelkohlenstoff*).

Physikalische Eigenschaften. Das Schwarzenöl hat dunkelbräunlichgelbe Farbe, besitzt milden Geschmack und, wenn extrahiert, schwächeren Geruch als Rüböl. Das gepresste Öl riecht schwach nach Senf. Die Dichte ist 0,917 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 17,5 bis — 18°. Das Öl ist schwer in Weingeist, ziemlich leicht in Äther löslich.

Verwendung. Das Schwarzenöl kann im gereinigten Zustande als Brennöl verwendet werden; es wird mitunter zur Verfälschung von Rüböl benutzt; hauptsächlich aber dient es zur Seifenfabrikation, da es eine sehr feste gelbe Natronseife liefert. Auch als Schmieröl ist es (nach Thier) gut verwendbar.

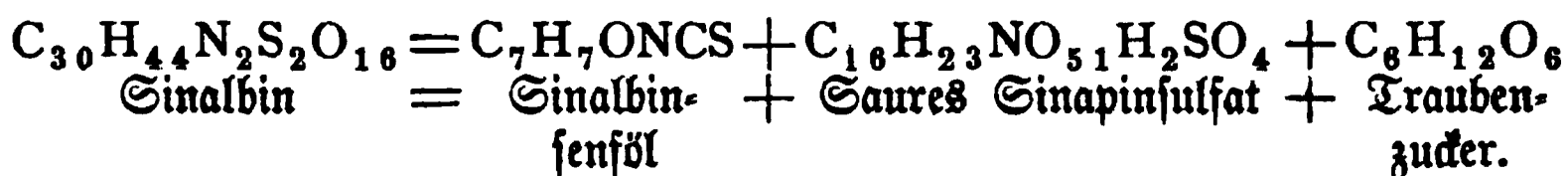
*) Dieser Betrag an CS₂ ist nach Dragendorff (Chem. Centralbl. 3, 18, 1887, S. 1374) in jeder Senfölsart enthalten. Ueber seinen Ursprung ist nichts sicheres bekannt; nur weiß man, daß Senföl durch Einwirkung von saurem Kaliumsulfat etwas Schwefelkohlenstoff liefert.

3. Das Sareptasenföl

stammt von *Sinapis juncea* L., dem Sareptasenf, dessen Samen dunkelrotbraun und runzlig ist und bis zu 30 Prozent Del enthält. Der Sareptasenf wächst in Indien wild, wird aber im russischen Gouvernement Saratow bei Sarepta im großen angebaut. Die Samen des Sareptasenses sind ölreicher, reicher an Proteinstoffen und ärmer an myronsaurem Kalium, als diejenigen des schwarzen Senfes. Das Del gleicht dem Schwarzsensöl und dient in Rußland als Speiseöl. Der Sareptasensamen wird vor dem Pressen noch entschält, daher die Preßrückstände heller gefärbt sind, als beim schwarzen Senf. Die gepulverten Preßluchen kommen als Sareptasensmehl in den Handel; es ist das ein hellgelbes Pulver.

4. Das Weißsensöl.

Abstammung. Der weiße Senf (*Sinapis alba* L.) kommt seltener wild wachsend in Deutschland vor, als der schwarze Senf; in Mitteldeutschland wird er in mehreren Gegenden im großen angebaut. Hauptkulturländer für den weißen Senf sind aber England (Essex und Cambridgeshire), Ostindien (Ferozegore in Pendschab), Südeuropa (Frankreich, Italien, Schweiz). Die ostindischen Weißsensamen heißen in Frankreich grains de ravette. Die Schoten des weißen Senfes enthalten 2 bis 4 Samen von kugliger Gestalt und matter hell- bis dunkelgelber Farbe, außen feingrubig punktiert und von scharfem rettichartigem Geschmacke. An und für sich sind sie geruchlos; werden sie aber zerkleinert und mit Wasser angerührt, so entwickelt sich ein eigentümlicher, etwas scharfer Geruch. Die Samen enthalten nämlich außer 25 bis 35 Prozent Del noch das schon beim schwarzen Senf erwähnte Ferment Myrosin und ein Glykosid Sinalbin. Durch Wechselwirkung zwischen den letzteren bei Gegenwart von Wasser entsteht Traubenzucker, saures schwefelsaures Sinapin und Sinalbinsensöl:



Das Sinalbinsensöl ist eine ölige, nicht flüchtige Flüssigkeit, welche sehr scharf schmeckt, wenig scharf riecht und auf der Haut Blasen zieht, aber viel minder kräftig als das ätherische Sensöl. Das Sinapin ($\text{C}_{16}\text{H}_{23}\text{NO}_5$) ist ein Alkaloid, welches in freiem Zustande unbekannt ist. Die Preßrückstände vom weißen Senf werden mitunter zur Bereitung eines geringwertigen Speisesenses benutzt. Doch nimmt man zur Sensbereitung aus weißem Senf besser die unentölten Körner. Häufig werden die Rückstände in geringem Betrage dem Viehfutter beigemischt, da sie alsdann verdauungsbefördernd und die Freßlust reizend wirken.

Gewinnung. Auch das Weißsensöl wird durch Pressung oder Extraktion erhalten.

Chemische Eigenschaften. Die Zusammensetzung des Weißsensöles ist derjenigen des Schwarzsensöles gleich. Es besteht also aus den Glyceriden der Cruca- oder Brassica-, der Stearin- und der Sensölsäure. Bei der Glaidinprobe erstarrt das Del noch langsamer, als das Schwarzsensöl. Auch enthält es Spuren von Schwefelkohlenstoff.

Physikalische Eigenschaften. Das Weißsenföl (huile de moutarde blanche; white mustard oil) ist goldgelb gefärbt, geruchlos, von eigentümlichem, etwas scharfem Geschmacke und ziemlich dickflüssig. Die Dichte beträgt 0,9142 bei 15° C.; das Erstarren beginnt bei — 16° und ist bei — 16,25° beendet.

Verwendung. Das Del hat ungefähr dieselbe Verwendung, wie Rohl Saatöl. Es dient als Brenn- und Schmieröl, wie zur Seifenfabrikation, zu letzterer meist im Gemische mit anderen Fetten. Die Seife fällt weiß und fest aus. Die gemahlenen Preßrückstände kommen als englisches Senfmehl in den Handel.

5. Das Rettichöl.

Dieses Del (huile de raifort; radish seed oil) wird aus dem Samen des Delrettichs (*raphanus sativus* und Varietät r. s. *chinensis* seu *sinensis* *oleiferus* L.) gewonnen. Der Delrettich stammt aus China, kommt aber auch in Deutschland überall gut fort und wird daher häufig angebaut. Die Pflanze gehört ebenfalls wie die Rüböl- und Senfpflanzen zu den Cruciferen. Die Aussaat geschieht im April, die Ernte Ende September. Die Gliederschoten des Delrettichs springen nicht, wie die Rapschoten auf; sie enthalten eine große Anzahl der hellrotbraunen, länglichrunden, nur 2 bis 3 mm starken Samen, welche milde, ölig, süßholzartig schmecken, nicht riechen und 45 bis 50 Prozent Del enthalten. Bei Pressung gewinnt man 38 bis 40, bei Extraktion mit Schwefelkohlenstoff bis zu 46 Prozent Del. Die Rückstände sind ein ausgezeichnetes Viehfutter. Das Del ist grünlichgelb, nach längerem Lagern goldgelb gefärbt, hat einen angenehmen milden Geschmack und nur sehr schwachen Geruch, ist ziemlich dickflüssig und besitzt bei 15° die Dichte 0,9175 (Schädler), 0,9187 (Fontenelle), 0,919 (Lichtenberg). Bei — 10° fängt es an zu erstarren, und ist bei — 16,25 bis — 17,5° fest. Es besteht aus den Glyceriden der Stearin-, Brassica- und Delsäure. Verwendet wird es als Speiseöl, seltener als Brennöl, weil es rußt und schnell verbrennt. Der Ruß des Rettichöls ist in China ein Rohmaterial zur Tuschefabrikation.

6. Das Federichöl

stammt von den Samen des Heidenrettichs, Aderrettichs oder Federichs (*raphanus raphanistrum*), welche 30 bis 35 Prozent Del enthalten. Das Federichöl (huile de raphanistre; hedge radish oil) besitzt bräunlichgelbe Farbe und milden, nachher kratzenden Geschmack. Es riecht rübßenähnlich, hat die Dichte 0,9135 bis 0,9175 bei 15°; erstarrt bei oder unter — 8° und braucht zur Verseifung von 100 Teilen 17,4 Gwtl. Natrium. Verwendung: als Ersatz des Rüböls, wie als Zusatz zu letzterem.

7. Das Carapaöl

(huile de carapa; carapa oil) führt auch die Namen Andiroba-, Runda-, Toulouconna-, Talucuna-, Hundooöl und stammt aus den Samen des Carapaholzbaums (*carapa guyanensis* und *moluccensis*), einer Meliacee. Der Baum wächst besonders auf Guyana und bildet im Gebiete von Cachigour große Wälder. Der Baum gibt zwei Ernten. Die Früchte sind bei dem Guyanabaum 10 bis 12 cm, bei dem Baum der Molukken 6 bis 9 cm groß; die Samen haben fast Nußgröße und enthalten bei c. *guyanensis* bis 70, bei c. *moluccensis* 40 bis 50 Prozent Fett. Die Carapanüsse fallen von selbst ab und zwar in so großer Menge, daß sie manchmal 10 cm hoch liegen. Sie dienen dem weißen Carapawurm zur Nahrung. Werden die frischen Früchte ausgepreßt, so geben sie (nach Renard) 35 Prozent Del. Das Del hat einen stark bitteren Geschmack, welcher von Strychnin herrühren soll, ist also als Speiseöl nicht verwendbar, sehr gut aber als Brennöl und zur Seifenfabrikation. Daß das Del nicht häufiger in den Handel kommt, liegt an zweierlei: erstens hält es sich nicht lange und zweitens müssen die Nüsse ganz frisch gesammelt

werden, da sie sonst von Würmern zerstört werden. Die Kerne werden gewöhnlich ohne Auswahl, ohne Beseitigung der dünnen Samenschale, ja ohne vorübergehende Zerkleinerung gepreßt, was allerdings die Farbe und sonstige Beschaffenheit des Oels einigermaßen schädigt. Das in bloßer Sonnenwärme zuerst ausgepreßte Öl ist hellgefärbt und bei $+4^{\circ}$ fest, worauf es bei $+10^{\circ}$ wieder schmilzt; an der Luft wird es gelblich und ranzig. Das ausgekochte Carapafett dagegen ist farblos dickflüssig bis fest mit dem Schmelzpunkt 23 bis 25° und dem Erstarrungspunkt 18° . Das Fett besteht vorwiegend aus Olein und Palmitin, Oelsäure und wenig Stearinsäure. Nach Cristiani ist das Öl gelbgefärbt und stammt aus Bengalen und Koromandel. Es wird auch vateria- oder pine tallow genannt. Das Öl steht auf der Grenze zwischen flüssigem und festem Pflanzenfett*).

8. Das Camelliaöl

stammt aus den Samen der Theegewächse. Man unterscheidet hauptsächlich drei Theestraucher, nämlich *Thea chinensis* Linné, den chinesischen Theestrauch, dessen Samen das chinesische Theeöl geben; *Camellia japonica*, den japanischen Theestrauch, von welchem das japanische Theeöl stammt; und *Camellia oleifera*, den ölgebenden Theestrauch. Das Theeöl oder Theesamenöl (*huile de thé; tea oil*), welches von *thea chinensis* (auch *camellia theifera* genannt) stammt, ist dünnflüssig, wie Olivenöl, blassgelb gefärbt und geruchlos. Die Theesamen enthalten 30 bis 35 Prozent dieses Oeles, welches hauptsächlich aus Olein (75 Prozent) und Stearin (25 Prozent) besteht. Das Öl ist in Weingeist nicht, in Aether sehr wenig löslich. Seine Dichte bei 15° C. ist 0,927, nach Davies und Holmes 0,917. Es trübt sich bei $+4^{\circ}$ und wird bei -5° fest; nach Davies und Holmes ist auch bei -13° nur schwache Ausscheidung eines oleinreichen Bodensatzes bemerkbar. Das Theeöl dient in China als Speise- und Brennöl, wie zur Seifenfabrikation; es gibt eine schöne harte Seife und beginnt, neuerdings auf dem Londoner Markte zu erscheinen. Das Öl der *Camellia japonica* ist dem Olivenöl sehr ähnlich und wird in Japan besonders von den Uhrmachern als feines Schmieröl benutzt. Auch das Öl der *Camellia oleifera* bildet in China einen bedeutenden Handelsartikel. Die Samen werden zu grobem Pulver zerstampft, gekocht und ausgepreßt. Das Öl ist sehr flüssig, hell und angenehm schmeckend. Nach MacCallum enthält der Samen von *Camellia oleifera* 44 Prozent des Oeles, welches dickflüssig, gelbgefärbt und nicht zu Speisezwecken verwendbar ist; dagegen zu Beleuchtungszwecken und als Haaröl benutzt wird. Die Gewinnung geschieht durch Auspressen oder durch Extraktion mit Aether. Der Samen enthält 10 Prozent eines Glykosids, welches vielleicht Saponin ($C_{22}H_{44}O_{18}$, Glykosid der Seifenwurzel, dessen Lösung wie Seifenwasser schäumt) ist oder sich doch ganz ähnlich verhält. Die gepulverten Preßrückstände dienen daher in China als Waschpulver (*Cha-Tsai-Fan* genannt); auch kommen sie (unter dem Namen *Cha-Tsai-Peng*) in Form dünner runder Kuchen als Kopfwaschmittel in den Handel.

9. Das Kastanienöl

wird aus den reifen Früchten des gewöhnlichen oder Kastanienbaumes (*aesculus hippocastanum*) gewonnen. Diese Kastanien enthalten nur 5 bis 8 Prozent Öl. Nach Genevoix gewinnt man das Öl, indem man die Kastanien mit Wasser kocht, welches Schwefelsäure enthält. Hierdurch wird die Stärke der Kastanien in Zucker verwandelt; auf der konzentrierten Zuckerslösung schwimmt das Öl, welches man abschöpft. Das Kastanienöl (*huile de marron d'Inde, de fécule; horse chestnut oil*) ist grünlichbraun, von charakteristischem Geruche (etwas rübenähnlich), beim Genießen bitter nachschmeckend und kaum ranzig werdend. Die Dichte ist 0,927 bei 15° , der Erstarrungspunkt $+1,25^{\circ}$. Hauptverwendung: zum äußerlichen Gebrauch bei Gicht und Rheumatismus, selten zu Seifen oder als Brennöl.

*) Vergleiche auch den Nachtrag im Anhang.

10. Das Apfel- und Birnenkernöl

wird aus den Kernen der Äpfel und Birnen dargestellt. Dieselben enthalten 12 bis 15 Prozent blaßgelbes Öl von mildem Geschmacke. Das Öl wird hauptsächlich in Thüringen zu Speise- und Brennzwecken benutzt.

11. Das Acajouöl

wird aus den Samen des westindischen Nierenbaumes (*Anacardium occidentale* L.) eines Sumachgewächses, schon seit Jahrhunderten von den Brasilianern gewonnen. Die Samen enthalten 40 bis 50 Prozent Öl, welches hellgelb ist, süßlich schmeckt, die Dichte 0,916 besitzt und als Speiseöl verwendet wird.

12. Das Spindelbaumöl

entstammt dem Samen des Spindelbaumes (*Evonymus europaeus* L.), welcher 28 bis 29 Prozent Öl enthält. Das Öl ist dickflüssig und rotbraun; es hat einen unangenehmen, an Rapsöl erinnernden Geruch und Geschmack. Die Dichte ist 0,938 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 15 bis — 20°. Das Öl dient in Süddeutschland, z. B. in Württemberg, als Brennöl, dann auch als Mittel gegen Insekten und als Wundmittel. Das Öl ist chemisch interessant, weil es einen roten Farbstoff, ein bitteres Harz (Evonymin), freie Benzoesäure (C_6H_5COOH) und Essigsäureglycerid enthält. Hauptbestandteile sind jedoch die Glyceride der Öl-, Palmitin- und Stearinsäure. Der Spindelbaum ist übrigens ein Strauch, der in Sachsen unter dem Namen Pfaffenhütchen bekannt ist.

13. Das Paranaß- oder Juviaöl

wird aus den Paranaßnüssen (Juvianüssen, Steinnüssen, brasilianischen oder Maranhonlastanien, Amazonenmandeln), den Früchten des Paranaßbaums (*Bertholletia excelsa*) gewonnen. Dieser Baum wächst in den Wäldern am Orinoko und Amazonas wild und wird in fast ganz Südamerika kultiviert. Die entschälten Nüsse enthalten 60 bis 67 Prozent Öl. Das Paranaßöl (*huile de castanheiro, de chataignes du Brésil; brazil nut oil*) ist blaßgelb, geruch- und geschmacklos und wird sehr leicht ranzig. Es besteht aus Stearin, Palmitin und Olein, löst sich leicht in Weingeist und Äther und läßt sich leicht verseifen. Seine Dichte ist 0,9185 bei 15°; bei — 1° erstarrt es zu einer halbfesten weißen Masse. Das frische Öl wird als Speiseöl, das übrige Öl zu Brenn- und Seifensiederzwecken benutzt.

14. Das Catappaöl

(*huile de badamier, d'amandes sauvage ou des Indes; jungle almond oil*) wird aus den Samen des echten Catappenbaumes (*terminalia Catappa*), der in Ostindien kultiviert wird, durch Pressen erhalten. Das Öl dient als Speiseöl, da es noch feiner und milder als Mandelöl ist, außerdem sehr schwer ranzig wird. Der Samen enthält 28, nach L. v. Itallie sogar 51 Prozent des Oeles, welches aus 54 Prozent Olein und 46 Prozent Palmitin und Stearin besteht. Es hat blaßgelbe Farbe, ist geruchlos, besitzt die Dichte 0,918 bei 15° C. und scheidet schon bei + 5° Stearin aus. Die Früchte des Catappenbaumes werden Katapang, Adappo, Noeffoe oder Sampala genannt, kommen auch als Myrobalanen in den Handel und werden in der Gerberei und Färberei verwendet; sie enthalten etwa 20 Prozent Gerbsäure.

15. Das Mandelöl.

Abstammung. Unter Mandeln versteht man die Kerne der Steinfrucht des Mandelbaums (*Amygdalus communis*), eines stattlichen Baums

aus der Familie der Amygdaleen oder Rosaceen, welcher in Nordafrika und Asien heimisch ist, aber auch im südlichen Europa, ja in den wärmeren Lagen Deutschlands gedeiht. Die Frucht ist eine eiförmige Steinfrucht; sie besteht aus einem grünen, saftlosen, nicht genießbaren Fleische mit darunter liegendem platten runzligem Kerne, der den braunschaligen, ölhaltenden Samen enthält. Man unterscheidet süße und bittere Mandeln, welche man jedoch nur als Spielarten anzusehen hat. Von den süßen Mandeln unterscheidet man ferner hartschalige, welche nur der Delgewinnung dienen, und weichschalige, die als Tafelmandeln Verwendung finden. Die besten süßen Mandeln sind diejenigen von Valencia, Alicante und Malagga, ferner die von Florenz und Sizilien. Wenn man die süßen und die bitteren Mandeln auch als bloße Spielarten ansieht, so haben sie doch chemisch verschiedene Beschaffenheit. Zunächst enthalten süße Mandeln 45 bis 55 Prozent Del, bittere dagegen nur 30 bis 50 Prozent. Dann aber ist in den süßen Mandeln ein Gärungserreger (Ferment) enthalten, welcher Emulsin genannt wird, in den bitteren Mandeln außer dem Emulsin noch ein Glykosid, namens Amygdalin $C_{20}H_{27}NO_{11}$. Kommen Emulsin und Amygdalin bei Gegenwart von Wasser miteinander in Berührung, so entstehen nach der Gleichung $C_{20}H_{27}NO_{11} + 2H_2O = 2C_8H_{12}O_6 + HCN + C_8H_5COH$ Traubenzucker, Cyanwasserstoff (Blausäure) und Benzaldehyd (Bittermandelöl). Von diesen Stoffen ist der Cyanwasserstoff (HCN) ein heftiges Gift; da dasselbe sich nun entwickeln muß, wenn man bittere Mandeln ißt, so kann ein Genuß größerer Mengen bitterer Mandeln zu gefährlichen Vergiftungen führen. Benzaldehyd ist eine farblose Flüssigkeit von starkem Geruche nach bitteren Mandeln und der wesentliche Bestandteil des echten ätherischen Bittermandelöls. Wenn man bittere Mandeln auspreßt, so bleiben Amygdalin und Emulsin völlig in den Rückständen.

Die Ernte der Mandeln geschieht gegen Ende des Sommers. Man bricht die Früchte mit der Hand und trocknet sie, bis sich die Schalen öffnen, worauf man die Mandeln ausliest und an einem trocknen Orte aufhebt.

Gewinnung. Zur Gewinnung von Mandelöl nimmt man süße und bittere Mandeln im Gemisch oder auch die billigeren bitteren Mandeln allein. Die süßen Mandeln werden mit der Haut zerkleinert; die bitteren schält man, indem man sie in einem rauhen Sacke hin- und herreibt, nachher aber die Mandeln siebt. Oft werden die Mandeln auch 8 bis 10 Stunden in kaltes Wasser eingelegt, worauf sich die Haut leicht ablöst. Die zerkleinerten und gestampften Mandeln werden gepreßt, und zwar zweimal kalt, dann einmal warm. Das Zusetzen von Wasser ist bei bitteren Mandeln besser zu vermeiden. Statt des Auspressens läßt sich mit Erfolg auch die Extraktion verwenden, da Amygdalin und Emulsin in den gewöhnlichen Extraktionsmitteln unlöslich sind und — was zu betonen ist — auch das Dämpfen der Extraktionsrückstände ohne Gefahr geschehen kann, denn durch Hitze (z. B. kochendes Wasser) wird das Ferment Emulsin unwirksam. Dagegen wird die Zersetzung des Amygdalins in der beschriebenen Weise eintreten, sobald man Rückstände, welche beim Dämpfen feucht geworden sind, erkalten läßt und mit frischen Mandeln vermischt. — Das bei der Pressung gewonnene Del muß man sich klären lassen und filtrieren.

Chemische Zusammensetzung und Eigenschaften. Das fette Mandelöl besteht fast ausschließlich aus Olein; ein Bleipflaster aus Mandelöl

löst sich in Aether nahezu ganz auf, was auf fast ausschließliches Vorhandensein von ölsaurem Blei schließen läßt. Zur Verseifung von 100 Gmtl. Mandelöl sind 18,79 bis 19,54 Gmtl. KOH nötig. Durch salpetrige Säure wird Mandelöl verhältnismäßig schwer zum Erstarren gebracht, und zwar erstarrt Del von bitteren Mandeln nach 8 bis 12 Stunden, solches von süßen Mandeln nach 24 Stunden zu nur halbfesten Massen. Nach Vulpinus erstarrt dagegen jedes Mandelöl, welches mit dem gleichen Volumen einer Mischung von 3 Vol. roter rauchender Salpetersäure und 2 Vol. Wasser geschüttelt wurde, in spätestens 6 Stunden.

Physikalische Eigenschaften. Das Mandelöl ist hellgelb, von angenehm mildem Geschmack und geruchlos. Es ist dünnflüssiger als Olivenöl, wird sehr leicht ranzig, löst sich in 60 Teilen kaltem und 15 Teilen kochendem Alkohol, leicht in Aether und Chloroform und erstarrt sehr schwer. Seine Dichte beträgt 0,917 bis 0,92 bei 15° C. Das Erstarren beginnt mit Verdickung bei — 10°; bei — 16 bis — 20° tritt Trübung und bei — 20 bis — 25° völliges Festwerden ein. Die Fettsäuren schmelzen bei 14° und erstarren bei 5°.

Verfälschungen. Das Mandelöl wird massenhaft verfälscht, namentlich infolge des Sinkens der Preise für die Rückstände der Delgewinnung, aus denen man das natürliche Bittermandelöl gewinnt, seit man für letzteres das künstlich dargestellte Benzaldehyd anwendet. Solche Verfälschungen finden statt mit Pfirsich-, Aprikosen- und Pflaumenkernöl, mit Mohn-, Sesam-, Bucheckern-, Nußöl u. s. w. Reines Mandelöl ist nur schwer im Handel zu erlangen.

Verwendung. Das Mandelöl wird zu Haarölen und Pomaden, sowie für innerlichen Gebrauch in der Heilkunde benutzt. Auch zu medizinischen Seifen verwendet man es; die Mandelölseifen sind sehr fest.

Die Rückstände der Delgewinnung dienen zur Gewinnung des Bittermandelöls; 100 kg Preßrückstand gibt etwa 125 g Bittermandelöl. Diese Verwendung gilt natürlich nur für bittere Mandeln. Die Rückstände der letzteren werden auch direkt als Mandelkleie verkauft und dienen als angeblich hautverschönerndes Waschmittel.

Das Del wird von England her als „Süßmandelöl“ in Fässern von 600 pounds Gewicht in den Handel gebracht; dies ist wirklich echtes Mandelöl. Sonst kommt das Del auch in Blechflaschen und in Apotheken auch in gläsernen Flaschen zum Verkauf.

16. Das Pfirsichkernöl

wird aus den Kernen der Pfirsiche, der Früchte von *Amygdalus Persica*, einer Amygdallee, gewonnen. Dieselben enthalten die Samen, welche wie die bitteren Mandeln sowohl Emulsin, wie Amygdalin besitzen. Die Kerne werden gestoßen und gepreßt, wobei sich Rückstände ergeben, welche man zur Lilörfabrikation (Perfiko) benutzt. Das Pfirsichkernöl (*huile persique* oder *de Peche*; peach oil) ist gelblich, klar, dünnflüssig, nach Geruch und Geschmack dem Mandelöl ähnlich, aber neben Olein noch etwas Stearin und Palmitin enthaltend. Die Dichte ist 0,915 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 18°. Die Samen enthalten 32 bis 35 Prozent Del, der Ertrag ist 30 Prozent bei Pressung. Das Del wird gewöhnlich als Mandelöl in den Handel gebracht, besonders von Italien und Südfrankreich aus.

17. Das Aprikosenkernöl

oder Marmottöl (huile d'abricotier de Briançon, huile de marmotte; himalayan apricot oil) entstammt den Samen der Aprikose (*Prunus armeniaca*), einer ebenfalls zu den Mandelgewächsen gehörigen Pflanze. Die Aprikose steht zwischen Pfirsiche und Pflaume und ist in Griechenland das gewöhnlichste Obst. Die Früchte werden entkernt, die Kerne werden zerquetscht und ausgepresst. Die Pressrückstände liefern den Rölör „Katafia“. Das Del, von dem die Samen 40 bis 45 Prozent enthalten, ist im frischen Zustande fast farblos, im alten dagegen gelb bis dunkel. Der Geschmack ist milde und angenehm, der Geruch erinnert an bittere Mandeln. Das Del wird leicht ranzig, hat die Dichte 0,915 bis 0,9191, erstarrt bei -14° und braucht auf 100 Gwtl. zur Verseifung 19,29 Gwtl. KOH. Die Fettsäuren schmelzen bei $4,5^{\circ}$ und erstarren bei 0° . Das Del dient zu Speise- und Beleuchtungszwecken, für Parfümerien u. s. w.

18. Das Pflaumenkernöl

wird durch Pressen der Pflaumenkerne erhalten; es enthalten die Samen 25 bis 30 Prozent Del; gewonnen werden 20 Prozent. Die Pressrückstände werden bei der Fabrikation des „Slibowitz“ gebraucht. Das Del ist gelblich, von angenehm mandelartigem Geschmack. Es hat die Dichte 0,9127 bei 15° und erstarrt bei $-8,75^{\circ}$. Es wird hauptsächlich in Württemberg gewonnen und als Speise-, wie Brennöl verwendet.

19. Das Kirschkernöl

ist zu 25 bis 30 Prozent im Samen der Kirschen enthalten. Die Kirschen gehören ebenfalls in die Familie der Amygdaleen. Das Del ist goldgelb, von mildem, angenehmem Geschmack, wird sehr schnell ranzig, hat bei 15° die Dichte 0,9239 und erstarrt bei -19 bis -28° . Hauptfabrikation des Dels in Württemberg und den Alpen, wo kaltgepresstes Del zu Speise- und warmgepresstes zu Beleuchtungszwecken benutzt wird.

20. Das Erdnußöl.

Abstammung. Das Erdnußöl, auch Arachisöl oder Erbeichöl genannt (huile d'arachide, de pistache de terre; ground oder earth oder peanut oil), wird aus den sog. Erdnüssen oder Erdpistazien, den Früchten der Leguminose *Arachis hypogaea*, gewonnen. Diese Pflanze stammt aus Brasilien, findet sich aber überall in den Tropen, ferner in Ostindien, in Tennessee, in Südeuropa, ja als Zierpflanze in unseren Gärten. Die Pflanze ist krautartig; nur die in der Nähe der Erde wachsenden Blüten geben Frucht, indem sie nach dem Abblühen den Fruchtknoten in die Erde einsenken, wo sich die Frucht entwickelt. Die Erdnuß ist eine Hülsefrucht mit gewöhnlich 2 Samen; im Fleisch des Samens ist das Del enthalten, welches 38 bis 50 Prozent vom Gewicht des Samens ausmacht. In Tunis nennt man die Erdnuß cacahouet; die Senegalerdnüsse werden in zwei Qualitäten erzeugt: die bessere Sorte heißt haut de côte; die schlechtere, oft mit Steinen gemischte, bezeichnet man als Nüsse bas de côte. Die Erdnüsse werden teils entschält, teils mit der Hülse in den Handel gebracht; die enthülsten Samen sind weniger haltbar und liefern daher, wenn sie erst nach weiter Seereise (z. B. von Indien her) zu uns kommen, ein minder gutes Del. Doch bietet das Enthülsten den Vorteil der Beseitigung von unnützem Gewicht, denn die Schalen machen 25 Prozent vom Gewicht der Körner aus. Im allgemeinen zieht man Erdnüsse vom Senegal denen aus Indien vor. Aus Indien wird auch fertiges Del importiert, welches wegen mangelhafter Bereitung stets ranzig ist; es kommt in Bierfässern von 200 kg Gewicht zu uns.

Gewinnung. Das Erdnußöl wird durch Pressung aus den sorgfältig gereinigten und zerkleinerten Samenkörnern gewonnen, und zwar zunächst eine erste Sorte durch Kaltpressen, sodann eine zweite und dritte Sorte durch Nachpressen. Mitunter werden die Kuchen der ersten Pressung auch mit Wasser vermischt und nochmals kalt gepreßt, worauf die Rückstände erst zum Warmpressen gelangen. Der Oelertrag ist verschieden. Die Erdnüsse von Sierra Leone geben bis zu 45 Prozent Del, die von Ostindien 36 bis 37 Prozent, unenthülste Erdnüsse nur 30 Prozent.

Chemische Zusammensetzung. Das Erdnußöl besteht aus den Glyceriden der Hypogäasäure ($C_{15}H_{29}COOH$), Palmitinsäure und Arachinsäure ($C_{19}H_{39}COOH$)*. 100 Gwtl. Erdnußöl brauchen 19,13 bis 19,66 Gwtl. KOH zur völligen Verseifung.

Physikalische Eigenschaften. Das kaltgeschlagene Del ist fast farblos, dünnflüssiger als Olivenöl, von angenehmem Geruch und Geschmack; das warmgepreßte Del ist gelblich bis dunkel gefärbt und schmeckt und riecht wie grüne Bohnen. In Alkohol ist das Del wenig löslich (0,52 Prozent), leicht in Aether, Chloroform, Terpentinöl n. s. w. Es wird schwer ranzig; das ranzige Del ist dicklich und dunkelgefärbt. Einige Grade unter 0 beginnt es zu erstarren, wobei es weiße, harte, sandartig aussehende Körner ausscheidet. Salpetrige Säure bewirkt völlige Erstarrung wegen Bildung von Gaidin. Die Dichte des Erdnußöls ist 0,9163 bis 0,918 für feinstes, 0,9202 für altes und Nachlauföl (bei 15° C.), 0,9161 für indisches, 0,9111 für afrikanisches Del (bei 22° C.). Das Erstarren beginnt bei — 2,5° und ist bei — 7° vollendet; doch zeigt sich schon bei + 3° Trübung. Die Fettsäuren schmelzen bei 27,7 bis 27,8°, nach anderen bei 30 bis 35° C. und erstarren bei 23,8 bis 29°.

Verwendung. Die feinsten Erdnußöle werden als Speiseöl benutzt, häufig auch zum Verfälschen des Olivenöls. Nach Hager erzeugt die Delfabrik von F. Kolmar in Besigheim durch Kaltpressen und Reinigen ein Erdnußöl, welches von einer Nürnberger Fabrik als Kronentafelöl verkauft wird. Es ist in feinsten Sorte völlig farblos, in zweiter Sorte gelblich. Geruch und Geschmack sind die des besten Provenceröls. Auch empfiehlt es sich, da es durchaus neutral ist, als Schmieröl. Es wird bei 0° dickflüssig und erstarrt bei — 3 bis — 5°. — Das warmgepreßte Del ist ein Material für die Seifenfabrikation (hauptsächlich zu Kern-, Eschweger- und Schmierseifen, sowie zu kaltgerührten Seifen, viel auch zu Marseiller Seifen); es verseift sich langsam und läßt sich durch Lauge bleichen. Auch zum Einsetzen benutzt man Erdnußöl. Sehr reines Erdnußöl wird übrigens, mitunter unter dem Namen Butterinöl, auch als Zusatz bei der Fabrikation von Margarinbutter verwendet.

Der Erdnußkuchen ist weißlich gefärbt; er enthält 8 bis 9 Prozent Del, wenn er von unenthülsten, 10 bis 12 Prozent Del, wenn er von enthülsten Samen stammt. Der trockne, ölfreie Kuchen besitzt einen Stickstoffgehalt von 6,07 Prozent. Man benutzt die Erdnußkuchen als Futter- und Düngemittel.

*) Nach L. Schön (Liebig's Annalen 244, 1888, S. 253) enthält das Erdnußöl keine Hypogäa-, sondern nur gewöhnliche Delsäure; nach P. Kreiling (Berl. Ber. 21, 1888, S. 880) Arachin- und Eignocerinsäure ($C_{20}H_{41}O_2$ und $C_{24}H_{49}O_2$) im Verhältnisse 4 : 1.

Verfälschungen sind beim Erdnußöl selten; es wird mitunter Mohnöl, Sesamöl oder Baumwollsaatöl zugesetzt.

21. Das Behenöl

entstammt dem Samen der Delmoringie (*Moringa oleifera*), einer Pflanze, welche zu den Caesalpiniaceen oder Leguminosen gehört, wie die Erdnußpflanze. Den Samen der Delmoringie nennt man gewöhnlich Behennuß. Durch Auspressen gewinnt man ungefähr 25 Prozent Del, während der volle Delgehalt des Samens 30 bis 35 Prozent beträgt. Das Behenöl ist gelblich bis farblos, geruchlos und von süßlichem Geschmack; die schlechteren Sorten sind dunkel, von scharfem Geschmack und purgierender Wirkung. Behenöl wird von allen Oelen am schwersten ranzig. Bei längerem Stehen scheiden sich feste Glyceride aus; der noch flüssige Teil wird abgegossen und als Uhrenöl benutzt. Die Dichte ist bei $15^{\circ} = 0,912$; bei 0° wird das Del fest. Behenöl besteht aus den Glyceriden der Del-, Behen-, Myristin-, Palmitin- und Stearinsäure. Die Behensäure ($C_{21}H_{43}COOH$) schmilzt bei $76^{\circ} C$. Verwendet wird das Del wegen seiner Beständigkeit und seinem Vermögen, Wohlgerüche aufzunehmen, besonders in der Parfümerie; ferner als Uhrenöl; endlich zum Einsalben der Haut, auch als Verfälschungsmittel für Gewürzöle. In Deutschland ist es fast aus dem Handel verschwunden.

22. Das Olivenöl oder Baumöl.

Abstammung. Das Olivenöl kommt in den Früchten des Delbaumes (*Olea europaea*, Linn.) vor, und zwar in allen Teilen dieser Früchte. Der Delbaum wächst zwar auch wild, aber nur die Früchte des kultivierten Baums werden zur Delgewinnung benutzt. Vorwiegend wird der Delbaum in den Mittelmeerländern angebaut, doch gedeiht er auch in Peru, Chile, Mexiko u. s. w., immer aber nur in Ländern mit einer mittleren Jahrestemperatur von 15 bis $16^{\circ} C$. und weder zu kaltem Winter noch zu kühlem oder zu heißem Sommer. Die Früchte des Delbaumes, die Oliven, sind haselnuß- bis taubeneigroß und von eiförmiger Gestalt mit schwarzer oder dunkelvioletter, rötlicher, weißlicher oder grüner Farbe. Die Oliven sind fleischige Steinfrüchte und bestehen aus Oberhaut, Fleisch, Steinschale, Samen. Das Fleisch schmeckt zuerst scharf und unangenehm, bekommt aber mit der Reife der Frucht einen mildereren Geschmack. Der Steinkern hat längliche Form und umschließt einen mandelförmigen Samen. Das Del des Fleisches ist palmitinärmer, als das des Kerns, daher ersteres auch in ziemlich niedrigen Temperaturen flüssig bleibt. Der Delgehalt der Oliven ist je nach der Reife und der Lage verschieden. Unreife Oliven enthalten 70 bis 80 Prozent Wasser und wenig Del, die reife Frucht dagegen nur 25 Prozent Wasser und bis zu 70 Prozent Del. Das Fleisch besitzt gewöhnlich 56 Prozent Del, der Samen nur 12 Prozent.

Die Ernte der Oliven geschieht in verschiedener Weise. Zunächst werden die vor der Reife abfallenden Früchte gesondert gesammelt. Sie können nur zur Gewinnung schlechterer Oelarten dienen. Weiter wird die eigentliche Ernte, welche in den Monaten November bis Dezember stattfindet, verschieden ausgeführt, je nachdem man bessere oder gewöhnlichere Oelarten erzielen will. Sollen Speiseöle gewonnen werden, so müssen die reifen Oliven mit der Hand gebrochen und möglichst bald gepreßt werden. Für ordinäre Oele schüttelt oder schlägt man die Oliven mit Stangen vom Baume. Die Oliven fallen auf untergebreitete Tücher, stoßen und quetschen

sich aber hierbei. Da außerdem noch bei dieser Art der Ernte die Bäume beschädigt werden, muß man sie als mangelhaft bezeichnen.

Häufig ist eine Aufbewahrung der Oliven nötig, insbesondere, wenn man sie wegen Ungunst der Witterung u. dgl. m. vor der völligen Reife hat abnehmen müssen. Die Aufbewahrung hat in trocknen luftigen Räumen zu geschehen, doch ist eine Verschlechterung des Oels hierbei nicht zu vermeiden, weil die Oliven zu Haufen geschichtet werden müssen, wobei sie sich drücken. Infolgedessen treten Gärungen auf. Solche Gärungen führt man mitunter absichtlich herbei, weil hierbei die Zellwandungen der Oelzellen gelockert werden, was ein leichteres Ausfließen des Oels beim Pressen und infolgedessen einen Mehrgewinn an freilich ordinärem Oele bedingt. Solche Oliven, welche Gärungsprozesse erfahren haben, nennt man *olives marcies* (abgelegene Oliven). Will man noch nicht ganz reife Oliven zur Gewinnung feinerer Oele benutzen, so darf man sie nur solange in niedrigen Schichten lagern, bis sich ihre Haut anfängt zu runzeln, was nach 1 bis 2 Tagen eintritt.

Oelgewinnung. Die Gewinnung des Olivenöls beginnt mit der Zerkleinerung der Oliven (*broyage*). Dies geschieht auf sehr primitiven Röllergängen. Auf den Bodenstein werden die Oliven aufgeschüttet, worauf man den Läufer, der aus Stein oder Olivenholz gefertigt ist, durch einen Maulesel, manchmal durch ein Wasserrad, in Bewegung setzt. Ein Arbeiter schaufelt den nach einem geneigten Rande heraustretenden Brei immer wieder unter den Läufer. Ist der Brei fertig, so wird er in Tröge gesammelt und aus diesen in runde oder viereckige Binsenkörbe (*cabas* oder *scoufins* genannt) eingefüllt. Diese Körbe kommen unter die Pressen, welche den Apfelweinpresseu gleichen und sogenannte *presses à grand banc* sind. Das ausfließende Oel sammelt sich in einem Behälter. Die Preßrückstände werden mit Wasser, und zwar manchmal erst mit kaltem, gewöhnlich sogleich mit warmem, übergossen und nochmals gepreßt. Das abfließende Oel sondert sich in besonderen Gefäßen vom Wasser; es ist minder gut, als das der ersten Pressung, mit welchem es jedoch gewöhnlich vermischt wird. Oft finden in gleicher Weise noch drei Nachpressungen statt. Die dann verbleibenden Rückstände dienen zur Fabrikation der sogen. *Nachmühlenöle*. Letztere werden in besonderen Fabriken hergestellt, in welchen man durch Aufrühren der Rückstände mit Wasser die fleischigen von den kernigen Teilen sondert. Erstere werden wieder auf die schon erwähnten, letztere gewöhnlich auf Schraubenpressen gebracht. Aus den jetzt verbleibenden Preßrückständen kann man durch monatelanges Belassen derselben in mit Wasser gefüllten Gruben (*ensers*) noch das übelriechende Hölleuöl erhalten.

So wurde bis vor nicht zu langer Zeit bei der Gewinnung des Olivenöls ausschließlich verfahren. Heute wendet man sich besseren Darstellungsweisen mehr und mehr zu. Die Oliven werden auf Quetschmaschinen gebracht, in denen entweder nur das Fleisch der Früchte oder (durch Engerstellen der Walzen) gleichzeitig auch die Kerne zerkleinert werden. Der Olivenbrei gelangt dann zur Pressung auf hydraulischen heizbaren Pressen, wobei man ihn, falls er zu trocken war, mit Wasser anfeuchtet, falls er zu naß war, mit Stroh mischt. Man preßt zuerst kalt, und zwar erst unter mäßigem, dann unter starkem Drucke; schließlich wird warm gepreßt. Die Preßrückstände, welche man *Sanza* nennt, unterwirft man der Extraktion mit

Schwefelkohlenstoff; ein gleiches geschieht oft direkt mit den abgefallenen und durch Lagern verdorbenen Früchten. Das bei der Extraktion erhaltene Del nennt man gewöhnlich Sulfuröl. Ueber Pressen für Oliven siehe S. 46, 65, über Extraktion S. 136 und im Anhang.

Das Del von den Pressen ist trübe. Man füllt es in Schläuche und bringt es so zu Markte. Die Händler kaufen es an und gießen es in große gemauerte und gut zementierte Gruben (piles). Hier klärt sich das Del. Der Bodensatz enthält noch viel Del und kommt je nach dem Grade seiner Flüssigkeit unter dem Namen sottochiari oder gros fonds oder crasses in den Handel.

Das geklärte Del wird noch filtriert, indem man es durch eine Reihe von flachen, etagenförmig angeordneten Behältern fließen läßt, welche mit gelochten Doppelböden versehen sind. Zwischen letzteren liegt Baumwolle als Filtermaterial.

Die Handelsforten des Olivenöls sind, wie folgt, zu gruppieren:

I. Speiseöle (Provenceröl) (huiles comestibles).

1. Jungfernöhl (huile de vièrge, huile surfine-extra).
2. Gewöhnliches Speiseöl (in 3 Sorten: huile mi-fine, fine und mangeable).

II. Baumöle oder Fabriköle (huile lampantes ou à fabrique).

1. Brennöle (huile lampantes).
2. Tournantöle (huile tournantes) und Höllnöle (huiles d'enfer).
3. Nachmühlenöle (huiles de ressence).
4. Sulfuröle (huiles de pulpes).
5. Sazöle (in 2 Sorten: huiles de sottochiari ou sous-claires und huiles raffinés).

Noch häufiger, als nach diesen Bezeichnungen, kommen die Oele mit der Benennung nach ihrem Erzeugungs- oder Ausführplatze in den Handel.

Die feinste Sorte der Speiseöle wird von dem Jungfernöhl gebildet. Dasselbe wird nur aus gut gereiften Oliven, welche bis zum März oder April am Baume blieben, und mit der äußersten Sorgfalt hergestellt. Es wird beim Kaltpressen unter schwachem Druck als zuerst abfließender Anteil erhalten. Nicht jedes Land kann sie produzieren; Klima und Wetter spielen dabei eine Hauptrolle. Hauptsächlich von Toskana stammt dieses Del, welches vorzugsweise in Livorno versendet wird. Die übrigen Speiseöle unterscheiden sich durch den Grad ihres Wohlgeschmacks. Auch hier stammen die besseren Sorten aus Toskana, ferner von der Riviera (besonders von der Küste, sowie von den savonischen und piemontesischen Bergen; Haupthandelsplatz Port-Maurice und Diano), endlich von Bari und aus der Provinz Neapel. In manchen Jahren ist Bari der Mittelpunkt eines großartigen Handels, denn obschon das dortige Del etwas bitter schmeckt, so hält es sich doch länger frisch; es wird oft zu ranzig gewordenen Oelen zugegeben, um diese zu „verjüngen“. Weiter kommt für Speiseöle die Provence in Frage, hauptsächlich Canne und Grasse. Das Del aus Ostfardinien und aus der Romagna ist ebenfalls gut, was auch von den tunesischen Olivenöl, arbelmé genannt, gilt. Erst in Jahren, wo an den genannten Orten Missernte eingetreten ist, kommen Griechenland, der griechische Archipel, die Türkei u. s. w. in Frage; sie liefern nur die dritte Sorte der gewöhnlichen

Speiseöle. Der Versand der Speiseöle geschieht in Fässern aus Kastanienholz mit Weidenreifen vom Gewicht zwischen 200 bis 600 kg. Die Versendung ist für feine frische Öle per Bahn möglich; die Verrechnung erfolgt im deutschen Handel nach Kilogrammen. Das Speiseöl ist hellgelb oder ganz schwach grünlich gefärbt, letzteres angeblich durch ein Harz (Viridin), sehr flüchtig, geruchlos, von zartem angenehmem Geschmack und der Dichte 0,9176 bei 15° R. Wenige Grade über 0° trübt es sich und beginnt zu erstarren.

Die Baumöle sind nicht genießbar. Das liegt mitunter an der Beschaffenheit der Oliven selbst, häufiger an der Art der Herstellung. Baumöle kommen besonders aus Spanien (über Malaga und Sevilla; die Öle von Malaga sind gesucht zum Einsetzen der Wolle), Portugal, Italien (hauptsächlich von der Küste des Tarentiner Meerbusens), Sizilien, Sardinien, Frankreich (Provence), Tunis, Algier, den ionischen Inseln, Syrien und Palästina. Der Versand geschieht in Fässern von 600 bis 700 kg Inhalt, mitunter in Petroleumfässern. Die Baumöle dienen zum Schmieren von Maschinen, zur Beleuchtung, zur Seifenfabrikation, zum Fetten der Wolle u. s. w. Die Breunöle werden durch heißes Pressen, oft aus angefaulten Oliven, erhalten und sorgfältig geklärt. Die Tournantöle sind sauer gewordene Baumöle, welche die Fähigkeit besitzen, mit Lösung von Alkalicarbonaten Emulsionen zu bilden. Sie entstehen, wenn in den Bassins zur Klärung (piles) mehrere Jahre Olivenöl stehen bleibt. Die beste Sorte stammt aus Calabrien; sie ist gelb oder grünlich und riecht stark ranzig. Ein gutes Tournantöl muß mit einer Sodaauslösung von 2° B. eine Emulsion geben, die auch nach 24 Stunden noch völlig gleichmäßig ist und wie Milch aussieht. Die Tournantöle dienen hauptsächlich in der Türkischrotfärberei; ihre Emulsion mit kohlensaurem Alkali heißt Delbeize oder Weißbad. Die Hüllöle scheiden sich aus, wenn man Preßrückstände, insbesondere solche aus angefaulten Oliven, unter Wasser monatelang liegen läßt; sie werden von der Oberfläche des Wassers abgeschöpft, sind von höchst widrigem Geruche, weil stark ranzig, und dunkel gefärbt. Man verarbeitet sie insbesondere in Marseille zur Marseiller oder kastilianischen Seife. Die Nachmühlenöle erhält man in der schon beschriebenen Weise aus Preßrückständen durch Verdrängung mit Wasser. Die Rückstände müssen direkt von der Presse in das Wasser kommen, damit sie nicht in Gärung übergehen. Die vom Wasser fortgeführten leichteren Teile bestehen aus Fleischteilen und Del. Man sammelt sie in Waschgefäßen (4 bis 5, stufenförmig angeordnet), wobei das Del schließlich oben abfließt und bei Wiederholung dieser Operation freier von fremden Stoffen wird. Alsdann muß das Del, weil es dicklich ist, nochmals warm gepreßt werden. Das so erhaltene Nachmühlenöl hat grüne bis braune Farbe, ist dickflüssig und stark riechend. Durch Abkühlung scheidet es feste Fettsäuren aus. Es enthält noch 3 bis 5 Prozent Wasser. Läßt man es längere Zeit in Ruhe, so scheidet es oben ein klares, flüssiges Del ab, welches man defantiert und als Fabriköl, mitunter als *élaire de ressource*, verkauft. Der dickere, darunter befindliche Anteil bildet dann das eigentliche *huile de ressource*, welches wegen des großen Reichthums an festen Fettsäuren vorwiegend zur Fabrikation harter Seifen dient. Hauptproduktionsorte für Nachmühlenöl sind die Rhonemündung, Bar, Riviera, Calabrien, Bari, Königreich Neapel, Portugal und Korsika. Die Fabrikation von Nachmühlenölen hat sehr bedeutend nachgelassen, seit man die Sulfur-

öle zu erzeugen versteht. Diese letzteren werden durch Extraktion der Pressrückstände der Oliven (grignons, buccia, senza) gewonnen. Das Del ist schwach grün gefärbt, etwas klebrig und von unangenehmem Geruch; es ist reich an festen Glyceriden, die es bei der geringsten Abkühlung ausscheidet. Sulfuröl wird hauptsächlich zur Seifenfabrikation, in geringeren Mengen auch als Schmiermittel benutzt. Extraktionsanstalten sind in Marseille, im Lande der Rhonemündung, in Bar, Ligurien, an der Riviera, bei Pisa, in Bari, im Königreich Neapel, in Portugal, auch Korfu u. s. w. eingerichtet. Die Saßöle endlich werden aus den Bodensätzen der Delreservoirs gewonnen. Diese Bodensätze befreit man von den größten Verunreinigungen, den sogen. gros fonds, und erhält dann die halbhellen oder Sottochiariöle. Diese Öle sind schmutziggelb und dickflüssig; sie scheiden schon im Sommer festes Fett aus (Margarin). Im Handel sind sie wenig verbreitet; sie stammen hauptsächlich aus dem Königreich Neapel und dienen zur Seifenfabrikation. Die sogen. gereinigten Saßöle erhält man aus den fonds gros, auch direkt aus den Bodensätzen, indem man dieselben in Krüge (jars) aus feuerfestem Thon einfüllt und diese Krüge in einen hermetisch verschließbaren, stark erhitzten Ofen einsetzt. Nach 24 Stunden hat das Del etwa $\frac{1}{10}$ seines Volumens verloren, die Verunreinigungen sind zu Boden gefallen und man kann das raffinierte Del abgießen. Die Farbe desselben ist grau; es ist klebrig und stark sauer. Im Handel ist es ebenfalls weniger bekannt; es stammt das Del aus den neapolitanischen Provinzen und wird, besonders in Marseille, zu Seife verarbeitet. Uebrigens werden die Bodensätze zur Zeit ebenfalls vielfach extrahiert.

Noch ist zu bemerken, daß man das aus den Kernen der Oliven erhaltene Del als Olivenkernöl bezeichnet. Es werden die Kerne durch Kochen mit Wasser vom noch anhaftendem Fruchtfleisch befreit, dann zerkleinert und extrahiert. Das Del ist dunkelgrün und dickflüssig; es setzt leicht feste Glyceride ab und hat die Dichte 0,9202 bei 15° C. Das sog. Uhrmacheröl ist aus feinem Provenceröl dargestellt, indem man dasselbe durch Erkalten zur Ausscheidung des festen Teils veranlaßt, den klaren Teil abgießt und einige Monate der Einwirkung des Sonnenlichts aussetzt. Schließlich filtriert man von den noch abgeschiedenen weißen Flocken ab und hat nun ein völlig gebleichtes und auch in der Kälte flüssiges Del.

Nach dem Orte der Abstammung unterscheidet man im Handel französisches Baumöl oder Provenceröl als beste Sorte (besonders aus der Gegend von Aix), ferner das fast gleichwertige florentinische Olivenöl, dann das Genueser Baumöl. Minder gut, meist grünlich und etwas herb von Geschmack sind die Öle von Lecce, Puglie und Gallipoli, welche daher oft nur als Brennöl Verwendung finden. Sizilisches, sardinisches, spanisches und portugiesisches, namentlich aber levantinisches Baumöl können nicht zu Genußzwecken verwendet werden.

Chemische Zusammensetzung. Das Olivenöl besteht aus 72 bis 75 Prozent Olein und 28 bis 25 Prozent eines Gemisches aus Palmitin, Arachin und wenig Stearin. Nach R. Hazura und A. Gräßner ist in den flüssigen Säuren des Olivenöls auch etwas Pinolsäure ($C_{18}H_{32}O_2$) enthalten. Außerdem enthält es etwas Cholesterin ($C_{26}H_{44}O$) und unter Umständen einen grünen Farbstoff, der wohl Chlorophyll ist. 100 Gwtl. Olivenöl brauchen zu vollständiger Verseifung 18,52 bis

19,60 Gmtl. Natrium, gewöhnlich 19,2 bis 19,3. Der Gesamtgehalt an unlöslichen Fettsäuren beträgt 95,43 Prozent. Olivenkernöl ist reicher an festen Fettsäuren und braucht zur Verseifung von 100 Gmtl. 18,85 Gmtl. KOH. Nach T. Leone und A. Longi enthält Olivenöl 96,22 Prozent Fettsäuren und braucht auf 100 Gmtl. zur Verseifung 19,38 Gmtl. KOH. Wird Olivenöl zu 2 Teilen mit 1 Teil Schwefelsäure unter guter Abkühlung vermischt, nach 24 Stunden Wasser eingerührt und nun in Ruhe belassen, so erhält man eine untere wässerige und obere ölige Schicht. In der wässerigen Schicht ist das Glycerin, in der öligen sind die Fettsäuren enthalten, beide in Verbindung mit Schwefelsäure. Die ölige Schicht wird als Türkischrotöl in der Färberei verwendet. Nach A. Sabanejew (1886) besteht die ölige Schicht dagegen aus Drystearinsäure (fest, in Äther schwer löslich) und Drystearinsäureanhydrid (flüssig, in Äther leicht löslich, in Alkohol schwer löslich) und einem Gemisch aus Oelsäure und Drystearinsäure (flüssig, in Äther und Alkohol leicht löslich). Die ätherische Lösung der öligen Schicht gab an Wasser ferner Sulfoorystearinsäure $C_{17}H_{33}(OH)(HSO_3)COOH$ ab. Nach A. C. Geitel (1888) bildet sich beim Vermischen von Olivenöl mit Schwefelsäure zuerst Stearinschwefelsäure $C_{17}H_{34}(HSO_4)COOH$, die sich (besonders schnell beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure) in Schwefelsäure und Drystearinsäure zerlegt. Außerdem entstehen in geringen Mengen Stearin- und Distearinschwefelsäureglycerylester, sowie unter Umständen Drystearinsäureanhydrid.

Physikalische Eigenschaften. Ueber die physikalische Beschaffenheit der verschiedenen Olivenölsorten ist schon bei Besprechung ihrer Gewinnung das Nötige gesagt. Das reinste Olivenöl ist fast geruchlos und von mildem Geschmack. Es wird an der Luft ranzig, aber schwerer als die unreinen Oele, trübt sich in der Kälte und scheidet hierbei festes Fett ab. Die geringeren Baumölsorten geben die erwähnte Abscheidung noch weit leichter. Sie sind in Geruch und Geschmack scharf bis widrig und sämtlich dunkler gefärbt, als das reine Del. Durch Erhitzen bis 220° werden sie fast farblos, aber beim Erkalten nehmen sie die ursprüngliche Farbe wieder an. Olivenöl siedet bei 315° unter Zersetzung. In Alkohol ist es wenig löslich, leichter in Äther und Essigäther, sehr leicht in Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Salpetrige Säure bringt es zum Erstarren (wegen Bildung von Elaidin), und zwar ist das so feste gemachte Olivenöl sehr fest. Die Dichte des Olivenöls wird verschieden angegeben: Für bestes Olivenöl (Jungfernoöl) zu 0,9163 bis 0,9178 bei 15° ; für zweifellos unverfälschtes Del zu 0,9167 bis 0,9177 bei 15° und zu 0,911 bei 24° (Levallois); für gewöhnliches Del zu 0,916 bei 15° ; für Gallipoliöl zu 0,9196 bei 15° ; als Grenzwerte kann man ansehen 0,914 bis 0,9199. Das Erstarren des Oels findet zwischen $+10^{\circ}$ und 0° seinen Anfang und ist oft erst bei -6° beendet; der flüssige Anteil ist bei -4 bis -10° noch flüssig, während der feste Anteil bei 20 bis 28° schmilzt (Carpenter). Der Brechungsindex beträgt 1,488 bei 10° und 1,4827 bei 23° (Leone und Longi). Die Fettsäuren haben die Dichte 0,8618 (Leone und Longi) oder 0,843 bis 0,844 bei 100° , sowie den Schmelzpunkt 22 bis $28,5$ (Benedikt) oder 24 bis 27° (Leone und Longi) und den Erstarrungspunkt $21,2$ bis 22 (Benedikt) oder $17,5^{\circ}$ (Leone und Longi).

Das Olivenkernöl ist dunkelgrünlich braun gefärbt und leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Es hat die Dichte 0,9202 bei 15° C.

Verfälschungen. Das Olivenöl ist zahlreichen Verfälschungen ausgesetzt. Zu nennen sind Sesamöl, Baumwollsamensöl, Mohnöl, Erdnußöl, Rüßöl, Hanföl, Sonnenblumenöl, Kurfasöl, Leinöl, Olivenkernöl, ja zur Grünfärbung sogar Grünspan; ferner nach J. Nikitinski auch Baselinöl, Chlorophyllextrakte, Butteräther u. s. w. Auch Schmalzöl wird zugesetzt. Ferner ist darauf hinzuweisen, daß Olivenöl mitunter, der Steuerersparnis wegen, mit Terpentinöl, auch mit Lavendelöl und Rosmarinöl denaturiert wird. Der Geschmack des Oels wird häufig durch Schütteln des Oels mit Salzwasser oder durch Zusatz von zerquetschten Früchten, welche man gären läßt, verbessert.

Verwendung. Die Verwendung des Olivenöls ist in der Hauptsache schon besprochen. Man benutzt es als Speiseöl, als Haaröl, zum Einfetten der Wolle in der Spinnerei, in Form des Tournantöls bei der Türkischrotfärberei, ferner als Schmiermittel, als Beleuchtungsmaterial, zur Seifenfabrikation, zu pharmazeutischen Zwecken, Salben und Pflastern u. s. w.

23. Das Sesamöl.

Abstammung. Das Sesamöl ist in den Samen des Sesams (*sesamum orientale* und *indicum*) enthalten. Diese Pflanze stammt aus Indien und wächst noch heute in Ostan indien wild. Die Sesampflanze wird gegenwärtig in allen wärmeren Ländern angebaut: Ostindien, Siam, Kotschinchina, China, Japan, Persien, Mesopotamien, Syrien, Kleinasien, in Senegambien, Guinea, Natal, Zanzibar, Mozambique, Nordägypten, in Italien, Sizilien, der Türkei, in Mazedonien und Rumänien, in Griechenland, Südrußland u. s. w. Auch in Südamerika sind mit Erfolg Anbauversuche gemacht worden. Die Sesampflanze ist ein etwas über 1 m hohes Kraut, welches Kapsel Früchte mit zahlreichen, kleinen, sehr ölreichen Samen trägt. Die Samen besitzen eine dünne Schale und enthalten 47 bis 56 Prozent Del. Im Handel unterscheidet man hauptsächlich die indische, afrikanische und kleinasiatische Saat. Davon ist die indische Saat am verbreitetsten. Nach Carpenter unterscheidet man in Indien den weißsamigen (*suffed-til*) und den schwarzsamigen (*kala-til*) Sesam; nach L'épine werden sogar drei Sorten angebaut, nämlich vellelou (sehtner), parellou (schwarzsamig) und kourellou (kastanienbraun). Die letzte Sorte kommt hauptsächlich in den Handel. Die indische Saat kommt zu uns in schon verändertem Zustande, so daß sich kein Speiseöl daraus gewinnen läßt; afrikanische Saat liefert dagegen bei der ersten Pressung ein solches. Der Delgehalt schwankt nach der Abstammung: Westküste von Afrika 48 bis 50 Prozent, Koromandel und Malabar weniger Del, Kleinasien und Kalkutta noch weniger, Persien 35 Prozent.

Gewinnung. Dieselbe erfolgt in der Regel durch dreimalige Pressung, einmal kalt und zweimal warm. Bei der Kaltpressung ergibt sich das beste Del, in seinen feinsten Sorten höher geschätzt, als Jungfernoöl aus Oliven. Das Del der dritten Pressung, wie das durch Extraktion gewonnene dienen nur zur Seifenfabrikation. Nach Carpenter verfährt man in Frankreich, wie folgt. Die Saat wird zuerst kalt gepreßt, wobei sich *huile surfine* ergibt. Die Kuchen werden dann mit Wasser benetzt und nochmals kalt gepreßt, wobei man *huile de froissage* bekommt. Endlich werden die Kuchen mit heißem Wasser angefeuchtet und heiß gepreßt, wobei das *huile de rabat* abfließt. 100 kg levantiner Saat geben 30 kg überfeines, 10 kg kalt-

gepreßtes und 10 kg warmgepreßtes Del; 100 kg Bombayfaat liefern 25 kg überfeines, 11 kg kaltgeschlagenes und 11 kg warmgepreßtes Del; aus 100 kg Kalkuttasfaat endlich ergeben sich 36 bis 47 kg Del bei der Kalt- und 11 kg Del bei der Warmpressung.

Chemische Eigenschaften. Das Sesamöl (*huile de sésame*; sesame-, gingelly-, til-, benne-oil) enthält vorwiegend Olein (bis 76 Prozent), weiter die Glyceride, der Stearin-, Palmitin- und Myristinsäure, sowie sehr wenig von einem harzartigen Körper. Durch Einwirkung von salpetriger Säure wird das Del langsam in breiähnlichen Zustand übergeführt. Der Gesamtgehalt an Fettsäuren beträgt (nach Leone und Longi) 96,39 Prozent. Zur Verseifung von 100 Gwtl. Fett sind 19,46 (Leone und Longi) oder 19,0 Gwtl. KOH (Benedikt) nötig.

Physikalische Eigenschaften. Das kaltgepreßte Del ist hellgelb, von mildem Geschmack, geruchlos und luftbeständig, während das warmgepreßte Del dunkler gefärbt und von etwas scharfem Geschmacke ist. Sorgfältig bereitetes Sesamöl hält sich jahrelang, ohne ranzig zu werden. Das frisch gepreßte Del besitzt übrigens fast stets einen etwas scharfen Geschmack, der sich beim Lagern verliert. Die Dichte des Dels wird verschieden angegeben; sie beträgt nach Carpenter für mit Aether extrahiertes Del 0,919 bei 23°, für das Del des Handels 0,923 bei 15°; 0,9235 bei 15° nach Schädler; 0,923 bis 0,924 nach Allen und 0,9225 nach Souchère bei 15°. Der Erstarrungspunkt wird von Prescott zu 0°, von Bohl zu — 5° angegeben. Bei 100° beginnt das Sieden; durch Erhitzen auf 150 bis 200° wird es etwas heller. Der Brechungsindex beträgt nach Leone und Longi bei 10° 1,4902, bei 23° 1,4854. Die Fettsäuren haben nach denselben die Dichte 0,8672, den Schmelzpunkt 36,5 bis 40° und den Erstarrungspunkt 34 — 32°. Nach Benedikt schmelzen sie bei 26, bezw. 29 bis 30° und erstarren bei 22,3°. 100 Gwtl. Fettsäure brauchen zur Verseifung 19,93 Gwtl. Alkali.

Verfälschungen. Das Sesamöl wird nur mit Erdnußöl verfälscht; doch wird es häufig zu Oliven- und Mohnöl zugesetzt.

Verwendung. Wegen der Billigkeit und dem Delreichtum der Samen gehört Sesam heute zu den wichtigsten Rohstoffen für Delgewinnung. Frankreich und England besonders stellen das Del in großen Massen her. In Deutschland erzeugt man nur Sekundaware; die besten Sorten kommen zu uns aus Südfrankreich. Der Versandt geschieht in Holzgebinden von 600 bis 800 kg Inhalt. Die feineren Sorten des Dels dienen als Ersatz für Olivenöl, minder gute werden als Brennöl verwendet, die ordinären Sorten endlich benutzt man zur Seifenfabrikation. Reine Sesamölnatronseifen bleiben etwas weich, daher man Zusatzfette mitverarbeiten muß; nur die Sazöle geben eine gute Kernseife. Dagegen läßt sich Sesamöl wie Leinöl zu Schmierseifen verarbeiten. In gewissen Gegenden von Indien werden die Sesamsamen zum Färben der Seide benutzt; die Epidermis der Samen enthält einen Farbstoffe, welcher die Seide hellorange färbt. Das Del ist auch sehr geeignet zur Aufnahme von Wohlgerüchen, daher es in der Parfümerie verwendbar ist. So will z. B. A. Seibels in Berlin den Perubalsam mit dem gleichen Gewichte Sesamöl ausziehen, wobei das Harz des Balsams nicht mitgelöst wird und eine klare Lösung entsteht, welche den Geruch des

Balsams besitzt. Auch Blumengerüche zieht das Del leicht an. Die Sesamkuchen, namentlich die hellgefärbten, sind ein gesuchtes Viehfutter. Sie enthalten — ölfrei gedacht — 5,5 Prozent Stickstoff und 1,5 Prozent Phosphorsäure.

24. Das Bilsensamenöl

stammt von dem schwarzen Bilsentraut (*hyoscyamus niger*), einer in Deutschland wild, mitunter in großen Mengen wachsenden Pflanze. Die Pflanze besitzt übelriechende, betäubende Ausdünstungen. Die Delgewinnung geschieht nur in den Apotheken durch Heißpressen der zerstoßenen Samen. Das Del ist trübe und schmutziggelb bis bräunlich im rohen, klar und fast farblos im reinen Zustande, schmeckt milde, riecht etwas nach Knoblauch und hat bei 15° die Dichte 0,913 bis 0,923. Das Del dient als äußerliches Mittel gegen Rheumatismus und Gicht.

25. Das Buchenfern- oder Bucheckernöl,

auch Buchnuß- und Buchelöl genannt (*huile de faine; beech-nut oil*) wird aus den Früchten der gemeinen oder Rotbuche (*fagus sylvatica*), den sog. Buchnüssen oder Bucheckern gewonnen. Diese Früchte sitzen in einer stacheligen vierkantigen Samenkapsel, welche 2 bis 3 glatte, dreieckige Nüsse enthält. Die Nüsse enthalten in einer brannen Schale den Samen, welcher wohlschmeckend (an Haselnuß erinnernd) ist und 20 Prozent Del enthält. Ein kräftiger Baum liefert in einem guten Jahre bis zu 1 hl Eckern; da diese 12 bis 16 Prozent Del enthalten (unentschält), so ist die Gewinnung des Buchenfernöls lohnender, als man gewöhnlich annimmt. In Deutschland wird es hauptsächlich in Thüringen und Hannover, in Frankreich vorzugsweise im Wald von Compiègne gewonnen. Die Bucheckern werden in der Sonne getrocknet, dann auf einer Reinigungsmaschine von den tauben Nüssen befreit, hierauf zwischen richtig eingestellte Mühlsteine gebracht, welche die Schale beseitigen. Schüttelt man die Samen dann in einem Sack und schwingt sie hierauf, so wird auch noch die dünne Samenhaut beseitigt. Die gereinigten Kerne werden im Stampfwerk oder Kollergang zerkleinert, wobei für das Stampfwerk pro 15 kg Buchenkerne 1 kg Wasser zugesetzt wird, während die Arbeit auf dem Kollergang trocken erfolgt und erst das Mehl vom Gange benetzt wird. Der Teig aus Buchenkerne und Wasser wird kalt gepreßt; die Kuchen der ersten Pressung werden zerkleinert und, mit heißem Wasser befeuchtet, nochmals gepreßt. Bei der ersten Pressung erhält man 14 bis 16 Prozent Del, wogegen sofortiges Warmpressen 18 bis 20 Prozent Del liefert, aber von minder guter Beschaffenheit. Das frisch gepreßte Del besitzt einen etwas scharfen Geschmack, der sich beim Lagern verliert. Das Del wird äußerst schwer ranzig (nach Boudin hält es sich 20 Jahre und länger). Das kaltgepreßte oder Jungfernöl ist ziemlich dünnflüssig, ganz hellgelb, geruchlos und von mildem Geschmack. Seine Dichte beträgt 0,920 bis 0,9225 bei 15°; sein Erstarrungspunkt liegt bei —16,5 bis —17,5°. Das Del enthält vorwiegend Olein, nur sehr wenig Stearin und Palmitin. Das warmgepreßte Del ist gelb gefärbt, von eigentümlichem Geschmack und Geruch. Das Rohöl muß durch Absitzenlassen gereinigt werden. Verwendet wird die beste Sorte des Dels als Speiseöl und zur Verfälschung von Mandelöl, Nußöl, ferner Oliven- und Mohnöl; die anderen Sorten des Dels dienen zur Beleuchtung und zur Seifenfabrikation. Die Natronseifen bleiben plastisch und färben sich an der Luft gelblich und grünlich, daher man vorwiegend Kaliseifen daraus fabriziert. Die Preßkuchen dienen als Viehfutter und Dünger, auch als Brennmaterial, wenn die Kerne unentschält gepreßt wurden; dieses Verfahren liefert ein minderwertiges Del. Da übrigens die Buchen nur alle 4 bis 5 Jahre Früchte tragen, so kann die Gewinnung des Dels nur in der Nähe sehr großer Wälder erfolgen.

26. Das Haselnußöl

(*huile de noisette; hazel-nut oil*) wird aus den Samen des Haselnußstrauchs (*corylus avellana*) gewonnen, eines Strauchs aus der Familie der Becherfrüchtler,

zu denen auch die Rotbuche gehört. Der Samen der Haselnuß enthält 50 bis 65 Prozent Del. Die Kerne werden von ihrem zimtbraunen Samenhäutchen befreit und zerstoßen, alsdann kalt gepreßt. Der Rückstand wird zerkleinert, mit warmem Wasser benetzt und nochmals gepreßt. Man erhält bis zu 60 Prozent Delausbeute. Das Haselnußöl ist dem Mandelöl sehr ähnlich. Es ist hellgelb, klar, geruchlos, von mildem angenehmen Geschmack und etwas dickflüssig. Es wird leicht ranzig und enthält hauptsächlich die Glyceride der Del-, Palmitin- und Stearinsäure, doch auch der Arachinsäure in geringerem Betrag. Die Dichte ist 0,9243 bei 15°; der Erstarrungspunkt — 17 bis — 19°. Das kaligepreßte Del dient als Ersatz für Mandelöl, sowie in der Pharmazie und Parfümerie; das heißgepreßte Del wird als Brenn- und Schmieröl, mitunter auch zur Seifenfabrikation verwendet, wobei es eine sehr schöne Natronseife liefert. Bemerkt sei, daß nach Lichtenberg das Del leicht trocknet und daher auch zur Bereitung von Oelfarben verwendet wird. Es gehörte dann also nicht in diese Gruppe von Oelen.

27. Das Gomaöl

wird aus einem Kesselfgewächs erhalten, welche in Kalifornien von der japanischen Kolonie bei Placersville angebaut und Goma genannt wird. Die kleinen Samenförner sind in Kapseln eingeschlossen und sollen so ölreich sein, daß ein Acker Gomapflanzen 68 kg Del ergibt. Die zerkleinerte Saat wird heiß gepreßt; die Kuchen werden dann nochmals zerkleinert, mit warmem Wasser benetzt und abermals gepreßt. Das Gomaöl ist in gut gereinigtem Zustande dem besten Olivenöle gleich, wird nicht leicht ranzig, hat $D = 0,919$ und wird als Speise-, Brenn- und Schmieröl verwendet. Es ist beträchtlich billiger als Baumöl.

28. Das Ricinusöl.

Abstammung. Das Ricinusöl ist enthalten im Samen des gemeinen Wunderbaums (*Ricinus communis*), einer Euphorbiacee oder Wolfsmilchart. Dieser Baum hat seine Heimat in Ostindien, wird aber auch am Mittelmeer, in Aegypten, auf den Azoren, in Westindien, Brasilien, China, am Senegal, in Italien, Sizilien, Spanien und Frankreich kultiviert. In Europa bleibt sein Stamm immer krautartig und dauert höchstens 1 bis 2 Jahre, während er in Ostindien oft 10 bis 15 m hoch wird. Die blaßgrüne Frucht hat ungefähr die Größe einer Haselnuß. In der stacheligen Fleischhülle liegt der von einer dreifachen Samenschale bedeckte Samen. Jede Frucht enthält drei glattgedrückte, glatte, braun und grünlich marmorierte Samen mit weißen öligen Kernen. Die Kerne besitzen süßlichen, später tragenden Geschmack und enthalten 50 bis 60 Prozent Del. Die Samen kamen früher als große Purgierkörner oder -nüsse in den Handel; Abkochungen davon dienten als Abführmittel, wirkten aber oft auch giftig, so daß man jetzt ausschließlich das Del zu dem genannten Zwecke verwendet. Das Del wird in der Regel fertig gepreßt aus Ostindien oder Italien zu uns gebracht; neuerdings wird es jedoch auch bei uns gewonnen.

Man unterscheidet hauptsächlich 3 Saaten: amerikanische, indische und italienische; die indische ist die kleinste, hellste und ölärmste (40 Prozent und weniger), wird aber in den größten Massen auf den Markt gebracht und ist die billigste.

Gewinnung. Das Ricinusöl (*huile de ricin*, *de castor*; *palma christi oil*, *castor oil*) wird aus den Samen durch Pressung, seltener durch Extraktion gewonnen. Man hat mitunter starke Pressen angewendet, welche bei einer einzigen Pressung alles Del bis auf 5 bis 6 Prozent auspressen. Häufiger verfährt man so, daß man die zerkleinerten Samen bis zu 80° C.

erhitzt und hierauf auspreßt. So erhält man die beste Sorte Del. Die Preßtuchen werden dann einen Tag lang sich selbst überlassen, abermals erhitzt und gepreßt, was Del zweiter Qualität liefert. Der Rückstand liefert bei dritter Pressung ein dunkelgefärbtes Del. Das ausgepreßte Del muß mit dem gleichen Volumen Wasser zum Kochen erhitzt werden, damit das Pflanzeneiweiß gerinnt und mit dem Schleim gemeinsam sich ausscheidet. Auch stellt man das Del dann noch zur Bleiche an die Luft, wobei es aber ranzig und medizinisch unbrauchbar wird. Besser ist es, das Del unter Ausschluß von Luft und Licht absetzen zu lassen und dann zu filtrieren, zur Entfärbung aber Knochenkohle anzuwenden. — Bei der Extraktion ist zu beachten, daß Ricinusöl in Benzin so gut wie unlöslich ist. Man extrahiert daher mit Schwefelkohlenstoff oder auch mit Alkohol von $D = 0,829$. Außer den verschiedenen Delen der drei Pressungen kann man natürlich auch Dele von wechselnder Güte durch Anwendung mehr oder minder guter Ricinusfaat erhalten. Ueber die Ergebnisse der Pressungen liegen folgende Angaben vor (Seifenfabrikant 6. 1886. S. 247): 100 kg Ricinusfaat ergeben 20 kg I^a Del, 10 kg II^a Del, 8 kg III^a Del, 9 kg Schalen, 43 kg Preßtuchen, 6 kg Verlust beim Filtrieren und Trocknen, 4 kg Verlust durch Staub, Erde u. s. w. in der Saat, was also einem Gesamtölertrage von 38 Prozent entspräche. Für beste medizinische Dele soll französische oder italienische Saat benutzt werden.

Chemische Eigenschaften. Das Ricinusöl enthält die Glyceride der Ricinusölsäure ($C_{17}H_{32}(OH)COOH = C_{18}H_{34}O_3$ isomere (?) Dryölsäure), ferner der Stearin- und Palmitinsäure; nach Lecanu und Bussy finden sich darin die Glyceride der Ricinstearinsäure (Schmelzpunkt 74°), der Ricinusäure (Schmelzpunkt 22°) und der Ricinusölsäure. Nach Tuson und Wayne findet sich in der Ricinusfrucht, wie in den Blättern der Pflanze ein kristallisierter Körper, das Ricinin. Dasselbe hat nach A. E. Bed die Zusammensetzung $C_{24}H_{32}N_7O_3$, scheint kein Alkaloid zu sein und entwickelt mit Natronlauge Ammoniak (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 85). Bei 265° siedet das Ricinusöl unter Zersetzung, wobei unter anderem Acrolein (C_2H_3COH), Denanthol ($C_8H_{13}COH$) und Denanthsäure ($C_8H_{13}COOH$) im Destillat auftreten. Zur Verseifung von 100 Gewichtsteilen Ricinusöl sind 18,1 bis 18,15 Gewichtsteile KOH nötig. Mit salpetriger Säure gibt es Glaidinreaktion. An der Luft wird es ranzig; das ranzige Del ist gesundheitschädlich. Bei langem Stehen in Luft wird es dickflüssiger, vielleicht infolge von Oxydation, und trocknet in sehr dünnen Schichten sogar ein, bildet also ein Uebergangsglied zu den trocknenden Delen. Behandelt man Ricinusöl mit weingeistigem Ammoniak, so bilden sich weiße, bei 66° schmelzende Kristallwarzen von Ricinolamid $C_{18}H_{33}(NH_2)O_3$. Dieselben werden durch Salzsäure in Salmiak und Ricinusölsäure zerlegt. Nach A. Wright vermag eine konzentrierte Zinkchloridlösung oder das geschmolzene kristallisierte Zinkchlorid das Ricinusöl so zu verdicken, daß es unter Umständen zähe und knorpelig, etwa dem geraspelten Horne ähnlich wird. Es ist dies auf eine Polymerisation der Ricinusölsäure zurückzuführen (d. h. aus $C_{18}H_{34}O_3$ wird $(C_{18}H_{34}O_3)_x$). Am besten kocht man eine Zinkchloridlösung ein, bis der Siedepunkt etwa 175° ist, läßt auf 125° abkühlen und rührt dann $\frac{1}{3}$ vom Gewichte des Zinkchlorids an Ricinusöl von 125° ein. Das Del scheidet sich bald als dicker Klumpen ab. Wäscht man letzteren mit Wasser gründlich aus, so erhält man eine Masse von fast weißen,

knorpeligen Schnitzeln, während alles Zinkchlorid in Lösung geht. Das gehärtete Ricinusöl löst sich nicht in den gewöhnlichen Lösungsmitteln für Ricinusöl auf, liefert aber bei anhaltendem Kochen mit alkoholischer Kalilauge Glycerin, ist also noch als Glycerid anzusehen. Durch Auflösen von Ricinusöl in konzentrierter Schwefelsäure entstehen Sulfonsäuren; die Sulfosettsäuren scheiden sich auf Wasserzusatz als ölige Schicht aus, welche natürlich vorwiegend aus der Sulfonsäure der Ricinusölsäure besteht. Das Ammonsalz der letzteren vermischt mit dem Ammonsalz der Sulfopyroterebinsäure kommt im Handel unter dem Namen Türkischrotöl vor. Pyroterebinsäure entsteht beim Erhitzen der Terebinsäure $C_{10}H_{16}O_4$, eines durch Oxydation von Terpentinöl mit Salpetersäure erhaltenen Produkts, und ist Isopropylacrylsäure C_5H_8COOH . Mithin besteht das genannte Türkischrotöl aus $C_{18}H_{32}(HSO_3)NH_4O_3 + C_5H_8(HSO_3)COONH_4$.

Physikalische Eigenschaften. Das Ricinusöl ist farblos bis schwach gelblich oder grünlichgelb. Es ist bei 15° 203 mal dickflüssiger als Wasser, schmeckt erst milde dann kratzend und besitzt purgierende Eigenschaften. Außer im Schwefelkohlenstoff und Aether löst es sich noch in Alkohol und Eisessig; dagegen ist es in Petroleumdestillaten fast unlöslich; bereits $\frac{1}{2}$ Prozent Ricinusöl bewirkt in Benzin Trübung bei 16° . Dagegen nimmt es sein eigenes Volumen Petroleumäther auf. Bezüglich der Löslichkeit in Alkohol ist noch zu bemerken, daß es sich in 2 Teile Alkohol von 90 Prozent oder 4 Teile Alkohol von 84 Prozent bei 15° C., nach Finkener leicht in Alkohol von $D = 0,829$ bei $17,5^\circ$ C. auflöst; in Spiritus von der zuletzt genannten Konzentration sind andere fette Oele fast unlöslich. Weiter gibt Ricinusöl mit konzentrierter Schwefelsäure ein Produkt, welches sich in der 40fachen Menge Wasser fast ganz klar auflöst, während andere Oele unter gleicher Behandlung nur stark milchige Mischungen liefern. Die Dichte des Ricinusöls ist 0,954 bis 0,9736 bei 15° . Die gewöhnliche Dichte ist 0,961 bis 0,964. Das Erstarren beginnt bei -12° und ist bei -18° beendet; amerikanisches Del hat die niedrigste Dichte und erstarrt bei -10 bis -12° . Die Fettsäuren schmelzen bei 13° und erstarren bei 3° .

Verfälschungen kommen beim Ricinusöl selten vor; Sesam-, Lein-, Cotton- und Rübböl kommen dabei in Frage.

Verwendung. Das reinste Ricinusöl wird als Purgiermittel medizinisch verwendet. Das wirksame Prinzip nennt man Ricinin, und er hat dasselbe kristallisiert erhalten. Nach Renard ist der Extraktionsrückstand der Ricinusfamen an Ricinin noch reicher, als das Del selbst. Ferner wird das Ammonsalz der Sulfonsäure von Ricinusölsäure gemischt mit dem Ammonsalz der Sulfopyroterebinsäure als Türkischrotöl in der Türkischrotfärberei und Rattundruckerei benutzt. Eine Lösung des Oels in Natronlauge kommt als „lösliches Del“ in den Handel und dient zur Appretur von Rattun*). In größeren Massen wird Ricinusöl als Lederöl und zur Seifenfabrikation verwendet. Es verseift sich, leicht und liefert weiße durchscheinende

*) Anmerkung. Nach Benedikt und Ulzer ist das „soluble castor oil“ nichts anderes als „oxydiertes Baumwollsaatöl“, d. h. ein durch Einblasen von erhitzter Luft (200°) verdichtetes Cottonöl (Chem. Zentralbl. [3] 18, 1887, S. 717). Vergleiche auch den Anhang.

(bei ganz kohlensäurefreier Lauge völlig transparente), wenig schäumende und in Wasser klarlösliche Seifen. Die Londoner Juden brennen Ricinusöl (von ihnen „Riki“ genannt) in den Lampen zur Sabbatfeier. Die Rückstände der Pressung, wie die Schalen der Saat, sind ein wertvolles Düngemittel für Mais, Hanf und andere Oelsaat, werden auch zur Kompostbereitung verwendet. Die Extraktionsrückstände sollen nach Seifenfabrikant 6, 1886, S. 246, sehr geringen Wert besitzen.

Die medizinischen Oele kommen aus Italien und Ostindien, auch aus Frankreich; die größten Mengen Ricinusöl erzeugen aber die Vereinigten Staaten (Illinois; St. Louis); auch aus Brasilien kommt ein zur Seifenfabrikation geeignetes Oel.

29. Das Crotonöl

wird aus den Samen des Wolfsmilchgewächses *Croton tiglium*, Purgierbaum, gewonnen. Diese Samen nennt man kleine Purgierkörner, auch Granatillen. Die Samen enthalten 30 bis 35, selten 40 bis 45 Prozent Oel; sie liefern beim Kaltpressen 20 bis 25 Prozent, beim Warmpressen 30 bis 33 Prozent und beim Extrahieren mit Aether bis zu 40 Prozent Oel. Für officinellen Gebrauch darf nur (kalt) gepreßtes Oel verwendet werden; beim Pressen wie Extrahieren sind Augen und Nase vor dem scharfen Dunste, der sich hierbei infolge der Entwicklung von ätherischen Oelen bildet, zu schützen. Das Crotonöl ist ein Gemisch von Stearin, Palmitin, Myristin und Laurin mit den Glyceriden der Denanthyl-, Capron-, Baldrian- und Buttersäure, sowie von Croton- und Angelika- — oder nach anderen von Tiglinsäure und höheren Gliedern der Oelsäurereihe. Endlich kommen noch 4 Prozent eines nicht näher untersuchten Körpers von der Formel $C_4H_4O_2$, des Crotonols, darin vor. Nach Robert (Chemik. Ztg. 11, 1881, S. 416) ist im Crotonöl eine nicht näher untersuchte Säure, namens Crotonolsäure vorhanden, theils frei, theils als Glycerid, welche das wirksame Prinzip des Oels bildet. Das Glycerid an sich hat zwar keinerlei giftige Eigenschaften; es wird aber durch das Ferment der Bauchspeicheldrüse (wie jedes Glycerid) zerlegt und die hierbei frei werdende Crotonolsäure wirkt reizend auf den Darm, wie sie auch die Haut direkt reizt. Die Crotonolsäure läßt sich darstellen, indem man Crotonöl mit Alkohol ausschüttelt, den gelösten Teil mit heiß gesättigtem Barytwasser versetzt und damit auf dem Wasserbade zusammenrührt, den erhaltenen Brei mit Wasser auswäscht, abtropfen läßt und trocknet und schließlich den Rückstand mit Aether extrahiert. Die ätherische Lösung wird verdunstet, der Rückstand mit Alkohol ausgezogen, die Lösung vorsichtig mit Schwefelsäure versetzt und das Filtrat eingedunstet, wobei die Crotonolsäure zurückbleibt. Bei zu heftiger Einwirkung des Barytwassers im Wasserbade wird übrigens die Säure zerstört.

Das Crotonöl ist in Alkohol löslich, jedoch mit sehr verschiedener Leichtigkeit, am leichtesten das alte Oel. Das Oel ist dickflüssig, hellgelb bis braungelb gefärbt, von eigentümlichem Geruch und erst mildem, dann äußerst scharf brennendem Geschmack. Auf der Haut zieht es Blasen, innerlich wirkt es als heftiges Abführmittel, erzeugt unter Umständen Erbrechen und ist giftig. D bei $15^\circ = 0,942$ bis $0,955$; Erstarrungspunkt -16° .

30. Das Purgiernußöl,

auch Curcasöl genannt, wird aus den Samen des Purgierstrauches (*Jatropha curcas*), einer Euphorbiacee, gewonnen. Diese Samen heißen Purgier- oder Brechnüsse, auch Pulguera-Erdnüsse. Sie enthalten 30 bis 40 Prozent Oel. Das Purgiernußöl (*huile de pignon d'Indo*, *huile de pulghère*; *purgir nut oil* *oleum ricini majoris*, auch *ol. infernale*) ist hellgelb, flüssig, von schwachem eigentümlichem Geruch und mildem, dann kratzendem Geschmack und abführender Wirkung. Es enthält das Glycerid der Ricinusölsäure, der Stearin-, Palmitin- und Myristinsäure. Die Dichte ist $0,915$ oder $0,9192$ bei 15° , der Erstarrungspunkt -8 bis -12° oder (nach F. M. Horn) $+9$ bis 0° . In Alkohol ist das Oel kaum, in Chloroform leicht löslich; scheinbar leicht, in Wahrheit schwer verseifbar. Verseifungs-

zahl 230,5. Verwendet wurde das Del medizinisch; jetzt dient es zur Seifenfabrikation (Portugal) und als Schmieröl, sowie als sehr gutes Brennöl. Da das Del an sich schwach trocknend, nach dem Kochen mit Eisenoxyd aber gut trocknend ist, so dient es auch zur Firnisbereitung. Der Purgierstrauch ist in Indien einheimisch und wird in Afrika und Südamerika kultiviert. Nach Renard wächst er vorzüglich auf den Inseln am Grünen Vorgebirge; der Samen wird in Lissabon, Marseille und Rouen verkauft.

31. Das Purgierkörneröl

stammt von den Samen der kreuzblättrigen Wolfsmilch (*Euphorbia Lathyris*), welche im südlichen Europa heimisch ist. Der Samen, die sogenannten Purgierkörner, enthalten 35 bis 40 Prozent Del. Das Del ist blaßgelb, hat die Dichte 0,9201 bis 0,926 bei 15°, erstarrt bei — 11,25° und dient als Brennöl, sowie zum Purgieren, auch zur Seifenfabrikation.

32. Das Maisöl

(huile de maïs; maize oil) wird aus den Samen des Weizenkorns oder türkischen Weizens (Mais, Kukuruz, *zea mais*, zu den Gräsern gehörig) gewonnen, der 6 bis 9 Prozent Del enthält. Demnach ist Mais die fettreichste Getreideart; das meiste Del enthalten wieder die Keime der Samenkörner, daher man die Samenkörner nach dem Einquellen mit warmem Wasser auf die Tenne breitet und keimen läßt. Die Keime werden dann durch eine Maschine abgestreift und behufs der Delgewinnung einer Pressung unterworfen. Gleichzeitig wird hierbei der Samen zur Mehlgewinnung geeigneter gemacht. Auch beim Einmaischen von Mais und nachfolgender Gärung der Stärke tritt Del an die Oberfläche und kann abgeschöpft werden. 50 kg Mehl liefern 0,5 bis 0,75 kg Del. Nach Planet endlich werden die Körner auf einer gewöhnlichen Getreidemühle zerkleinert; die erhaltene Masse befreit man durch Beuteln vom Mehl und dann durch kräftigen Luftzug von den ölfreien Teilchen, welche als spezifisch schwerer zuerst zu Boden fallen. Der ölhaltige Gries wird dann benetzt und bei 50 bis 60° gepreßt. 100 kg Mais geben 6 kg Del, 10 kg Preßrückstände, 76 kg ölfreien Gries und 7 kg Kleie. Der ölfreie Gries dient zur Mehl- oder Spiritusfabrikation; die Preßrückstände bilden ein gutes Viehfutter.

Das Maisöl ist also mehr Neben- als Hauptprodukt, denn es muß entfernt werden, um ein brauchbares Maismehl zu erhalten. Das Del ist hell- bis braungelb, hat angenehmen Geruch und Geschmack (nach frisch gemahlenem Mehl) und ist ziemlich dickflüssig. Seine Hauptbestandteile sind Olein, Stearin und Palmitin; außerdem enthält es 1,35 Prozent unverseifbare Substanz und etwas ätherisches Del. Seine Dichte ist 0,9215 bei 15°, sein Erstarrungspunkt — 10°. Nach J. A. Flopd enthält Maisöl 0,88 Prozent freie, 96,67 Prozent Gesamtfettsäuren und 1,3 unverseifbare Substanz. $D = 0,916$ bei 15° C. Das Maisöl eignet sich sehr gut zur Beleuchtung und zum Schmieren der Maschinen, aber auch zur Seifenfabrikation. 100 Gewichtsteile Maisöl brauchen 18,81 bis 18,92 Gewichtsteile Aetkali zur Verseifung.

33. Das Erdmandelöl

(huile de souches; cyperus oil) stammt von einem Niedgrase, der Erd- oder Grasmandel oder indianischen Süßwurzel (*cyperus esculentus*). Diese Pflanze wächst in Syrien, Palästina, Nordafrika, Italien und Südfrankreich wild, wird aber auch in Deutschland angebaut und führt hier den Namen eßbares oder süßes Cyperngras. Es besitzt ölhaltige Wurzellknollen, welche an den sädenartigen Wurzeln der Pflanze sitzen, süß und nußartig schmecken und vielfach genossen werden. Da sonst Wurzellknollen kein Del enthalten, sei diese Ausnahme besonders betont. Die Erdmandeln, wie man die Knollen nennt, werden rein gewaschen, getrocknet, vermahlen und warm gepreßt. Sie enthalten bis zu 20 Prozent Del; gegen 16 Prozent gewinnt man. Das Del hat goldgelbe Farbe, angenehmen Geschmack und Geruch und besitzt die Dichte 0,918 bis 0,924 bei 15°. Schon unter 3° scheidet es Stearin ab. Das Erdmandelöl gilt in Aegypten und Italien für das feinste Speiseöl. Auch zur Seifenfabrikation ist es verwendbar. Die Preßrückstände sind ein gutes Viehfutter.

b) Glyceride der Leinölsäure.

(Trocknende Öle.)

Als trocknende Öle bezeichnet man diejenigen Öle, welche an der Luft unter Aufnahme beträchtlicher Mengen von Sauerstoff nach und nach zu festen amorphen Massen eintrocknen. Bei diesem Vorgange entweicht Kohlensäure und Wasser, während das Eintrocknungsprodukt sauerstoffreicher geworden ist, als das Öl war. Die trocknenden Öle werden mithin nicht im eigentlichen Sinne des Wortes ranzig. Begünstigend auf das Eintrocknen wirken die Wärme, das Licht (hauptsächlich das blaue und das ultraviolette), die Gegenwart von Metalloxyden und Kontaktsubstanzen u. s. w. 10 g Leinöl wogen nach 18 Monaten 10,703 g und 10 g Mohnöl 10,705 g; die Gewichtszunahme ist nicht einfach auf Sauerstoffaufnahme zurückzuführen, denn es ist Wasser und Kohlensäure fortgegangen, so daß wir also z. B. für Leinöl folgende Gleichung hätten: 10 g frisches Leinöl verlieren beim Eintrocknen x g ($\text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O}$) und nehmen y g O auf; $10 - x + y = 10,703$, also $y = 10,703 - 10 + x = 0,703 + x$. Der Wert von x ist unbekannt und nicht direkt bestimmbar. Die chemischen Vorgänge beim Eintrocknen der trocknenden Öle stehen noch nicht zweifellos fest; im allgemeinen nimmt man an, daß aus Leinölsäure sich bei einfachem Trocknen an der Luft ein fester Körper Linoxin $\text{C}_{32}\text{H}_{54}\text{O}_{11}$ bildet, beim Eintrocknen des Leinölfirnisses außerdem noch ein ebenfalls festes Leinölsäureanhydrid $\text{C}_{32}\text{H}_{54}\text{O}_3$ (alte Formel!) mitwirkt. Nach älterer Ansicht ist das eingetrocknete Öl glycerinfrei, weil das Glycerin beim Eintrocknen der Oxidation unterliegt. Jedenfalls beim Kochen des Leinöls, vielleicht aber auch beim einfachen Trocknen von ungetrocknetem Leinöl muß eine Zersetzung des Linoleins in freie Säure und Glycerin stattfinden, welche also der zum Ranzigwerden der nicht trocknenden Öle analoge Vorgang wäre. Näheres über diese Fragen ist zu finden auf S. 218—224 bei Besprechung des Verhaltens der Öle in Luft, in der Folge beim Leinöl und im Anhang.

Die trocknenden Öle nennt man „Glyceride der Leinölsäure“ und deutet dabei auf ihren Hauptbestandteil, des Leinölsäureglycerid oder Linolein hin. Wie aber die Leinölsäure nach neueren Forschungen aus Linol-, Linolen- und Isolinolensäure besteht, so finden sich auch noch andere Fettsäuren in den trocknenden Ölen, und zwar die folgenden: Laurin-, Myristin-, Palmitin-, Stearin-, Arachin-, Ölsäure und Erucasäure. Die trocknenden Öle geben die Glaidinreaktion nicht; sie erhitzen sich beim Vermischen mit konzentrierter Schwefelsäure stark und haben eine hohe Jodzahl. Ueber ihre physikalischen Eigenschaften gibt die folgende Tabelle Aufschluß, zu der als Erklärung dasselbe gilt, was auf S. 233 zur Tabelle über die nicht trocknenden Öle gesagt wurde.

Name und Nummer des Oels	Gewicht von 1 hl Saat in Kilogrammen	Oelgehalt der Saat in Oe- lrichthprozenten	Ertrag am Oel in Gewichtss- prozenten bei		Dichte bei 15° C.	Zahl, welche an- gibt, wieviel mal dickflüssiger das Oel bei 130 als Wasser ist	Erstarrungs- punkt	Schmelzpunkt
			Pressung	Extraktion				
Banlanußöl (59)	46,873 enthält	47—66	56—57		0,923—0,9343		0	
Baumwoßsamenöl (42)	63	12—40	13,5-18 warm	20—25	0,9224—0,936		+ 2 bis — 2	
Difelsamenöl (50)	64,8	20—35	25		0,92585	9,4	—18 bis —27,5	
Fichtenfamenöl (56)		25—30	24		0,9285—0,9288			
Gurkenfernö (44)		bis 25				9,6	—25 bis —28 — 27	
Hasöl (58)	50—56	30—35	20—25	30—32	0,925—0,931			
Hirsenöl (61)		18—19a. Abfall						
Hornmohnöl (38)	65—66,5	27—38	31—32 warm		0,913—0,9255		—16	
Kieferfamenöl (54)		25—30	24		0,9312	11,8	—30	
Klettenöl (50)	51,64	19—30			0,93075			
Kreßfenöl (35)	75,39	24—60			0,924—0,9266	11,4	—15	
Kürbisfernö (43)	38,7—74	20—39			0,9231—0,9349	20,5	—15	
Kassentanfiaöl (51)		29,56—33,52			0,9336 bei 20—21° C.		—34 bis —35	
Reindotteröl (34)	65—70	25—32	18—20 kalt,	bis 28	0,9228—0,9329	13,2	—18 bis —19	
			23—25 warm					
Reinöl (41)	70—75	30—38	20—21 kalt,	32—33	0,93—0,937	9,7	—12 bis —27,5 — 16 bis —20	
			25—28 warm					
Radiaöl (47)	45,69	32—40	24—26 kalt,		0,923—0,935		—10 bis —25	
			30—35 warm					
Melonenöl (44)		bis 30	37—40 kalt,		0,924—0,937	13,6	—17,7 bis —20 — 2	
Mohnöl (37)	60,8	38—60	50 warm					
			35—40		0,9242—0,928		—15	
			35 kalt		0,9282	9,8	—22 bis —23	
Nigeröl (48)		40—45						
Oelfirnisbaumöl (60)		25—30			0,927			
Rotrepöl (36)		30—35			0,924—0,9262	12,6	—16 bis —18,75 — 16	
Saffloröl (49)		18						
Solabohnenöl (45)		22—35	18—20 kalt,					
Sonnenblumenöl (46)	44		32—36 warm					
Tabaltsamenöl (53)		30—32			0,9232		—25	
Tannenfsamenöl (55)		25—30			0,925		—15 bis —27	
Tollfirschenöl (52)					0,925	13,1	—16 bis —27,5	
Traubenfernö (40)		10—20	10—12	10	0,9202	11,0	—11 bis —17	
Walnußöl (57)	44,17 enthält	40—64	40—50		0,925—0,9288	9,7	—26 bis —28	
Wassamenöl (39)		30	26		0,9058—0,9358	8,0	—15 bis —30	

34. Das Leindotteröl

(huile de cameline; cameline oil) ist im Samen des Lein- oder Asterdotter, Rapsdotter, Buttersap oder Sommersap (*myagrum sativum* und *m. dentatum*) enthalten. Die Pflanze gehört in die Familie der Kreuzblütler; sie wird vorwiegend in den Niederlanden, doch auch in manchen Gegenden Deutschlands angebaut; ebenso in der Normandie und Champagne, in Burgund u. s. w. 1 hl Leindotterfaat wiegt 68 bis 70 kg; die Saat enthält 25 bis 30 Prozent Del und ergibt beim Kaltpressen 18 bis 20, beim Warmpressen 23 bis 25, ja nach Renard 27 bis 31 Prozent Del, bei der Extraktion bis 28 Prozent Del. Das kaltgepreßte Del ist hellgelb, das warmgepreßte goldgelb bis dunkelgelb. Das Del besitzt einen eigentümlichen Geruch und ausgesprochenen Knoblauchgeschmack. Durch Ablagern verbessert sich der Geschmack, so daß man das abgelagerte Del wohl als deutsches Sesamöl in den Handel bringt und als Speiseöl verwendet. Das Del enthält eine Art Pinolein, ferner Olein, Palmitin und wenig Crucin. Es ist ziemlich dünnflüssig und schlecht trocknend. Seine Dichte ist bei 15° 0,9228 (Schädler), 0,9329 (Clarke), 0,9252 (Renard), 0,926 (Cristiani); es erstarrt bei — 18 bis — 19° (nach Cristiani bei 0°). Verwendet wird das Del zur Beleuchtung, meist im Gemisch mit Kohlsa- oder Rüböl, da es für sich nur eine düstere Flamme liefert. Auch zur Firnis- und Seifenfabrikation kann es dienen; und zwar liefert es eine weiche Seife, wird also für Schmierseifen angewendet, die es klarer macht. Die Preßrückstände sind rötlich gefärbt, spröde und wenig nahrhaft; man benutzt sie als Düngemittel und Futter für Geflügel.

35. Das Kressenöl

(huile de cresson alénois; garden cresses seed oil) wird aus den Samen der Gartenkresse (*lepidium sativum*; Familie der Cruciferen) gewonnen, die 50 bis 60 Prozent davon enthalten, neben einem ätherischen Oele von lauchartigem Geruch. Das fette Kressenöl ist dem Schwarzsensöl ähnlich, besitzt bräunlichgelbe Farbe, eigentümlich unangenehmen Geschmack und Geruch und trocknet langsam. Die Dichte ist 0,924 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 15°. Das Del ist zum Brennen und für Seifenfabrikation verwendbar.

36. Das Rotrepöl

(huile de julienne; hesperis oil) ist im Samen der Nachviole oder des rotblühenden Reps (*hesperis matronalis*) enthalten, und zwar zu 25 bis 30 Prozent. Es ist grünlich, fast geruchlos und bitter schmeckend. Beim Stehen wird es bräunlich. Die Dichte ist 0,9282 bei 15°, der Erstarrungspunkt — 22 bis — 23°. Es ist ziemlich dünnflüssig und trocknet gut. Verwendet wird es als Brennöl. Der Delertrag aus 1 hl Samen beträgt etwa 14 l Del.

37. Das Mohnöl.

Abstammung. Wie der Name besagt, stammt das Mohnöl von dem Mohne (*papaverum somniferum*) her. Die Pflanze stammt aus dem Orient, gedeiht aber, guten Boden vorausgesetzt, auch bei uns. Man unterscheidet den offenen und den geschlossenen Mohn. Ersterer ist für Garten-, letzterer für Feldanbau zu empfehlen. Der geschlossene Mohn kommt in drei, nicht wesentlich verschiedenen Varietäten vor, als grauer, als blauer und als weißer Mohn. Der weiße Mohn gibt den geringsten Körnerertrag, aber das beste Del, der graue oder schwarze Mohn den größten Körnerertrag bei minder gutem Del. Der schwarze Mohn wird hauptsächlich als Delpflanze gebaut. Die Namen „schwarz, weiß, blau“ beziehen sich auf die Farbe der Körner. Der Mohn trägt Kapsel Früchte, welche beim offenen oder Schüttelmohn oben offen, beim geschlossenen oder Schließmohn geschlossen sind. Der

Samen sitzt an 10 bis 15 scheibewandartigen Samenträgern, welche in die Kapsel bis fast zur Mitte hineinragen und sie so als vielfächerig erscheinen lassen. Die Samen sind sehr klein (kaum 1 mm lang, 0,4 bis 0,5 mg schwer). Der unreife Samen schmeckt bitter und enthält narkotische Bestandteile; der reife Samen hat angenehm fettig süßlichen Geschmack. Im Mohnsamen, wenigstens im reifen, ist kein Morphin enthalten, wie mitunter irrig angegeben wird. Der eingetrocknete Milchsaft der Mohnstengel und der unreifen Kapseln dient zur Opiumgewinnung. Die Samen reifen im Oktober; sie enthalten 50 bis 60 Prozent Del; jedoch gibt die indische Saat, vom weißen Mohn stammend, nach Renard nur 38 Prozent Del. Im Orient (Persien, Indien) wird der Mohn besonders behufs der Opiumgewinnung kultiviert, und zwar hauptsächlich weißer Mohn. Der schwarze Mohn findet in Europa vielfach Anbau, so in den nördlichen Provinzen Frankreichs, in Belgien, in Elsaß-Lothringen, in Thüringen, am Harz, bei Darmstadt, in Baden u. s. w.

Gewinnung. Der Mohnsamen wird kalt oder warm gepreßt; im ersten Falle erhält man 40 Prozent, im zweiten bis zu 50 Prozent Del; nach Renard ist der Ertrag bei erst kalter, dann warmer Pressung in den Fabriken von Lille, Arras, Douai, Cambrai u. s. w. nur 37 bis 39 kg. Nach Schädler bekommt man bei der ersten (kalten) Pressung 33 bis 40 Prozent Del erster Güte, bei der warmen Nachpressung 22 bis 25 Prozent minder gutes Del. Nach Fontenelle liefert 1 hl Mohnsamen rund 21 kg Del. — Zur Gewinnung des Mohnöls werden die getrockneten Mohnköpfe geöffnet; der Samen wird auf Siebe von Roßhaar geschüttet und abgesiebt, auch geschwungen, endlich gemahlen und gepreßt. Bei der ersten kalten Pressung erhält man das weiße Del (*huile blanche*); die Rückstände werden dann zerkleinert und nochmals, aber warm gepreßt, wobei das rote oder Fabriköl abfließt (*huile rousse*, h. *de fabrique*). Minder gute Saat wird durch direktes Warmpressen entölt, wobei sich ebenfalls rotes Del ergibt. Noch schlechter fällt natürlich ein Del dritter Pressung aus.

Chemische Eigenschaften. Das Mohnöl (*huile d'oeillette*, *huile de pavot*; poppy-seed oil) enthält Linolein, Olein, Stearin und Palmitin. Nach Mulder sollen auch Laurin und Myristin vorhanden sein; dagegen ist der Betrag an Linolein viel geringer, als im Leinöl. Infolgedessen besitzt Mohnöl etwas schwächer trocknende Eigenschaften als Leinöl. Dagegen ist der Trocknungsrückstand heller gefärbt als beim Leinöl. Nach R. Hazura besteht die „Mohnölsäure“ aus 30 Prozent Del-, 65 Prozent Linol- und 5 Prozent Linolen- und Isolinolensäure (siehe Leinöl). Zur Verseifung von 100 Teilen Mohnöl sind 19,28 bis 19,46 Gwtl. Alkali nötig.

Physikalische Eigenschaften. Das weiße Del ist bläßgelb bis hell goldgelb, hat angenehmen milden Geschmack, wird schwer ranzig und gleicht dem Olivenöl. Das rote Del ist dunkelgelb, besitzt an Leinöl erinnernden Geruch und unangenehmen kratzenden Geschmack. Die Dichte des kaltgeschlagenen Dels ist 0,9243, des warmgepreßten 0,9249 (Fontenelle); nach Schädler hat das Mohnöl bei 15° die Dichte 0,925, nach Allen 0,924 bis 0,937. Der Erstarrungspunkt liegt bei — 17,7 bis — 20°; das erstarrte Del schmilzt erst bei — 2° wieder. Die Fettsäuren schmelzen bei 20,5° und erstarren bei 16,5°. Das Mohnöl löst sich im gleichen Volumen Aether, in 25 bis 30 Teilen kaltem und 6 bis 8 Teilen kochendem Weingeist von 90°.

Verfälschungen. Das Mohnöl wird mitunter durch Sesam-, Erdnuß-, Bucheckern- und Leinöl verfälscht. Mitunter wird als „weißes Mohnöl“ auch Olivenöl in den Handel gebracht, welches durch Erdnuß- oder Sesamöl verfälscht wurde; ja selbst diese letzteren Öle allein sollen als Mohnöl verkauft werden.

Verwendung. Das weiße Del wird namentlich in Frankreich (Paris) als Speiseöl verwendet, auch medizinisch wird es gebraucht (in Form von Emulsion). Weiter dient es zum Anreiben namentlich der feineren Delfarben, bei denen langsames Eintrocknen erwünscht ist; dabei ist das Del aus einheimischer Saat (weil besser trocknend) dem aus indischer Saat gewonnenem vorzuziehen. Auch zur Firnisbereitung mit Bleiglätte wird weißes, wie rotes Del benutzt. Das rote Del ist endlich ein Rohstoff zur Seifenfabrikation; insbesondere diene es, ehe Sesam- und Erdnußöl in den Handel kamen, als Zusatzfett (10 bis 20 Prozent) zu Olivenöl bei der Fabrikation von marmorierten Marseillerseifen, die es weicher und langsamer austrocknend macht. Heute werden zu Seife, und zwar zu Schmierseife, vorwiegend die Sapöle benutzt, die sich beim Absitzen des Rohöls in irdenen Gefäßen ausgeschieden haben. Die Preßrückstände sind viel weniger wertvoll, als die von Lein und Raps, werden aber ohne Nachteil verfüttert.

38. Das Hornmohnöl

(huile de glaucium, de pavot cornu; horned - poppy oil) wurde von Cloez zuerst genauer besprochen, und zwar deshalb, weil der Hornmohn (*chelidonium glaucium*) auch auf unfruchtbarem, steinigem Boden gedeiht, namentlich auch an Meeresküsten. Ein Hektar mit Hornmohn bepflanzt Land liefert jährlich etwa 10 hl oder 665 kg Samen, die bei Warmpressung 31 bis 32 Prozent Del ergeben. Kalt gepreßtes Del ist ungefärbt, geschmacklos und als Speiseöl verwendbar. Es hat die Dichte 0,913. Warm gepreßtes Del ist hellgelb und zur Beleuchtung, wie zur Seifenfabrikation geeignet. Da es in seinen trocknenden Eigenschaften dem Mohnöl ähnelt, läßt es sich auch zum Anreiben der Delfarben benutzen. Der Reingewinn vom Anbau des Hornmohns soll nach Cloez 36 Prozent vom Anlagekapital betragen. Doch wird die Pflanze bis jetzt nur sehr wenig kultiviert; im Handel ist das Del nicht zu haben.

39. Das Reseda- oder Wausamenöl

(huile de gande; weld seed oil) wird aus den Samen der gelben Reseda oder des Färberwau (*reseda luteola*) gewonnen, der bis 30 Prozent davon enthält. Das Del ist dunkelgrünlich, sehr dünnflüssig, von bitterem Geschmade und widrigem Geruche. Die Dichte ist 0,9058 (Schädler) oder 0,9358 (Fontenelle) bei 15°. Es erstarrt unter — 15°, nach Schädler bei — 30°. Das Del trocknet leicht und wird als Brennöl, wie zur Firnisbereitung verwendet. Die Delfischen werden vom Vieh nicht gefressen. Die Delgewinnung aus Wau ist einträglich, weil die Waupflanze (welche der wohlriechenden Reseda ähnlich, aber geruchlos ist) ihres Farbstoffgehalts wegen hauptsächlich kultiviert und also der Samen als Nebenprodukt gewonnen wird. Der gelbe Farbstoff, Luteolin genannt, dient zum Färben der Seide und zur Darstellung des „Schüttgelbs“. (Luteolin: $C_{20}H_{14}O_6$ oder $C_{12}H_8O_5$.) 1 hl Wausamen gibt etwa 17,4 kg Del.

40. Das Traubenkernöl.

Abstammung. Dieses Del wird aus den Kernen der Weinbeeren, der Früchte des Weinstocks (*vitis vinifera*), gewonnen. Jede Beere ent-

hält 3 bis 5 Samenkörner. Der Delgehalt dieser Kerne ist sehr verschieden; die Angaben schwanken zwischen 10 und 20 Prozent. Im allgemeinen sollen die Kerne der blauen Trauben aus warmen Ländern und von kraftvollen Stöcken bei voller Reife und Frische am meisten Del liefern; auch die Weinsorte soll von Einfluß sein.

Gewinnung. Natürlich kann Traubenkernöl nur in Weingegenden erzeugt werden. Hauptsächlich zu nennen sind manche Gegenden Deutschlands (Württemberg), Italiens (Modena) und Frankreichs. Die Vorbereitung der Kerne ist besonders wichtig, denn natürlich sind sie zunächst mit den Rückständen vom Auspressen des Weins gemischt. In Württemberg verfährt man nach Eichtenberg wie folgt. Die Trester werden zuerst „ausgerädert“, d. h. noch ziemlich frisch von der Presse mit den Händen zerrieben und gesiebt. Das Sieben geschieht mit Drahtsieben, erst einem weiteren, dann einem engeren; die Kerne fallen durch und werden dann in dünner Schicht getrocknet, dann mitunter noch gedörst, schließlich gepuht. Die gepuhten Körner werden vermahlen; das Mehl wird mit 25 Prozent heißem Wasser zu einem Teige verknetet, den man dann in Haartücher einschlägt und auspreßt. Der Kuchen wird noch einmal in gleicher Weise behandelt. Die Presssäcke für Traubenkerne soll man, da sie leicht feucht werden, nie zum Pressen anderer Delfrüchte und Del Saat benutzen. Das Rohöl, wenigstens wenn es von nicht ganz trockener Saat stammt, muß mehrere Tage an einem warmen Orte absetzen, worauf man das klare Del abgießt oder mit einem Baumwolldocht abhebert. Man erhält nach Berkmann aus 100 kg trockenen Kernen 10 bis 11 kg Rohöl oder 7 kg reines Del und 3 kg Delsatz; ferner liefern 100 l Kerne etwa 1½ l ganz reines süßes Del (durch den Docht abgesaugt). — In Frankreich verfährt man (Scientific American 57, 1887 p. 241) ziemlich ähnlich. Nur werden die Trester zunächst getrocknet und dann erst die Kerne abgeseiht und gereinigt. Die ganz reinen trocknen Kerne werden so fein wie möglich vermahlen, schließlich unter schwacher Anfeuchtung. Das Mehl kommt hierauf in Heizpfannen. Man macht in das Mehl ein Loch bis auf den Boden der Pfanne und gießt pro 10 kg Mehl 3 l Wasser zu. Nunmehr wird mäßig angeheizt und das Mehl mit dem Wasser verrührt, wobei Klumpenbildung zu vermeiden ist. Ist die Mischung gleichmäßig und so heiß, daß man die Hand nicht mehr hineinstecken kann, ohne sich zu verbrennen, so schlägt man die Masse in Tücher ein und preßt sie. Je besser die Heizung in der Pfanne geregelt wurde, desto höher ist der Ertrag. Die Kuchen der ersten Pressung werden noch ein zweites Mal gepreßt. 100 kg gut ausgereifte Körner geben 10 bis 12 kg Del.

Ganz ähnlich wird auch in Italien gearbeitet. Nach J. v. Jobst soll die Traubenkernölgewinnung in Italien aber überhaupt nur eine gelegentlich betriebene und örtlich begrenzte sein; das Del soll widerlichen Geschmack besitzen und nur zu Brennzwecken benutzt werden. Bei der Extraktion von Traubenkernen erhielt Jobst 10 Prozent eines dicken grünlichen Dels, welches nach Filtration durch Kohle hell strohgelb und klar erschien, unangenehm roch und widrig schmeckte. 100 kg Del sollen etwa 60 Mark kosten.

Chemische Eigenschaften. Das Trauben- oder Weinkernöl (huile de raisin; grape seed oil) besteht aus den Glyceriden der Erucasäure

($C_{21}H_{41}COOH$), in geringeren Mengen der Stearin-, Palmitin- und anderer Säuren. An der Luft wird es ranzig und trocknet langsam. Es ist leicht verseifbar.

Physikalische Eigenschaften. Das kaltgeschlagene oder sorgfältig gereinigte Del sieht hellgelb bis goldgelb aus, schmeckt milde und ist ziemlich flüchtig. Die Dichte ist 0,9202 bei 15°, für extrahiertes Del 0,926 bei 17,5°. Der Erstarrungspunkt liegt bei — 11,25° (nach Andès), — 11° (nach Jobst) oder — 16 bis — 17° (nach Schädler). In Aether ist es leicht, in Alkohol schwer löslich. Das warm gepresste Del ist bräunlich gefärbt und schmeckt herb bis bitter. In gleicher Weise verhält sich Del, welches in Luft gestanden hat.

Verwendung. Entgegen der Angabe von Jobst, welche freilich für extrahiertes Del gilt, ist sorgfältig bereitetes Traubenternöl ein vortreffliches Speiseöl, welches seiner großen Fettigkeit wegen sparsam gebraucht werden kann. In Württemberg wird es auch viel als Badöl zum Baden gebraucht. Sonst dient es zur Beleuchtung, da es sparsam, hell, geruch- und rauchlos verbrennt. Auch zur Seifenfabrikation ist es verwendbar; 3 kg Del geben 5,5 kg Seife. Die Preßrückstände können als Brennmaterial dienen, ihres Gerbstoffgehaltes wegen auch zum Gerben verwendet werden.

41. Das Leinöl.

Abstammung. Das Leinöl, unter den trocknenden Oelen das billigste, verbreitetste und wichtigste, wird, wie schon der Name besagt, aus dem Samen des Flachses oder Leins (*linum usitatissimum*) gewonnen. Die Früchte des Leins sind Kapseln, welche gewöhnlich je 10 Samen enthalten. Die Samen sind 3 bis 4 mm lang, glatt, spizeiförmig und hellbraun bis braun gefärbt. Nach Carpenter unterscheidet man in Indien weiße und rote Saat, wovon die erstere 2 Prozent Del mehr enthält und süßeren Auchen gibt; aber nur die rote Saat kommt auf den Markt, gewöhnlich mit Rapsfaat verfälscht. Der Lein wird hauptsächlich in Nordeuropa (Irland, Flandern, Livland, Kurland, Preußen und Polen; ferner Böhmen, Mähren, Schlesien, Sachsen, Westfalen u. s. w.), besonders im nördlichen Rußland und am Schwarzen Meere, ferner in Indien gebaut; sonst auch in Nordfrankreich, in der Türkei, in Italien, Sizilien, Aegypten, Algier u. s. w. Der Flachs wird aber nur in den nördlicheren Gegenden von Rußland als Oelpflanze, sonst als Faserpflanze kultiviert, daher man nicht die günstigsten Bedingungen für Ausbildung des höchsten Delgehaltes innehalten kann. Diese wären die vollständige Reife, wobei aber die Faser leiden würde; daher ist der Samen in der Regel bei der Ernte nur in den zuerst entwickelten Kapselfrüchten völlig reif. Man muß die Saat also durch Lagern nachreifen lassen, wobei sie auch den für die Gewinnung störenden Wassergehalt verliert. Soll der Flachs nur oder vorzugsweise der Delgewinnung dienen, so säet man ihn weit, wobei der Stengel stark, ästig und grobfaserig wird, der Samen aber sich vollkommen ausbildet, und läßt gänzlich reifen. Für Gewinnung der Faser muß dagegen möglichst dicht gesät und vor beendeter Reife geerntet werden. Die Ernte geschieht bekanntlich durch Ausraufen; der geraufte Flachs wird in Bündel gebunden und auf dem Felde getrocknet. Alsdann „risselt“ man den Flachs, d. h. zieht ihn durch eiserne Rämme, wobei die

Samenkapfeln abgestreift werden. Die letzteren werden dann gedroschen, damit die Kapfeln sich öffnen. Dann schwingt man die gedroschene Saat, um die Samenkörner von der Spreu zu sondern. Die Samen endlich läßt man 2 bis 6 Monate lagern, damit sie trocknen und nachreifen.

Gewinnung. Die Leinsaart enthält 30 bis 35 Prozent Del; 1 hl davon wiegt ungefähr 70 kg. Die Gewinnung erfolgt durch Pressung oder Extraktion. Man preßt 2 oder 3 mal, und zwar gewöhnlich warm, läßt nur dann, wenn das Del zu Speisezwecken benutzt werden soll. Bei Kalt-pressung ergeben sich 20 bis 21 Prozent, bei Warmpressung 25 bis 28 Prozent Del. Eine Leinölfabrik für Pressung wurde auf Seite 102, 103 beschrieben; bei der Extraktion ergeben sich 32 bis 33 Prozent Del.

Chemische Eigenschaften. Das Leinöl besteht aus 80 Prozent Linolein und 20 Prozent eines Gemisches aus Palmitin (10 Prozent), Olein und Myristin (10 Prozent). Der Gehalt an Fettsäuren beträgt 95 Prozent, wovon natürlich Leinölsäure die Hauptmasse ausmacht. Je reiner das Leinöl ist, desto fester sind die daraus dargestellten Fettsäuren. Ueber die Formel der Leinölsäure bestehen verschiedene Ansichten. Dieselbe wurde von Süßenguth zu $C_{18}H_{32}O_2$, von Mulder zu $C_{18}H_{32}O_2$ und von neueren Forschern zu $C_{18}H_{32}O_2$ angegeben. Letzteres dürfte die richtige Formel sein. Die neueren Untersuchungen über die trocknenden Oelsäuren überhaupt und die Leinölsäure insbesondere rühren von R. Hazura (in Verbindung mit A. Bauer, A. Friedreich und A. Gräßner), von R. Peters, von W. Dieff und A. Reformatky, von L. M. Norton und S. A. Richardson und von F. Moerl her (Chemiker-Zeitung 10, 1886, N. S. 167, 231. — 11, 1887, S. 380, N. S. 44, 179. — 12, 1888, S. 356, N. S. 39. — Berliner Berichte 20, 1887, S. 1211, 2735). Sie haben folgendes Ergebnis geliefert. Die flüssigen Säuren des Leinöls sind: 1. Oelsäure $C_{17}H_{33}COOH = C_{18}H_{34}O_2$ (5 Prozent). Sie liefert bei der Oxydation mit übermangansaurem Kalium ($KMnO_4$) Dioxyphthalinsäure $C_{18}H_{36}O_4 = C_{17}H_{33}(OH)_2COOH$. 2. Linolsäure $C_{18}H_{32}O_2 = C_{17}H_{31}COOH$, aus der Reihe $C_nH_{2n-4}O_2$ (15 Prozent). Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung entsteht Sativinsäure $C_{18}H_{36}O_8$, wahrscheinlich identisch mit Tetraoxyphthalinsäure $C_{17}H_{31}(OH)_4COOH$. 3. Linolensäure und die isomere Isolinolensäure $C_{18}H_{30}O_2 = C_{17}H_{29}COOH$, aus der Reihe $C_nH_{2n-6}O_2$ (15 Proz. Linolen- und 65 Proz. Isolinolensäure). Die Säuren liefern bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung Linusin- und Isolinusinsäure $C_{18}H_{36}O_8$, welche wahrscheinlich isomere Hexaoxyphthalinsäuren sind: $C_{17}H_{29}(OH)_6COOH$. — Die Säuren unter 2. und 3. im Gemisch ergeben die bisher sog. Leinölsäure. Ihre Zusammensetzung ist nicht sehr verschieden (Linolsäure 77,144 Prozent C, 11,428 Prozent H, 11,428 Prozent O; Linolensäure 77,698 Prozent C, 10,791 Prozent H, 11,511 Prozent O), daher sie im Gemisch, besonders wenn Linolsäure vorherrscht, bei der Analyse jedenfalls Werte liefern werden, auf welche ziemlich genau die Formel $C_{18}H_{32}O_2$ paßt. — Die flüssigen Säuren des Hanföls bestehen aus 70 Proz. Linolsäure mit 15 Proz. Oel- und 15 Prozent Linolen- und Isolinolensäure, was ähnlich für die flüssigen Säuren des Mohn- und Walnußöls gilt. Sie sind mithin im Gemisch identisch mit der Leinölsäure. Die flüssigen Säuren des Baumwollsamensöls endlich bestehen aus 2 Teilen Oelsäure + 3 Teilen Linolensäure, während Linolen- und Isolinolensäure fehlen. Wie schon erwähnt, hat die

Leinölssäure die Eigentümlichkeit, durch Sauerstoffaufnahme sich in die Dryleinölssäure ($C_{16}H_{26}O_5$ nach Mulder) zu verwandeln, welche einen trocknen, harten, amorphen Körper bildet. Bei fortgesetzter Einwirkung der Luft auf Dryleinölssäure entsteht das Linoxin ($C_{32}H_{54}O_{11}$ nach Mulder), ein amorpher, neutraler, elastischer, unlöslicher Körper, welcher den Hauptbestandteil des eingetrockneten Oels bildet. Wird Leinölssäure gekocht, so zerfällt sie sich teilweise unter Bildung von Wasser und Leinölssäureanhydrid ($C_{32}H_{54}O_3$ nach Mulder), welches eine elastische, kautschukartige Masse ist. Diese Thatsachen müssen vorausgeschickt werden, um die chemischen Ursachen des Eintrocknens von Leinöl verständlich zu machen. Liebig hatte hierüber die Ansicht, daß chemische Veränderungen mit dem Oele nicht vorgehen, jedenfalls keine Ausscheidung von Glycerin stattfindet, dieses vielmehr an den trocknenden Eigenschaften des Leinöls Anteil besäße. Nach den Versuchen von Mulder erschien es indessen zweifellos, daß beim Trocknen des Leinöls an Luft eine Oxydation stattfindet, und zwar unter Gewichtsvermehrung des Leinöls (bis zu 7 Prozent von ursprünglichem Gewicht). Das Endprodukt besteht aus Linoxin und freier Palmitin-, Myristin- und Oelsäure, welche letztere noch weiter oxydiert wird. Sonach scheint zuerst das Oel einfach ranzig zu werden, wobei die Säuren und Glycerin frei werden; letzteres wird durch Oxydation in flüchtige Produkte, namentlich Kohlen-, Ameisen-, Essigsäure und Wasser umgewandelt, während die freie Leinölssäure erst in Dryleinölssäure, dann in Linoxin übergeht. Beim Kochen des Leinöls unter Luftzutritt spielt noch eine weitere Zersetzung mit, nämlich die Bildung von Leinölssäureanhydrid aus Leinölssäure: das Leinölssäureglycerid wird zu einem Teile unverändert bleiben; ein zweites zerfällt in Glycerin und Leinölssäure, ein drittes in Glycerin und Leinölssäureanhydrid. Das Glycerin und die Leinölssäure erfahren die schon oben angegebenen Veränderungen, so daß außer Palmitin-, Myristin- und Oelsäure das Endprodukt noch Dryleinölssäure und Linoxin, sowie Leinölssäureanhydrid enthält. Die neuesten Untersuchungen geben übrigens Liebig insofern Recht, als das „Linoxin“ sich als glycerinhaltig erwies (siehe Anhang).

Von sonstigen chemischen Veränderungen des Leinöls sind noch die folgenden hervorzuheben. Bei der trocknen Destillation bleibt ein gewisser Betrag von Leinölssäureanhydrid zurück, während Acrolein (aus dem Glycerin; C_2H_3COH), Sebacinsäure (aus der Oelsäure; $C_{18}H_{34}COOH$) und Palmitin- und Myristinsäure abdestillieren. Die durchschnittliche Zusammensetzung des Leinöls ist nach Cullinan durch die Formel $C_{15}H_{28}O_2$ wiederzugeben, was kaum richtig ist. Mit konzentrierter Schwefelsäure verwandelt sich Leinöl in eine gelbbraune, gallertartige, fadenziehende Masse, welche als Hattchett's artificial Tannin zum Präcipitieren von Gelatine dient. Wird eingekochtes Leinöl mit Salpetersäure behandelt, so entsteht „künstlicher Kautschuk“. 100 Gwtl. Leinöl brauchen zur völligen Verseifung 18,9 bis 19,52 Gwtl. KOH, die Fettsäuren 26,47 Gwtl. Alkali.

Physikalische Eigenschaften. Das kaltgepreßte Oel ist goldgelb, von eigentümlichem, nicht unangenehmem Geruche. Das warmgeschlagene Oel ist bernstein- bis bräunlichgelb und besitzt durchdringend scharfen Geruch und scharfen, süßlich bitteren, später tragenden Geschmack. Das extrahierte Oel ist nach Lichtenberg dunkel gefärbt und von ziemlich gutem Geschmack, nach Moerk dagegen das reinste von allen Leinölen. Das reine Leinöl ist

nicht besonders dickflüssig; an der Luft nimmt es aber Sauerstoff auf, wobei es heller, ranzig, ganz dickflüssig, endlich fest wird. Ebenso wird es beim Abkühlen dickflüssiger und heller; es erstarrt bei -16° nach einigen Tagen, bei -27° schneller und schmilzt dann erst bei -16 bis -20° wieder. Doch sind die Angaben über den Erstarrungspunkt sehr verschieden, weil alles auf die Sorte des Leinöls ankommt, mit welcher die Bestimmung ausgeführt wurde. So gibt Carpenter an, daß bei -18° etwas festes Fett abgeschieden, bei -20° das Del fest wird; nach Renard beginnt die Erstarrung erst bei -27° . Das helle ostindische Del gibt schon bei -8° feste Ausscheidungen und ist bei -12 bis -14° fest; dagegen ist es Andès nicht gelungen, das Leinöl bei -28 bis -29° zum Gefrieren zu bringen. Das frische Leinöl ist in 1,5 Teilen Aether oder 5 Teilen absolutem Alkohol löslich, ebenso in 32 Teilen eines Alkohols von $D = 0,82$ (Carpenter). Verharztes Del löst sich nicht in Alkohol. Mit Schwefelkohlenstoff ist es in allen Verhältnissen mischbar. Merkwürdigerweise nimmt die Löslichkeit in Alkohol ab, je länger das Leinöl bei der Reinigung mit Schwefelsäure in Berührung blieb (Moert). Die Dichte des Leinöls wird verschieden angegeben: bei 15° 0,935 (Schädler), 0,937 (Renard), 0,9325 (Souchère), 0,93 bis 0,935 (Allen), 0,932 bis 0,937 (Cullinan); für gekochtes Leinöl 0,9411 bei 18° . Bei 130° beginnt Leinöl zu kochen und geht zwischen 250 bis 290° in Firnis über. Zwischen 320 und 375° , nach Cullinan bei 283° entzündet sich das Del. Das Leinöl vermag Schwefel in beträchtlichen Mengen aufzulösen. — Die Fettsäuren haben bei 100° die Dichte 0,8599 und schmelzen bei $11,12^{\circ}$ (Allen) oder 17° (Hübl) oder 24° (Williams), worauf sie bei $13,3^{\circ}$ wieder erstarren (Hübl).

Verfälschungen. Das Leinöl ist vollständig rein so gut wie gar nicht im Handel zu bekommen, weil meist schon die Saat mit fremden Samen vermischt wird. So vermischt man die Saat mit der Hälfte ihres Volumens an Hanfsaat; die indische Saat ist durch Senf- und Rohlssaatsamen verfälscht u. s. w. Ferner soll auch das Del mit fremden Oelen versetzt sein; so z. B. mit Rüb-, Senf-, Hanf-, Cottonöl, Fischthran u. s. w. Zum gekochten Del endlich gibt man Kolophonium und Harzöl zu. Umgekehrt dient auch Leinöl zum Verfälschen von Mohn-, Mandel-, ja Olivenöl.

Verwendung. Das Leinöl wird zunächst mitunter als Speiseöl angewendet. Weiter dient es zur Seifenfabrikation; es verseift sich leicht, gibt aber mit Natronlauge keine feste Seife, daher es mehr zur Herstellung von Schmierseifen benutzt wird. Seine Hauptverwendung ist aber die zur Firnisfabrikation. Es genügt bereits, das Leinöl längere Zeit zu kochen, um es in genügend schnell trocknenden Firnis zu verwandeln. Besser ist es jedoch, dieses Kochen unter Zugabe oxydierender Substanzen auszuführen. Solche Stoffe sind Bleiglätte, Manganorydul, Mangansuperoxyd, borsaures Mangan, Mennige u. s. w. Der Firnis mit Bleiglätte wird durch 3 bis 6 stündiges Kochen des Leinöls mit 7 bis 8 Prozent Glätte erhalten. Er ist rötlichgelb gefärbt und heißt gekochtes Leinöl. Bei Anwendung von Manganorydul nimmt man 2 bis 5 Prozent des Hydrats, $Mn(OH)_2$, und erwärmt unter lebhaftem Rühren in Luft; der Firnis ist dick und sehr schnell trocknend. Die dritte Methode ist die, in das heiße Del 10 Prozent Braunstein in einem Drahtkorbe einzuhängen und 24 bis 36 Stunden weiter zu erhitzen. Vom Manganborat verrührt man erst 100 bis 130 g mit 2 kg Firnis, gibt

dann 98 kg Leinöl zu und erhitzt eine Viertelstunde bis auf 300°. Der erkaltete Firnis sieht grünlichgelb aus. Bonis endlich will direkt leinöl-saures Blei herstellen und dies in der Kälte in Leinöl auflösen; der so erhaltene Firnis ist sehr hell gefärbt. Minder wichtig ist die Verwendung des Leinöls zur Erzeugung von künstlichem Kautschuk (durch Einkochen von Firnis und Behandeln des Rückstandes mit Salpetersäure), von Schwefelbalsam, Brandsalbe und anderen pharmazeutischen Präparaten, von Vogel-leim u. s. w.

Die Leinölkuchen sind von den verschiedenen Preßrückständen am besten als Viehfutter bezahlt, weil sie außerordentlich viel Schleimstoffe enthalten; man stellt sie daher an Nährwert etwa dem Roggen gleich. Sie enthalten nach Renard 10 bis 11 Prozent Del und 5 Prozent Stickstoff; nach Schädler sind 27 Prozent Eiweißstoffe und rund 9 Prozent Del darin enthalten. Die Asche des Kuchens enthält 42 Prozent Phosphorsäure. Gepulverte Leinkuchen bilden das Leinmehl, welches zu Umschlägen medizinisch verwendet wird, auch als Kitt technische Anwendung findet. Ihres hohen Wertes wegen werden auch die Leinölkuchen verfälscht, so mit Sand, mit Rapskuchen, Kohlsaatrückständen u. s. w.

42. Das Baumwollsaamenöl.

Daselbe heißt auch Baumwollsaatöl oder Cottonöl (huile de coton; cotton oil).

Abstammung. Das Baumwollsaamenöl wird aus dem Samen der Baumwollstauden, welche zu den Malbengewächsen gehören, insbesondere von *Gossypium herbaceum*, der gemeinen Baumwollstaude, gewonnen. Diese Samen sind von einer eiförmigen, etwa haselnußgroßen Kapsel eingeschlossen, aus welcher die Samenhaare als weißer Flaum hervorquellen. Zur Zeit der Reife wird die Kapsel samt den Samenhaaren oft groß wie ein Apfel. 3 kg Samen liefern etwa 1 kg Samenhaare, die sog. Baumwolle. Die Baumwolle scheint aus Ostindien zu stammen; sie ist aber von alters her schon in China, Arabien, Aegypten u. s. w. angebaut worden; ebenso in Mexiko, Peru und Südafrika. Heute wird sie überall angebaut, wo eine mittlere Jahrestemperatur von 25 bis 35° C. herrscht; also in Europa auf Sizilien, Malta und anderen Inseln des Mittelländischen Meeres, in Südspanien bis Valencia, in Süditalien bis Neapel, in Rußland in der Krim; sonst in den heißen Gegenden von Amerika, Afrika und Asien zwischen 40° nördlicher und 30 bis 33° südlicher Breite, unter den Tropen bis 1500 m Bergeshöhe. Die Baumwollstaude ist ein Sommergewächs. Nach geschehener Ernte schneidet man die Staude kurz über dem Boden ab, worauf sie im folgenden, manchmal auch im dritten Jahre abermals trägt; dann ist aber die Pflanzung erschöpft, daher man inzwischen frische Anpflanzungen geschaffen haben muß. Die Pflanze verlangt nicht besonders guten Boden, aber bis zur Samenreife Regen und dann trocknes Wetter.

Die Ernte beginnt, sobald die Kapseln sich zu öffnen beginnen, gewöhnlich Anfang September. Man zieht die Baumwolle samt den Samen aus der Kapsel, was am besten frühmorgens angeht, so lange die Wolle noch taufeucht ist. Dann breitet man die Baumwolle ein paar Tage auf

die Erde aus und läßt sie in der Sonne trocknen, worauf die „Egrenierung“ erfolgt, d. h. diejenige Arbeit, durch welche Baumwolle und Samen getrennt werden. Dies geschieht bei kurzfasriger Wolle durch eine mit mehreren Kreissägen versehene Maschine; die Zähne der Sägen kämmen die Haare ab. Bei langfasriger Wolle läßt man die Samen mit der Wolle zwischen glatten oder geriffelten Walzen hindurchgehen, welche die Wolle abstreifen. Die Samen haben dann noch Fasern von Baumwolle anhängen; früher warf man sie auf den Düngerhaufen und ließ sie verfaulen, weil man weder die anhängenden, bei der Delgewinnung höchst störenden Haare zu beseitigen, noch das Del von einer intensiven Braunfärbung zu befreien mußte, welche von einem in Harzdrüsen der Keimblätter enthaltenem Harze herrühren. Die Gestalt der Samen ist unregelmäßig eiförmig, von 6 bis 9 mm Länge und höchstens 4 bis 5 mm Breite. Ueber Baumwollsaamen vergleiche E. Hartwich in Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1110.

Gewinnung. Die Gewinnung des Dels aus Baumwollensaam findet statt, seitdem man die Samen zu entschälen gelernt hat. Seit 1852 kommt Del, wie Saat von Aegypten aus in den Handel. Die großartigste Entwicklung hat aber die Cottonölbindustrie in Amerika genommen. Nach Carpenter befanden sich 1885 in den Vereinigten Staaten mehr als 40 Delmühlen zur Verarbeitung von Baumwollsaat (9 in Louisiana, 8 in Tennessee, 6 in Texas, 4 in Arkansas, je 2 in Missouri und in Alabama, 1 in Georgia). Jährlich wurden über 400000 tons Saat verarbeitet, im Jahre 1878/79 5750000 Gallonen Del exportiert und 2425000 Gallonen Del in Amerika selbst verarbeitet. Die amerikanische Art der Gewinnung ist die folgende: Die von den Egreniermaschinen kommende Saat hat Neigung, zusammenzuballen. Man gibt sie zuerst auf eine Maschine, welche die einzelnen Körner mit Hilfe eines rotierenden Messers voneinander löst. Jetzt wird die Saat gesiebt, und zwar zuerst auf einem Siebe, durch dessen Maschen Sand und Schmutz, aber nicht die Körner fallen, dann auf einem zweiten Siebe, durch dessen Maschen wohl die Saat geht, nicht aber, was an fremden Beimischungen, wie Stielen, Schalen u. s. w. vorhanden ist. Nunmehr kommt die gereinigte Saat in eine zweite Egreniermaschine, welche die letzten Mengen von anhaftender Baumwolle (die noch für die Papierfabrikation Wert besitzen) möglichst beseitigt, und schließlich in die Entschälmaschine (decorticator), welche rotierende und feststehende Messer besitzt, die so gestellt sind, daß die durchgehende Saat ihrer Schalen beraubt wird. Die entschälte Saat kommt in Separatoren, in welchen die Schalen zurückgehalten werden. Die Kerne preßt man nun zwischen eiserne Walzen zu Kuchen und bringt sie dann in eiserne, mit überhitztem Dampf auf 75 bis 88° geheizte Wärmepfannen von 1,2 m Weite und 4,5 m Tiefe, worin man sie fortgesetzt umrührt. Nach etwa 5 Minuten sind die Wände der Delzellen durch die Erwärmung des Dels zum Zerreißen gebracht und das Del so zum Ausfließen geneigt gemacht. Jetzt füllt man die erhitzten Kerne in Säcke und preßt letztere wiederholt in hydraulischen Pressen. 1000 kg Saat geben 490 kg Hülsen, 10 kg Baumwolle, 365 kg Preßkuchen und 135 kg rohes Del. Uebrigens wird noch lange nicht alle Baumwollsaat, welche auf der Erde erzeugt wird, auf Del verarbeitet. Nach Field betrug z. B. die Gesamtproduktion der Erde an Baumwollsaat im Jahre 1882 rund 3 Millionen tons, wovon nur 300000 tons auf Del verarbeitet wur-

den; es gingen also 700000 tons Saat = über 400 Millionen Liter Del verloren. Gegenwärtig wird auch viel Baumwollsaat nach Europa importiert. Dieselbe muß gereinigt sein, da sie sich sonst beim Schiffstransport durch Selbsterhitzung verändert, ja unbrauchbar wird. So kommt Saat aus Aegypten und Ostindien nach Frankreich, Belgien, Holland, England u. s. w. Man gewinnt aus ihr das Del gewöhnlich durch Extraktion mit Petroleumäther, Benzin oder Schwefelkohlenstoff.

Der Delgehalt der Samen ist kein besonders hoher, 20 bis 25 Prozent; hierin liegt also die Bedeutung der Baumwollsaat für die Industrie nicht. Vielmehr ist sie darin zu suchen, daß ein in riesigen Massen abfallendes, an sich fast wertloses Material, wie die Baumwollsammen sind, durch seine Verarbeitung auf Del in einen wertvollen Stoff umgewandelt worden ist. Bei der Pressung rechnet man auf 16 bis 18, bei der Extraktion auf 20 bis 25 Prozent Del. In den Vereinigten Staaten rechnet man wie folgt: für 1 kg auf der Egreniermaschine gewonnene Baumwolle 3 kg Samen; 100 kg Samen geben 20 l Del, 4 kg Kuchen und 6 kg Deltrub bei der Reinigung, letzteres noch für Seifenfabrikation verwendbar. Doch gibt es auch noch zahlreiche andere abweichende Angaben. Schädler führt z. B. an, daß 100 kg Samen etwa 49 — 46 kg Hülsen, 14 bis 16 kg Del und 37 bis 38 kg Kuchen liefern. 14 bis 16 kg Del, die Dichte des rohen Dels zu 0,93 genommen, würden gleich 15 bis 17 l Del sein. Nach W. Gilmours enthält Baumwollsaamen 12 bis 20 Prozent eines Dels, welches im gereinigten Zustande gelb gefärbt ist, die Dichte 0,928 bis 0,93 besitzt und bei $+2^{\circ}$ fest wird. Nach E. A. de Schweinitz schwankt der Delgehalt der Kerne zwischen 32 und 40 Prozent, und zwar war am ölreichsten der Samen der amerikanischen, am ölrärmsten derjenigen der südrussischen Baumwollstaude.

Reinigung. Spezielle Angabe der Reinigungsmethoden findet sich in der 2. Abteilung. Hier ist nur im allgemeinen darauf hinzuweisen, daß das rohe Cottonöl dickflüssig, trübe und bräunlich ist und für die meisten Verwendungen notwendig gereinigt werden muß. Allerdings ist das aus frischer Saat gewonnene Del heller, als das aus alter Saat erzeugte; aber ersteres wird, falls es stehen bleibt, nach und nach ebenfalls fast schwarz. Zunächst gibt das rohe Del schon beim bloßen Stehen einen Absatz von schlammiger Beschaffenheit. Das hiervon abgegossene Del, das sog. geklärte Del ist hellrötlich oder orangefarbig. Nun muß aber noch eine weitere Reinigung stattfinden, welche hauptsächlich bezweckt, harzige und und färbende Stoffe zu beseitigen. Dieselbe wird durch Behandeln mit Wasser und Wasserdampf oder durch Einrühren von Kaltmilch in der Hitze, durch Zugeben von Chlorkalk u. s. w. erreicht. Das raffinierte Del ist hellgelb. Endlich kann man noch ein gebleichtes Del gewinnen, indem man das raffinierte Del heftig mit verdünnter Kalilauge untermischt und dann absetzen läßt; das oben aufschwimmende Del ist blaß strohgelb bis fast farblos.

Chemische Eigenschaften. Das rohe Baumwollsaatöl enthält Schleim- und Eiweißstoffe, Harze u. s. w., worunter ein dunkel färbender Bestandteil ist, vielleicht eben jenes Harz. Das reine Del besteht hauptsächlich aus Palmitin, Olein und dem Glycerid der Linolensäure; ersteres kann man durch Abkühlung fast ganz zur Ausscheidung bringen. Außerdem sind noch 1,64 Prozent eines unverseifbaren Stoffes im Oele vorhanden, den

man aus der Baumwollsaatölseife dadurch isolieren kann, daß man die trockne Seife mit Benzin extrahiert. In Benzin löst sich der unverseifbare Stoff auf und hinterbleibt beim Verdunsten des Lösungsmittels in goldgelben Tröpfchen. Das Cottonöl besitzt fernerhin (ähnlich dem Ricinusöl) schwach trocknende Eigenschaften; es nimmt innerhalb 48 Stunden 5,9 Prozent Sauerstoff auf. Merkwürdigerweise sollen die Fettsäuren des Cottonöls die Eigenschaft, größere Mengen Sauerstoff zu absorbieren, nicht besitzen (in 48 Stunden nur 0,8 Prozent). Das Baumwollsaatöl enthält nach Leone und Longi 95,84 Prozent Fettsäuren und braucht auf 100 Gwtl. zur Verseifung 21,05 Gwtl. KOH, nach Benedikt dagegen 19,1 bis 19,65 Gwtl. Ätzkali, während nach letzterem für 100 Gwtl. Fettsäure 20,39 Gwtl. KOH nötig sind. Bei der Behandlung mit salpetriger Säure (Elaidinprobe) wird Baumwollsaatöl charakteristisch braun gefärbt.

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Del ist dickflüssig, schmeckt und riecht etwa wie Leinöl, hat die Dichte 0,931 bei 12,2° oder 0,9224 bis 0,9306 bei 15° und erstarrt bei 0 bis — 3°, scheidet aber schon von + 12° an festes Fett (Palmitin) ab. Das mit Dampf gewaschene Del hat bei 10° die Dichte 0,934 (Cristiani). Das raffinierte Del gleicht den minder guten Sorten von Provenceröl, ist strohgelb und hat einen angenehmen nußartigen Geschmack. Seine Dichte ist 0,926 bis 0,927 bei 16° (Cristiani), 0,925 bis 0,9306 (Carpenter), 0,923 bis 0,9288 bei 18° (Benedikt), 0,93 bei 15° (Renard). Es erstarrt bei + 2 bis 0° (Cristiani), 0° bis — 1° (Benedikt), + 1° (Carpenter). Die Fettsäuren des Dels haben (nach Leone und Longi) die Dichte 0,8672, schmelzen bei 36 bis 40° und erstarren bei 34 bis 30°. Benedikt führt als Schmelzpunkt 35,2 bis 43, als Erstarrungspunkt 30,5 bis 35°, Carpenter als Erstarrungspunkt 37 bis 38° C. und Williams als Schmelzpunkt 34° an. Der Brechungsindex des Dels ist bei 10° = 1,4902, bei 23° = 1,4859 (Leone und Longi).

Verfälschungen des Dels kommen nicht vor, dagegen wird Cottonöl im großen Stile zum Verfälschen von Oliven-, Rüb- und anderen Oelen benutzt.

Verwendung. Das Del wird in großen Mengen zur Seifenfabrikation, zur Verfälschung von Oelen, als Brenn- und Speiseöl benutzt. Zur Seifenfabrikation dienen alle Arten des Dels; das rohe Del ist leichter verseifbar, als das reine, weil ersteres ranzig ist. In Deutschland wird vorwiegend raffiniertes Del im Gemisch mit anderen Fetten (Palmkern- und Kokosöl, Leinöl u. s. w.) verarbeitet. Das beim Erkalten sich ausscheidende Palmitin kommt als Baumwollen- oder Cottonstearin, auch als vegetabilisches Stearin, in den Handel und wird ebenfalls zu Seifen verwendet ($D = 0,9115$ bis $0,912$ bei 38° C., 95,5 Prozent Fettsäuren, Schmelzpunkt 32°, Erstarrungspunkt 4,5°). In England benutzt man das Del besonders bei Herstellung schlechterer Sorten von blue mottled soaps. Uebrigens riechen Seifen aus Cottonöl nach längerem Lagern schlecht und bekommen gelbe Flecken. Als Brennöl verwendet man vorwiegend den flüssigen Anteil des Dels, welcher nach Ausscheidung des Palmitins zurückbleibt. Als Speiseöl kann nur höchst gereinigtes Cottonöl benutzt werden; es wird, besonders in Amerika, in großen Mengen als Salatöl verkauft, allerdings meist unter falschen

Namen. Noch häufiger dient raffiniertes Baumwollsaatöl zum Verfälschen von Olivenöl, von Lein-, Mohn-, Rußöl u. s. w., sowie von Schweinesfett*).

Die Preßrückstände werden als gleichwertig mit Rübsärfuchsen angesehen, wenn sie von gut enthaarter und sonst gut beschaffener Saat stammen. Sind aber noch Baumwollhaare in ihnen enthalten, so wirken sie gesundheitschädigend auf das Vieh ein.

43. Das Kürbiskernöl

(huile de pepins de citrouille; pumpkin seed oil, pompion oil) wird aus den Samen des gemeinen oder Feldkürbis (*cucurbita pepo*) erhalten, die flach und länglich eiförmig sind und deren Kerne 20 bis 25 Prozent Del enthalten. Die Gewinnung geschieht entweder durch warmes Auspressen der Samen (Kerne mit Hülse), wobei man ein bräunlich rotes, dickflüssiges Del erhält, oder durch Pressen der Kerne (enthüllte Samen), wobei das Del gelblich bis farblos, geruch- und geschmacklos oder von angenehm süßlichem Geschmache ausfällt. Bei 15° hat es die Dichte 0,9231; bei —15° erstarrt es. Sein Eintrocknen an der Luft erfolgt nur sehr langsam. 1 hl Kürbiskerne gibt 64 bis 74 kg Del. Das aus enthüllten Kernen gewonnene Del dient zu Speisezwecken, das durch Pressen der unenthüllten Samen erhaltene Del als Brennöl, endlich ein durch Extrahieren der unentschälten Samen mit Aether erhaltenes Del als Bandwurmmittel.

44. Das Wassermelonöl

(huile de beraf; water melon oil) wird durch Pressen der Samen der Wassermelone (*cucurbita citrullus*), welche bis 30 Prozent Del enthalten, gewonnen. Das Del ist hellgelb, sehr flüssig und als Speiseöl, wie zur Seifenfabrikation verwendbar. Auch die Samen der Melone (*cucumis melo*) liefern ein Del, das Melonenöl, welches hellgelb, süßlich schmeckend und geruchlos ist. Endlich wird aus den Gurkenkernen, den Samen der Gurke (*cucumis sativa*) das Gurkenkernöl (huile de concomber; cucumber seed oil) erhalten, welches den erwähnten anderen Delen der Samen von Kürbisgewächsen (*Cucurbitaceen*) ähnlich ist. Die Gurkenkerne enthalten bis 25 Prozent Del.

45. Das Sojabohnenöl.

Dasselbe stammt von der chinesischen Delbohne (*dolichos soja* L.), einem Schmetterlingsblütler. Die Sojabohne hat in neuerer Zeit ein gewisses Interesse gewonnen, weil man sie zur Darstellung einer Kunstbese verwendet. Sie enthält nämlich reichliche Mengen an vergärbarem Zucker, sowie ein Ferment, welches gleich der Diastase des Gerstenmalzes Stärkemehl verzuckert. Nach Th. Morawski und J. Stingl finden sich darin aber auch etwa 18 Prozent Del. Dasselbe hat, wenn es mit Aether extrahiert wird, die Dichte 0,927. Es gehört dieses Del zu den schwach trocknenden und ist insbesondere dem Kürbiskernöl sehr ähnlich. 100 Teile Sojaöl brauchen 19,48 Teile Aetkali zur Verseifung und enthalten 0,22 Prozent unverseifbare Substanz. (Chemik. Ztg. 10, 1886, N. S. 140. — 11, 1887, N. S. 82). Die Samen der Soja werden in China und Japan zu Speisen verwendet; auch das Del dient dort als Speiseöl.

46. Das Sonnenblumenöl.

Abstammung. Dieses Del wird aus den Samenkernen der Sonnenblume gewonnen. Die Sonnenblume (*helianthus annuus*) hat in Mexiko und Peru ihre Heimat und wird bei uns als Gartenzierpflanze gezogen, in Italien, England, China und namentlich Rußland als Nutzpflanze felderweise angebaut. Man unterscheidet zwei Spielarten der Pflanze; die eine trägt

*) Nach Fehner werden in Amerika Mischungen aus Schweinesfett, Cottonöl und Rindsfett, auch solche aus den letzten beiden Fetten allein, als pure refined lard in den Handel gebracht, welche nur etwa 42 Prozent Schweineschmalz enthalten (Chemik. Zeitg. 12, 1888, N. S. 256).

eine tief gelbbraune bis schwarze Scheibe, um welche sich die einzelnen gelben Blüten angeordnet haben, deren Gesamtzahl wir als Sonnenblumen bezeichnen; die andere ist gleichmäßig gelb gefärbt. Letztere hat die größeren Samen, ist also nutzbarer. Was wir übrigens „Samen“ der Sonnenblume nennen, ist eigentlich die Frucht; dieselbe ist weiß, grau oder schwarz gefärbt, im trocknen Zustande länglich eiförmig von 1 cm Länge, 4 bis 5 mm Breite und 3 bis 4 mm Dicke. Das Fruchtgehäuse ist holzartig spröde und umhüllt den Embryo, welcher platt eiförmig und von einer weißen leicht ablösbaren Samenschale umgeben ist. 100 kg Sonnenblumensaat geben 35 bis 45 kg Schalen und 55 bis 65 kg Samen (Embryos); letztere enthalten 33 bis 35 Prozent Del.

Gewinnung. Die Früchte werden zuerst auf eine Schälmmühle gebracht, wo sie von dem holzigen Gehäuse befreit werden. Alsdann fegt man den enthülsten Samen und bringt ihn schließlich auf Zerkleinerungsmaschinen. Die zerkleinerten Samen werden nunmehr gepreßt und zwar erst kalt, dann warm. Die Ausbeute an Del beim Kaltpressen beträgt 18 bis 20 Prozent, bei sofortigem Warmpressen 32 bis 36 Prozent. Ein letztes Nachpressen geschieht mitunter nach vorheriger Benetzung mit heißem Wasser.

Chemische Eigenschaften. Das Sonnenblumenöl (huile de tournesol; sunflower or turnsol-oil) enthält das Glycerid einer Leinölsäure, außerdem Olein, Palmitin und etwas Arachin, sowie 0,31 Prozent Unverseifbares. 100 Teile Sonnenblumenöl brauchen 19,3 bis 19,33 Teile Kali zur Verseifung.

Physikalische Eigenschaften. Das Sonnenblumenöl ist blaßgelb, von angenehm mildem Geschmack, geruchlos und ziemlich dünnflüssig. Es hat die Dichte 0,9262 (Chateau), 0,924 bis 0,926 (Allen) bei 15°, 0,9528 (Spüller). Es erstarrt bei — 16° bis — 18,75°. Seine Fettsäuren schmelzen bei 23° und erstarren bei 17°. Das Del besitzt nur mittelmäßige trocknende Eigenschaften.

Verwendung. Die beste Sorte, das kaltgepreßte Del, wird als vorzügliches Speiseöl benutzt, besonders im östlichen Rußland. Auch zum Verschneiden von Provenceröl dient es. Warm gepreßtes Del wird zur Firnis- und Seifenfabrikation angewendet, wohl auch zur Beleuchtung. Die Natronseifen des Sonnenblumenöls haben ein schönes Aussehen und halten viel Wasser zurück, bleiben aber weich; auch zur Schmierseifenfabrikation wird das Del benutzt.

47. Das Madiaöl

(huile de madia; madia oil) ist enthalten im Samen der Delmadie (madia sativa), welche ebenso wie die Sonnenblume zu den Compositen gehört. Die Pflanze stammt aus Chile, wurde aber seit 1835 auch vielfach im südlichen Deutschland angepflanzt. Die Pflanze wird selten über 57 cm hoch und trägt Blütenkörbe, aus denen sich kleine, dem Rummel ähnliche, längliche, eiförmige, graugefärbte Früchte, die man fälschlich Samen nennt, entwickeln. Die Kerne oder Früchte enthalten 35 bis 40 Prozent Del; sie kamen (nach E. Hertwich) unter dem (falschen) Namen „Nigersaat“ in den Handel. Die Pflanzen besitzen einen widrig riechenden Saft, der die Ernte der Blütenköpfe sehr lästig macht. Die Madia wird gemäht, im Schwaden getrocknet, bis das Stroh trocken ist, und dann gedroschen. Die Früchte werden zerkleinert und gepreßt. Kaltpressen liefert 24 bis 26 Prozent Del, Warmpressen 33 bis 35 Prozent. Das Del enthält das Glycerid einer mit schwach trocknenden Eigenschaften begabten Del-

säure, außerdem Palmitin, Stearin und Olein. Es ist gelb bis dunkelgelb gefärbt, besitzt eigentümlichen Geruch und milden, nußähnlichen Geschmack, ist ziemlich dickflüssig im rohen, dünnflüssiger im mit Schwefelsäure gereinigten Zustande und trodnet nur unvollständig. Das Madiöl wird leicht ranzig und dadurch übel-schmeckend. In gleichen Teilen Aether, 6 Teile kochendem oder 30 Teile kaltem Alkohol löst sich das Del auf. Es besitzt im rohen Zustande die Dichte 0,935, im gereinigtem 0,9286 bei 15°; nach Lichtenberg ist seine Dichte 0,923. Es erstarrt bei —10° (Schädler) oder —25° (Benedikt), wenn es kalt, und bei —15 bis 20° (Schädler) oder —10 bis —11° (Benedikt), wenn es warm gepreßt wurde. (Siehe auch Anhang.) Verwendet wird es als Brenn- und Schmieröl, wie zur Seifenfabrikation; weniger gut ist es als Speiseöl benutzbar. Die Natron-seifen aus dem Oele fallen fest und geruchlos aus. Das Madiöl kommt zur Zeit nur noch selten in den Handel, denn der Anbau der Pflanze hat sich aus ver-schiedenen Gründen als nicht zweckmäßig erwiesen; namentlich wird der Boden durch die Pflanze zu stark ausgesaugt; auch soll Raps oder Rübsen bei derselben Boden-art und Fläche mehr Del ergeben. Endlich besitzen die Delluchen nur geringen Nährwert.

48. Das Nigeröl

(huile de Niger, de ram-till; niger, kersanee, ram-til or guizot-oil) stammt von der abessinischen Oelpflanze (guizotia oleifera) her, die zur Familie der Compositen gehört und in Abessinien heimisch ist, aber auch in Indien (Mysore), teilweise in Deutschland und Westindien kultiviert wird. Die Früchte dieser Pflanze, fälschlich Samen genannt, sind 4 bis 6 mm lang und an der dicksten Stelle 2 bis 3 mm stark, glänzend schwarz, fast cylindrisch. Die dünne Fruchthülle macht 20 Prozent vom Samen aus. Die „Nigersaat“ enthält 40 bis 45 Prozent Del. Man unterscheidet im Handel Nigersaat, welche von Afrika kommt, und Ram-til oder Kersanee, welche von Indien aus eingeführt wird. Die Delgewinnung geschieht vorwiegend in England und Deutschland. In Indien säet man im Juli und August nach den ersten starken Regengüssen die Saat aus und zwar in das unge-düngte, nur umgepflügte Erdreich. Die Ernte erfolgt 3 Monate nach der Saat. Man läßt die geschnittenen Kräuter einige Tage in der Sonne trocknen und drischt sie alsdann. Der Ertrag ist pro Ar ungefähr 1,8 l. Die Saat wird erst kalt, dann warm gepreßt, wobei sich insgesamt 35 bis 40 Prozent Del ergeben. Das Nigeröl ist hellgelb, von nußartigem Geruch und Geschmack, ziemlich dünnflüssig und schlecht trodnennd. Es besteht aus einer Art Linolein, ferner aus Olein und Myristin und wenig Palmitin und Stearin. Die Dichte ist 0,9242 bei 15°, der Erstarrungspunkt —15°. Das Del wird in Indien als ordinäres Speiseöl be-nutzt; sonst dient es als Brenn- und Schmieröl, sowie zur Seifenfabrikation. Die Natronseife ist weich und sehr weiß. Es wird oft an Stelle des (wesentlich besseren) Sesamöls, sowie zur Verfälschung von Sesam- und Ricinusöl benutzt. Die Del-luchen sind ein geschätztes Futtermittel für Milchkühe.

49. Das Saffloröl

wird aus den Samen der Färberdistel (carthamus tinctorius), einer Compositen, erhalten, die 30 bis 35 Proz. Del enthalten. Es ist blaßgelb und dient, namentlich in Aegypten, Ostindien und China als Speiseöl und Brennöl. Der Safflor wird auch in Deutschland, namentlich in Thüringen, kultiviert, da seine Blüten zum Färben, sowie zum Verfälschen von Safran verwendet werden. 1 hl Samen soll 16 kg Del ergeben.

50. Das Distelsamenöl

stammt von der Frauen- oder Krebsdistel (onopordon acanthium), einer Compositen, welche in Deutschland als Unkraut wächst. Der Samen enthält 30 bis 35 Proz. Del und gibt 25 Proz. Ausbeute. Das Del ist gelb gefärbt und wird als Brennöl verwendet. Ein gleiches gilt vom Klettenöl, welches aus den Samen der Klette (arctium lappa) erhalten wird, die 25 bis 30 Proz. Del enthalten.

51. Das Pallemantiadol.

Daselbe stammt aus dem Samen von *Lallemantia Iberica*, einer Labiate, die in Taurien und am Kaukasus heimisch ist. Die trocknen Samen enthalten 29,56 bis 33,52 Prozent Del. Der gemahlene Samen wird mit Aether extrahiert, die Lösung durch Knochenkohle entfärbt, filtriert und verdunstet. Das rückständige Del erhitzt man längere Zeit auf 95°, läßt es längere Zeit stehen, wobei es sich trübt, und filtriert es hierauf. Es ist hellgelb, von schwachem Geruch, erst fragendem, später feinölartigem Geschmack, in kaltem Alkohol nicht, in heißem ziemlich leicht löslich. Seine Dichte bei 20 bis 21° beträgt 0,9336, sein Erstarrungspunkt ist —34 bis —35°. In Essigsäure von 1,0643 Dichte löst es sich bei 117° vollständig auf; aber schon bei 115° tritt wieder Trübung und bei 100° fast vollständige Ausscheidung ein. 100 Teile des Oels brauchen 18,49 Teile Aethylalkohol zur Verseifung. Die Fettsäuren schmelzen bei 11°. Das Del trocknet von allen trocknenden Oelen am schnellsten. In Persien, Syrien und Kurdistan wird das Del zur Beleuchtung und zu Speisezwecken verwendet. (E. Richter, Chemik. Jtg. 11, 1887, N. S. 234, 241. E. J. Hanauel, ebenda S. 298.)

52. Das Tollkirschen- oder Belladonnaöl

ist in den Samen der Tollkirsche (*atropa belladonna*) enthalten. Diese Samen sitzen in den Beeren, den sog. Tollkirschen, deren Saft sehr giftig ist. Die Samen werden namentlich in Schwaben (auf der Alp) gesammelt und ausgepreßt. Dabei muß man sich vor den entstehenden Dämpfen hüten, da dieselben beim Einatmen Schwindel erzeugen. Der narkotische Stoff bleibt aber vollständig in den Preßkuchen zurück, so daß letztere als Viehfutter unbrauchbar werden, das Del dagegen sogar als Speiseöl (?), sonst zur Beleuchtung und medizinisch zu Einreibungen verwendet werden kann. Es ist goldgelb, geruchlos, von mildem Geschmack, etwas dickflüssiger als Leinöl und besitzt die Dichte 0,925 bei 15° und den Erstarrungspunkt —27,5°. Es trocknet sehr langsam.

53. Das Tabaksamenöl

stammt gleichfalls von einer Solanee, dem Tabak (*nicotiana tabacum*) ab. Die zweifächerige Kapsel Frucht des Tabaks enthält vielen sehr kleinen Samen mit 30 bis 32 Prozent Del. Letzteres ist grünlichgelb, geruchlos, von mildem Geschmack und trocknet leicht. Die Konsistenz ist die des Hanföls. Bei 15° hat es die Dichte 0,9232; bei —25° erstarrt es. Verwendet wird es als Brennöl. 1 hl Tabaksamen gibt 17 kg Del.

54. Das Kiefernsamenöl

(huile de pin; pine tree oil) wird aus den Samen der Kiefer (*pinus sylvestris*) gewonnen, welche 25 bis 30 Prozent Del enthalten. Es ist bräunlichgelb, riecht und schmeckt terpentinartig und trocknet sehr schnell, daher es einen vorzüglichen Firnis liefert. Die Dichte ist 0,9312 bei 15°, der Erstarrungspunkt —30°. Außer zur Firnisbereitung wird es auch als Brennöl verwendet. Die Ausbeute an Del ist 24 Prozent.

55. Das Tannensamenöl

(huile de sapin; pitch tree oil) stammt aus den Samen der Weiß- oder Edeltanne (*pinus picea* L.). Dieselben enthalten davon 25 bis 30 Prozent. Das Del ist braungelb, von aromatisch terpentinähnlichem Geruch und Geschmack, der Dichte 0,925 bei 15° und dem Erstarrungspunkt —27°. Es enthält geringe Mengen Harz aufgelöst und trocknet etwas schwerer als Kiefernsamenöl. Verwendet wird es zur Firnisbereitung und als Brennöl.

56. Das Fichtensamenöl

macht 25 bis 30 Prozent vom Gewichte der Samen der Kottanne oder Fichte (*pinus abies L.*) aus. Es wird in beträchtlichen Mengen im Schwarzwalde hergestellt. Die Zapfen werden auf besonderen Darren ausgekengelt und die Samen abgeflügelt. Püneburg und Sachsen sind ebenfalls Produktionsquellen für diesen und die anderen Koniferensamen. Kaltgeschlagenes Fichtensamenöl ist hellgelb, warmgeschlagenes goldgelb. Das Del riecht terperutinartig und schmeckt harzig. Es trocknet schnell. Seine Dichte ist 0,9285 (Fontenelle) oder 0,9288 (Schädler) bei 15°, sein Erstarrungspunkt 27,5°. Verwendet wird es zur Firnis- und Delfarbenbereitung wie als Brennöl. Die Ausbeute beim Warmpressen beträgt 24 Prozent.

57. Das Nußöl.

Abstammung. Das Nußöl wird aus den Samen (Kerne) des Walnußbaums (*juglans regia*) dargestellt. Dieser Baum stammt aus Persien, ist aber zur Zeit in ganz Europa, mit Ausnahme des kälteren Nordens, verbreitet. Seine Früchte kamen zuerst aus Italien zu uns, daher sie wälsche oder Walnüsse genannt wurden. In Deutschland kultiviert man den Baum besonders im badischen Oberlande, den Rheingegenden, bei Darmstadt, in Franken; in Oesterreich sind Mähren und Tirol zu nennen. Ferner wächst er überall in der Schweiz, in Frankreich in den Departements des Inneren, in der Charente, Dordogne, Isère, in Burgund, der Franche-Comté und Picardie; in Italien und Spanien ist er sehr verbreitet und wird auch in Belgien, Holland und Aegypten u. s. w. gepflegt. Die Frucht des Baums, die Walnuß, ist, wie bekannt eine Steinfrucht, welche hinter einer grünen, zum großen Teil fleischigen Schale die braune einsamige Nuß und in dieser den bekannten Nußkern enthält. Der letztere besitzt eine dünne gelbe Samenhaut. Die Nüsse müssen nach der Ernte noch 3 bis 4 Monate lagern, um den höchsten Reifegrad und Delgehalt zu bekommen, namentlich aber, um nicht den Milchsaft, welcher in den frischen Kernen enthalten ist, mit in das Del zu erhalten, da sich dieses alsdann nur schwer klären würde. Umgekehrt ist zu langes Lagern wieder schädlich, da hierbei das Del ranzig wird.

Gewinnung. Die Samen enthalten 40 bis 50 Prozent Del. Sie werden entschält und zerquetscht oder zerstoßen, hierauf zunächst kalt gepreßt (Jungfernoel). Der Preßrückstand wird zerkleinert, mit lauem Wasser angefeuchtet und nochmals gepreßt, unter Umständen warm (*huile de rebat* ou *tirée au feu*). Bei der ersten Pressung ergeben sich 30 bis 35, bei der zweiten 10 bis 15 Prozent Del. Seltner werden die zerkleinerten Kerne direkt warm gepreßt, wobei man 45 bis 50 Prozent eines minder guten Dels erhält.

Chemische Eigenschaften. Das Walnußöl (*huile de noix*; nut or walnut oil) enthält dieselben Glyceride wie Leinöl, ferner Myristin und Laurin, von letzterem ziemlich viel. Nach Hazura besteht die „Nußölsäure“ aus 80 Prozent Linol-, 13 Prozent Linolen- und Isolinolen- und 7 Prozent Delsäure. Beim Eintrocknen bildet sich weniger Linorin, als beim Trocknen des Leinöls, weil weniger Linolein vorhanden ist. Doch trocknet altes Nußöl schneller als Mohnöl. 100 Gwtl. Nußöl brauchen zur Verseifung 19,6 Gwtl. Alkali. Nußöl wird leicht ranzig.

Physikalische Eigenschaften. Das kaltgepreßte Nußöl ist fast farblos bis grünlich; mit der Zeit wird es gelblich. Es besitzt einen milden

angenehmen Geschmack, den es beim Ranzigwerden verliert. Ranziges Del wirkt dann purgierend. Das warmgepresste Del ist dunkler gefärbt, zeigt eigentümlichen Geschmack und, insbesondere beim Verbrennen, eigentümlich unangenehmen Geruch. Walnußöl ist ziemlich dünnflüssig. Das kaltgepresste besitzt $D = 0,925$ bei 15° , das warmgepresste $D = 0,9268$; nach Renard ist die Dichte des ersteren $0,928$, nach Saussure bei $12^{\circ} = 0,9283$ und bei $25^{\circ} = 0,9194$. Bei -15° soll das Del nach den Einen noch flüssig sein, nach den Anderen anfangen dick zu werden, worauf es bei $-26,1$ bis -28° gefriert ($-27,56$ nach Fontenelle.) Das Del ist in kaltem Alkohol kaum, in kochendem sehr wenig ($1 : 60$) löslich; beim Erkalten der heißen Lösung scheiden sich Fettsäurekristalle ab. Die Fettsäuren schmelzen bei 20° und erstarren wieder bei 16° .

Verfälschungen. Von solchen kommt nur Leinöl in Frage, und zwar für die besseren Sorten raffiniertes Leinöl.

Verwendung. Kalt gepresstes Del ist ein gutes Speiseöl, dem reinen Mohnöl an Wert gleichstehend. Weiter wird es zur Herstellung feiner Delfarben häufig dem Lein- und Mohnöl vorgezogen. Ebenso dient es zur Bereitung von Buch- und namentlich Kupferdruckfirnis, als Brennöl und seltener zur Seifenfabrikation (als Zusatz bei Bereitung von grünen Seifen). Die Preßrückstände geben ein gutes Viehfutter ab.¹

Das sogenannte amerikanische Nußöl stammt von der Hicorynuß, der Frucht verschiedener Hicorynußbäumen (*carya*), welche in Nordamerika wachsen, daher das Del auch Hicoryöl genannt wird. Es ist dem Walnußöl sehr ähnlich und dient als Speise- und Brennöl.

58. Das Hanföl.

Abstammung. Der Hanf (*cannabis sativa*), zur Familie der Urticeen oder Nesseltgewächse gehörig, stammt aus Persien, ist aber heute in ganz Europa eingebürgert. Ebenso wird er in Indien, China, Rußland, Nordamerika u. s. w. kultiviert. Man pflanzt ihn nicht bloß des Delertrags wegen an, sondern auch, um seine Faser zu gewinnen, die zur Herstellung von Geweben, Tauen u. s. w. dient. Die Hanfpflanze wird 1 bis 3 m hoch und besitzt einen unangenehmen, ja betäubenden Geruch, der von einem ausgechwitzten Harze herrührt. Letzteres ist besonders reich an der indischen Pflanze zu finden und bildet einen Bestandteil des im Oriente aus Hanf bereiteten beraushenden Genußmittels „Haschisch“. Die Pflanze ist getrenntgeschlechtlich; die männliche Pflanze heißt Hanf, die weibliche Fimmel, was aber von den Landleuten oft umgekehrt wird. Die Frucht ist ein Nüßchen mit scheidenartiger Braktee, oval, 3 bis 4 mm lang und 2 mm breit, nur einen Samen enthaltend, welcher von einem dünnen grünen Häutchen bedeckt ist. Der Samen riecht beim Zerquetschen eigentümlich, schmeckt mild und ölig und enthält 30 bis 35 Prozent Del. Bei der Ernte werden zuerst die männlichen Pflanzen, dann die später reifenden weiblichen Pflanzen geraut, worauf man die Samen ausklopft. Die Samen der weiblichen Pflanze dienen als Saat, die der männlichen vorzugsweise zur Delgewinnung.

Gewinnung. Die Samen werden getrocknet, dann geschwungen, worauf man sie zerkleinert und auspreßt. Man erhält durch Pressung 20 bis 25 Prozent Del, durch Extraktion 30 bis 32 Prozent.

Chemische Eigenschaften. Das Hanföl (huile de chénevis ou chanvre; hempseed oil) besteht aus den Glyceriden des Leinöls und Stearin. Nach Hazura enthält die „Hanfölsäure“ 15 Prozent Linolen- und Isolinolen-, 70 Prozent Linol- und 15 Prozent Oelsäure. Zur Verseifung von 100 Gwtl. Hanföl sind 19,31 Gwtl. KOH nötig.

Physikalische Eigenschaften. Das frisch gepresste Del ist hellgrün oder gelblichgrün gefärbt, riecht nach Hanf und hat einen mildsaden Geschmack; beim Lagern wird es braungelb. Mit Schwefelkohlenstoff oder Benzin extrahiertes Del sieht bräunlichgelb, mit Aether extrahiertes grün aus. Das Del löst sich leicht in Aether (1 : 2); ferner löst es sich in 30 Teilen kaltem Alkohol und in jeder Menge im siedenden Alkohol. Eine Lösung in 12 Teilen kochendem Alkohol scheidet beim Erkalten Stearin aus. Die Dichte bei 15° ist 0,9252 (Carpenter), 0,9255 (Souchère), 0,9276 (Fontenelle), 0,927 (Chateau), 0,925 bis 0,931 (Allen), 0,9285 (Renard). Der Erstarrungspunkt liegt bei — 25 bis — 27,5°. Die Fettsäuren schmelzen bei 19° und erstarren wieder bei 15° C. Das Del trocknet etwas weniger leicht, als Leinöl und ist ziemlich dünnflüssig.

Verwendung. Das Hanföl dient zur Firnisbereitung, ferner als Brennöl, endlich in großem Betrag zur Seifenfabrikation. Als Brennöl kann man nur gut raffiniertes Del benutzen, meist auch dann noch mit Rüböl gemischt. Bei der Seifenfabrikation ist darauf Rücksicht zu nehmen, daß es sich ziemlich schwierig verseift. Harte Seifen stellt man in der Regel nicht aus Hanföl dar, doch verwendet man es als Zusatzfett bei der Fabrikation der Marseiller Seifen, um diese weicher zu machen; hauptsächlich dient es aber zur Herstellung von Schmierseifen, welche es grün färbt, insbesondere von Winterschmierseifen, da solche aus Hanföl auch bei starker Kälte nicht erstarren. Hanföl wird mitunter auch zum Verfälschen von Leinöl gebraucht. Die Hanfölkuchen sind der harten Schalen wegen als Viehfutter nicht wohl verwendbar, höchstens als Beimischung zu Schrot.

59. Das Bankulnußöl

(huile de bancoul, huile d'aleurites; candle or bankoul-nuts oil) wird aus den Samen des Bankulnuß- oder Lackbaumes (*jatropha s. aleurites moluccana*), einer Euphorbiacee, gewonnen. Man kennt mehrere Arten des Baumes, die auf den Molukken, auf Ceylon, auf den Inseln des Stillen Ozeans wachsen. Dieser Baum trägt fleischige Kapsel Früchte, in welchen sich 1 bis 2 Samen, die sog. Bankul-, Kuku-, Candle- oder Lumbangnüsse, befinden. Diese Nüsse haben die Größe einer Koffkastanie und enthalten hinter der 3 bis 4 mm starken, steinharten Samenschale den gelben Kern. Derselbe macht nur $\frac{1}{3}$ vom Gewichte der ganzen Nuß aus und enthält 60 bis 66 Prozent Del. Die Eingeborenen jener Länder benutzen die Kerne direkt zur Beleuchtung, indem sie etwa 12 Kerne auf ein Holz aufstecken und dann die so erhaltene einfache Kerze anzünden; sie soll 4 Stunden Brenndauer besitzen. Die Gewinnung des Oels erfolgt nach Cuzent besonders auf den Sandwichinseln, von wo das Del als Kukuöl nach Callao, Valparaiso, Acapulco, New-York und Californien verhandelt wird. Doch kommen auch die Nüsse zur Versendung. Dieselben müssen entschält und kalt, dann heiß gepresst werden. Nach Corenwinder geben die Samen 56 bis 57 Prozent Del. Das kalt gepresste Del ist klar, farblos oder gelblich, von angenehmem Geruch und Geschmack. Doch ist es seiner purgierenden Eigenschaften wegen als Speiseöl nicht verwendbar. (Siehe auch Anhang.) Seine Dichte ist nach Cloez 0,923 bei 15°. Es ist ziemlich dickflüssig und erstarrt bei 0°. In Aether (3 Teilen) löst es sich auf. Das warm gepresste Del ist bräunlich gefärbt und besitzt widerlichen Geruch und Geschmack. Bankulnußöl enthält Linolein, Stearin, Palmitin, Myristin und Olein; bei der Verseifung ergibt es etwa 30 Proz.

Feinölsäure. Das Del dient als ausgezeichnetes Brennöl (besser als Rohlsaotöl); ferner bietet es seiner stark trocknenden Eigenschaften wegen ein gutes Material zur Firnis- und Oelfarbenbereitung; endlich kann es zur Seifenfabrikation benutzt werden, da es dem Fein- und Hanföl vorzuziehen und in gewisser Beziehung befähigt ist, das Kolosöl zu ersetzen. Die Preßkuchen enthalten 7,65 Prozent Stickstoff und 3,6 Prozent Phosphorsäure und bilden ein vortreffliches Düngemittel.

60. Das Oelfirnisbaum-, Tung- oder Holzöl

wird aus den Samen des Oelfirnisbaumes (*aleurites cordata*) gewonnen; das Del (*huile de bois*; wood-, tung-oil) wird in China und Japan in sehr großen Mengen verbraucht, da es sehr stark trocknende Eigenschaften besitzt und als ein natürlicher Firnis betrachtet werden darf. Das Del besteht nach Cloez aus Olein und „Eläomargarin“ (angeblich dem Glycerid einer Säure $C_{17}H_{30}O_2$). Das Del kommt nicht nach Europa. Uebrigens wird mit „wood-oil“ auch der Gurjunbalsam bezeichnet, der natürlich kein Del oder überhaupt Fett ist.

Das Oelfirnisbaumöl ist geruch- und geschmacklos, fast farblos und trocknet bedeutend schneller als Feinöl, so daß es in China direkt zum Firnissen von Holzwerk an Schiffen benutzt wird. Bei Kaltpressung gewinnt man 35 Prozent Del (Davies und Holmer).

61. Das Hirsenöl.

Die Samen der Hirsenarten, besonders des gemeinen Hirse (*panicum milia-ceum*) enthalten Deltröpfchen, besonders in den peripherischen Schichten, welche man bei Gewinnung des Hirsemehls beseitigt. Die hierbei sich ergebenden Abfälle würden als zur Delgewinnung geeignet sein. Sogenanntes Poliermehl enthält 18,64 bis 18,8 Prozent Del. Das Del ist hellgelb, von schwachem angenehmem Geruch, anfangs mild, später kratzend schmeckend. Es gibt die Elaidinreaktion nicht und gehört zu den trocknenden Oelen. Seine Bestandteile sind eine Feinölsäure (von welcher 95,8 Prozent vorhanden sind) und geringere Mengen fester Fettsäuren. Das extrahierte Del enthält 95 Proz. freie Säuren $C_{20}H_{38}O_2$, welche in Luft sich oxydieren. In Alkohol von 96 Proz. löst es sich in allen Verhältnissen. Wird die alkoholische Lösung mit Wasser versetzt, so bilden sich zwei Schichten, von denen die obere, alkoholische sauer reagiert und kein Glycerin bei der Verseifung ergibt. Bei der Extraktion des Oels mit Aether mit darauffolgender langsamer Verdunstung des Lösungsmittels scheiden sich kleine Kristallflitterchen aus, die nur in Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder Benzin löslich sind. Aus Chloroform kristallisieren sie in säulenförmigen farblosen Kristallen aus, welche bei 280° schmelzen, über 350° unter Zersetzung siedend und der Formel $C_{17}H_{30}O$ entsprechen. Dieser Körper heißt *Panicol* und ist ein tertiärer Alkohol ($C_{17}H_{31}OCH_3$). (G. Raßner, Chemik. Zeitg. 11, 1887, N. S. 145. 12, 1888, N. S. 217. — Chem. Centralbl. [3], 19, 1888, S. 366.)

B. Die tierischen Oele.

Alle tierischen Oele gehören zu den nicht trocknenden Oelen. Man hat zwei Klassen zu unterscheiden: die Glyceride der Oelsäure und die Glyceride der Phosphatolsäure oder Thrane. Eine gesonderte Stellung nimmt in gewisser Beziehung noch das Walratöl ein, da das in ihm vorhandene Olein (*Cetinelain*), wie es scheint, noch nicht näher studiert ist.

Die tierischen Oele, welche Glyceride der Oelsäure sind, enthalten außerdem noch die Glycerylester der Palmitin- und Stearinsäure, sind übrigens ihrer geringeren Bedeutung wegen teilweise noch nicht untersucht. Das Walratöl enthält den Palmitinsäurecethylester; es gibt keine Elaidinreaktion, während man dieselbe natürlich mit allen anderen Oelen dieser Klasse erhält. Auch sonst verhalten sich diese Oele wie die nicht trocknenden Pflanzenöle.

Die Glyceride der Phosphatolsäure oder Thrane enthalten außer dem Phosphatolein noch die Glyceride der folgenden Säuren, einzelne Thrane wohl auch die freien Säuren: Essig-, Butter-, Baldrian-, Caprin-, Myristin-,

Palmitin-, Stearin-, Del- und Döglingsäure. Die Thrane absorbieren viel Sauerstoff, ohne deswegen einzutrocknen. Mit salpetriger Säure geben sie keine oder nur schwache Glaidinreaktion; dagegen nehmen sie beträchtliche Mengen von Jod auf. Mit den meisten Reagentien geben sie charakteristische Färbung.

Die folgende Tabelle gibt eine Uebersicht über Dichte und Erstarrungspunkt von tierischen Oelen, welche hier besprochen werden sollen.

Name und Nummer der Oele	Dichte bei 15° C.	Erstarrungspunkt
Alligatoröl (67)	0,928	
Eieröl (68)		+ 4
Klauenöl (64)	0,913—0,918	0
Knochenöl (65)	0,914—0,916	
Schmalzöl (63)	0,915—0,92	Schmelzpunkt: + 6 — 8°
Talgöl (62)	0,913—0,92	unter 0
Walratöl (69)	0,875—0,91	unter — 18
<hr/>		
Thrane (70)	0,865—0,93	+ 5 bis — 16
Robbenthrene (70a)	0,9155—0,93	+ 5 bis — 3°
Archangelthran	0,9155—0,9165	unter 3°
Grönländischer Thran . . .	0,919—0,926	unter 5°
Neufundländischer Thran . .	0,927—0,9275	unter 4°
Südseethran	0,921—0,93	
Walroßthran	0,925	+ 5 bis — 3°
Walthrane (70b)	0,905—0,937	— 2 bis — 16°
Delfhinthran	0,918	
Döglingthran	0,905	unter — 2°
Finnfischthran	0,915—0,92	— 3
Meerschweinthran	0,92—0,937	— 16
Pottfischthran	0,92	
Walffischthran	0,925—0,927	
Leberthrene (70c)	0,865—0,93	
Dorschleberthran	0,922—0,93	
Haifischleberthran	0,865—0,88	unter — 6
rochenleberthran	0,928	
Seyleberthran	0,925—0,927	
Fischthrene (70d)	0,867—0,93	
Menhadenthran	0,929—0,932	

62. Das Talgöl

(huile de suif; tallow oil), auch Olein (und fälschlich Oelsäure) genannt, wird aus allen Talgarten in der Weise gewonnen, daß man dieselben einer Auspressung unterwirft, wobei das feste Fett rückständig bleibt, das flüssige dagegen zum großen Teile abfließt. Letzteres besteht in der That vorwiegend aus Olein. Die Ausführung im einzelnen ist verschieden. 1. Die Talgarten werden mit Dampf in einem Bottich geschmolzen und längere Zeit flüssig erhalten, wobei sich Unreinigkeiten allmählich zu Boden setzen. Das klare flüssige Fett wird dann in andere hölzerne Gefäße abgeschöpft und hier unter kräftigem Rühren bis auf 25° C. abgekühlt. Dabei scheiden sich Stearin und Palmitin in festen Körnern aus. Der halbflüssige Brei wird auf Bottiche abgefüllt, welche einen mit Wollstoff belegten Siebboden haben und mit Heizmantel versehen sind. Man hält die Temperatur auf 20 bis 25° C. Es tropft Talgöl ab; der Rückstand wird schließlich noch abgepreßt. 2. Der Talg wird zunächst wie bei 1. behandelt; sobald aber beim Rühren die Temperatur auf 25 bis 20° C. gesunken ist, mischt man 10 Prozent vom Volumen des Talges an Benzin oder Petroleumäther ein und schöpft alsdann in flache Blechformen aus. So erhält man Fettkuchen, die man in Preßtücher einschlägt und zwischen Platten legt, worauf man sie in einer hydraulischen Presse kalt auspreßt. Das flüssige Fett fließt, in Benzin oder Petroleumäther gelöst, nahezu vollständig ab. Der Preßrückstand, wie die Talgöllösung werden dann zur Beseitigung des Benzins gedämpft. Der Rückstand ist Stearin des Handels (worunter mitunter fälschlich auch Stearinsäure gemeint ist).

Rindstalgöl macht $33\frac{1}{3}$ Prozent vom Talge aus, ist farblos, von schwachem Geruche, dickflüssig, manchmal breiförmig, hat bei 15° die Dichte 0,915 bis 0,92 und löst sich zu 123 Prozent in siedendem absolutem Alkohol. Es bildet ein gutes Material zur Seifenfabrikation.

Hammetalgöl ist farblos, von schwachem Hammelgeruch und zu 26 bis 30 Prozent im Hammeltalg enthalten. Seine Dichte bei 15° ist 0,913. In siedendem absolutem Alkohol lösen sich 80 Prozent.

Ziegentalgöl besitzt einen unangenehmen Bockgeruch, da es Glyceride der Buttersäure und anderer flüchtiger Fettsäuren enthält.

Alle Talgöle erstarren unter 0° krystallinisch, werden in der Luft leicht ranzig, wobei sie sich dunkler färben und sind in kaltem Alkohol wenig, in Benzin leicht und in Aether sehr leicht löslich. Durch salpetrige Säure werden sie zum Erstarren gebracht, indem Glaidin entsteht; letzteres wird mitunter als Zusatz zu Insektlichtern verwendet; sonst dient das Talgöl vorwiegend als Rohmaterial für Seifenfabrikation.

63. Das Schmalzöl.

Abstammung und Gewinnung. Das Schmalzöl wird durch Auspressen des Schweinefettes (Schweineschmalz, Schmeer, Speck) gewonnen. Die großartigste Schweinezucht der Welt findet in und bei Cincinnati statt, wo auch die Hauptmasse des Schmalzöls gewonnen wird. Der Grund dafür, daß der Schmalz nicht ausschließlich direkt zum Verkaufe gelangt, liegt erstens

darin, daß die Preßrückstände vom Schmalzöl, Solarstearin genannt, ein gern gekauftes Rohmaterial für die Kerzenfabriken abgibt, und zweitens darin, daß manche Schmalzarten zu flüssig sind, um direkt verkäuflich zu sein. Die Gewinnung des Schmalzöls ist sehr einfach. Das Schweinesfett wird in wollene Tücher eingeschlagen und alsdann zwischen die Preßplatten einer hydraulischen Presse gebracht, in welcher es 18 Stunden lang einem Drucke von bis 80 kg auf den Quadratcentimeter ausgesetzt bleibt. Das Schmalzöl fließt ab, etwa 62 Prozent vom Gewichte des Fettes ausmachend, während Solar- oder Schmalzstearin (lard-stearin) zurückbleibt.

Chemische Eigenschaften. Das Schmalzöl (huile de graisse, de porcs; lard-oil) oder Specköl ist in der Hauptsache Olein, enthält aber je nach der Bereitung auch wechselnde Mengen von Stearin und Palmitin. Durch salpetrige Säure wird es zum Erstarren gebracht. 100 Teile Schmalzöl brauchen zur Verseifung 19,1 bis 19.6 Gwtl. Natri.

Physikalische Eigenschaften. Das Schmalzöl ist farblos, klar, angenehm schmeckend und dünnflüssig. Es erträgt ziemlich hohe Kälte, ohne zu erstarren, scheidet aber meist von 0° an etwas festes Fett aus. Seine Dichte ist 0,915 bis 0,92.

Verwendung. Das Schmalzöl wird als Speiseöl, Brenn- und Schmieröl, zur Seifenfabrikation, zur Verfälschung anderer Öle u. s. w. verwendet. Zum Olivenöl setzt man in Frankreich nach Renard mitunter 50 bis 60 Prozent Schmalzöl zu, ohne daß am Geschmack oder Geruch diese Verfälschung erkennbar wäre. In Amerika wird hauptsächlich das Walratöl damit verfälscht. An Stelle von Olivenöl wird es in der Wollenindustrie häufig angewendet. Auch bei der Pomadenfabrikation gelangt es zur Benutzung. Die Stadt Cincinnati allein erzeugt jährlich etwa 6 bis 7 Millionen Liter Schmalzöl.

Zusätze. Auch aus dem Gänsefett läßt sich ein Gänsefettöl darstellen und zwar durch Auspressen bei — 2°. Man erhält 68 Prozent eines schwachgefärbten Oels, welches die Glyceride der Oelsäure, Butter- und Capronsäure enthält. — Im Handel kommt auch ein gereinigtes Rübol unter dem Namen Schmalzöl vor. Siehe hierüber „Rübol“.

64. Das Klauenfett oder Klauenöl.

Abstammung und Gewinnung. In den Klauen der Wiederkäuer, namentlich des Rinds, findet sich ein flüssiges Fett vor, welches in folgender Weise gewonnen wird. Die Füße der Rinder, auch der Schafe, werden durch Einlegen in kaltes Wasser vom Blute u. s. w. gereinigt, alsdann von den Sehnen befreit und hierauf in so viel kochendes Wasser gebracht, daß sie von letzterem bedeckt sind. Nach etwa 15 Minuten nimmt man sie wiederum aus dem Wasser und entfernt mit Hilfe einer Maschine die Hufe, spaltet alsdann die Füße und befreit die Zehen von den Knochen. Die Zehen werden nun unter Druck mit Wasserdampf behandelt oder auch bloß längere Zeit mit Wasser ausgekocht. Ist diese Arbeit beendet, so überläßt man die Flüssigkeit der Ruhe und schöpft schließlich das obenausschwimmende Del ab. Letzteres läßt man abermals längere Zeit stehen, wobei sich von neuem eine Ausscheidung bildet, bestehend in einem schmutzigen schmalzartigen Fette.

Hier von sondert man das Klauenöl durch Abgießen. In solcher Weise wird das Del besonders in den großen Fabriken von Buenos Ayres, La Plata, Montevideo und Rio Grande, den sog. saladeros, gewonnen. Ein wesentlich feineres Klauenöl, welches besonders zum Schmieren von Uhren dient, erhält man, wenn man die gereinigten und von den Hufen befreiten Füße in einem Gefäße der Sonnenwärme aussetzt, wobei das Del ausfließt. Dieses füllt man auf kleine Gläser, welche man lange Zeit in der Kälte, womöglich unter Kühlung mit Eis, stehen läßt. Es scheidet sich festes Fett aus, von dem man das flüssige abgießt. Letzteres wird in kleinen wohlverschlossenen Fläschchen verwahrt und versendet. Endlich kann man auch die gereinigten und enthusten Füße, deren Knochen man aufgeschlagen hat, in Schüsseln legen, diese wohl bedecken und auf einen mäßig warmen Ofen stellen. Das ausgeflossene Del wird, wie eben geschildert, weiter gereinigt. Zu bemerken ist, daß sowohl die Zehen, wie die Knochen Fett enthalten. Das Fett des Knochens ist leichter zu gewinnen, als das der Zehen, daher man gewöhnlich die Knochen gesondert mit Wasser und Dampf kocht und das abgezogene Wasser samt dem Fett des Knochens alsdann benutzt, um damit die Zehen über direktem Feuer auszukochen, bezüglich mit Dampf unter Druck zu entfetten.

Eigenschaften. Das Klauenöl besteht fast ausschließlich aus Olein; es ist strohgelb, geruchlos, von angenehmem Geschmack, wird schwer ranzig und erstarrt erst unter 0° . Seine Dichte liegt zwischen 0,913 und 0,918. Im einzelnen sind folgende Sorten von Klauenöl zu unterscheiden: 1. Ochsenklauenöl (huile de pieds de boeuf; neats foot oil) fast farblos, strohgelb, grünlichgelb. Frisch ist es geruchlos und fast geschmacklos, wird sehr schwer ranzig, hat die Dichte 0,914 bis 0,916, wird wenig unter 0° fest. 2. Hammelklauen- oder Schafpfotenöl (huile de pieds de mouton; sheeps foot oil). Dem vorigen sehr ähnlich, doch etwas mehr riechend und schmeckend. Dichte bei 15° 0,9175. Erstarrungspunkt wenig unter 0° (— $1,5^{\circ}$). 3. Pferdefußöl (huile de pieds de cheval; horses foot oil), eigentlich nicht hierher gehörig, weil nicht von einem Wiederkäuer, sondern vom Pferde stammend; übrigens den Klauenölen ähnlich. Dichte bei 15° 0,913.

Verfälschungen. Unter dem Namen Ochsenklauenöl kommt gewöhnlich ein Gemisch der genannten drei Klauenöle in den Handel. Außerdem wird das Del noch mit Thran, Rübböl, Mohnöl, selbst mit Mineralöl verfälscht.

Verwendung. Die feinsten Sorten des Klauenfetts dienen als Uhrenöl. Weiter läßt es sich verwenden: als Brennöl, zum Einsmieren der Schleifsteine, zum Polieren der Metalle mit Schmirgel, zum Einfetten von Leder, welches das Del besonders leicht aufnimmt, zur Seifenfabrikation, wobei sehr gute, weiße, milde Natronseifen gewonnen werden können.

65. Das Knochenöl

(nicht zu verwechseln mit Knochenfett) wird vorwiegend aus den markreichen Knochen der Füße von Rindern, Schafen, Pferden u. s. w. gewonnen, doch auch aus diesen im Gemisch mit den Klauen, wie dies schon bei dem Klauenöl geschildert wurde. Das rohe, nur aus Knochen gewonnene Fett bleibt sehr lange trübe und salbenartig; erst durch langes Lagern oder durch Raffinieren erhält man daraus

einen flüssigen, klaren Anteil von gelblicher Farbe, geruchlos, schwer ranzig werdend und also dem Klauenöl äußerst ähnlich. Das Del wird nur zum Schmieren feiner Maschinen (Nähmaschinen, Uhren u. s. w.), sowie zur Ledereinsetzung verwendet, vorwiegend aber wohl mit dem Klauenöl vermischt verkauft.

66. Das Ameisen- und Maikäferöl

wird höchstens lokal dargestellt und besitzt daher keine Bedeutung. Ersteres erhielt man als Nebenprodukt bei der älteren Darstellung der Ameisensäure (HCOOH) aus den Ameisen selbst. Die Rückstände von der Säuregewinnung wurden ausgepresst. Das Del ist rötlichbraun, durchsichtig, von unangenehmem Geruch, welcher mit der Zeit sich verliert, leicht erstarrend und verseifbar. Das Maikäferöl wird oder wurde in Ungarn als Wagenschmiere benutzt und durch Ausbraten der Maikäfer gewonnen. Letztere füllt man in Töpfe, die man mit einem Drahtnetz bedeckt und dann umgekehrt in versenkte Auffangegefäße stellt, worauf man die Töpfe mit Feuer umlegt.

67. Das Krokodil- und Alligatoröl

kommt (nach Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 87) in verschiedenen Sorten im Handel vor. Das Alligatoröl ist flüssig oder salbenförmig, von roter Farbe und der Dichte 0,928. Es enthält 60 Prozent Olein, 32 Prozent Palmitin und Stearin, 1,5 Prozent freie Oelsäure und 0,02 Prozent Jod. Das Krokodilöl ist flüssiger als Alligatoröl und von roter Farbe. Auch Gemische beider Oele werden verkauft. Das Kilogramm kostet ungefähr 80 Psge.

68. Das Eieröl.

Abstammung und Gewinnung. Das Eieröl erhält man durch Auspressen der Dotter abgelochter Eier. Die Darstellung ist nach Henry wie folgt auszuführen. Man läßt aus den frischen Eiern das Eiweiß ausfließen und sammelt die Dotter darauf in einem zinnernen oder verzinnnten Kessel. Dieser wird im Wasserbade erhitzt, wobei man fortwährend umrührt. Sobald man bemerkt, daß die entstandene trockene krümelige Masse beim Drücken zwischen den Fingern Del ausfließen läßt, bringt man dieselbe zwischen Preßtücher und preßt das Del in der geheizten Presse aus. Das abfließende Del wird filtriert und in kleine dicht verschließbare Fläschchen eingefüllt. Eine neuere Gewinnungsmethode ist die der Extraktion mit Aether oder Petroleumäther; diese Art der Gewinnung wird besonders von den Fabriken angewendet, welche Eieralbumin herstellen, in welchem Falle das Eieröl also Nebenprodukt der Albuminfabrikation ist. — Die Hühnereier enthalten 10 bis 13 Prozent Del; 8 Teile frisches Eidotter liefern beim Pressen 1 Teil, beim Extrahieren 1,5 Teile Eieröl.

Eigenschaften. Das Eieröl besteht vorwiegend aus Olein und Palmitin, enthält aber noch 0,0033 Prozent Cholesterin. Das ausgepresste Del ist rötlichgelb, dickflüssig, von mildem Geschmack und saurer Reaktion, scheidet beim längeren Stehen Palmitin aus und erstarrt bei $+4^{\circ}$ zu einer körnigen Masse. Das extrahierte Eieröl ist gelb, von angeblich unangenehmem Geschmack und schmalzartiger Konsistenz. Das aus Enteneiern durch Extraktion erhaltene Del ist dunkelgoldgelb, geruchlos und nicht so dickflüssig wie Hühnereieröl. — Bleibt Eieröl in Luft stehen, so wird es ranzig und hell- bis ungefärbt. Es löst sich sehr leicht in Aether, ziemlich leicht (etwa 5 Prozent) in Weingeist von 90 Prozent.

In Guyana bereitet man auch ein Schildkröteneneieröl, welches als Speiseöl verwendet werden soll. Ueber Eieröl und Straußeneieröl vergleiche auch den Anhang.

Verwendung. Das Eieröl wird bei der Fabrikation des Waschleders an Stelle des Baumöls, ferner zu Salben und pharmazeutischen Präparaten verwendet. Das Del ist natürlich auch verseifbar.

69. Das Walratöl.

Abstammung und Gewinnung. Der Walrat ist im Kopfe des Pottwales (*physeter makrocephalus*) und weiter in einem Behälter enthalten, der sich vom Kopf bis zum Schwanz hinzieht, auch zerstreut im Speck und Fleisch in geringen Mengen. Der Walrat ist im lebenden Tiere flüssig und aufzufassen als eine Lösung des festen Walrats im Walratöle. Man läßt den flüssigen Walrat ab, indem man an der Seite der Nasenlöcher ein Loch einschlägt und das ausfließende Fett in Eimern auffängt. Beim Erkalten erstarrt der Walrat, wobei er talgartige Konsistenz annimmt. Der rohe Walrat wird nun zuerst „gebeutelt“. Man bringt ihn nämlich in einen Kasten, welcher am Boden eine größere Anzahl von Löchern besitzt. In jedes Loch ist ein kurzes Röhrenstück eingesetzt, an welchem ein langer Sack oder Beutel befestigt ist. Jeder Beutel ist mit Leinwand gefüttert. Der Druck der Masse im Kasten läßt nun eine große Menge Walratöl durch die Poren der Säcke in untergestellte Gefäße ausfließen, während gebeutelter Walrat (*head-matter or bagged sperm*) im Kasten bleibt. Der gebeutelte Walrat wird nunmehr durch rotierende Hobelmesser zerkleinert und in Preßsäcke eingefüllt, in denen man ihn einem hohen Drucke in hydraulischen Pressen aussetzt. Hier fließt ein zweiter Anteil von Walratöl ab. Die Preßrückstände schmilzt man und bringt sie in Krystallisationsgefäße, wo sie zu krystallinischen Blöcken erstarren. Diese werden zwischen Walzen in ein grobes Pulver verwandelt, welches in Preßtücher eingeschlagen und auf der hydraulischen Presse einem 5 mal so hohem Drucke, wie zuerst, unterworfen wird. Das jetzt abfließende Walratöl enthält gewisse Beträge an festem Walrat beigemischt und wird daher nochmals gebeutelt. Die Preßkuchen werden nun eingeschmolzen und 2 bis 3 Stunden lang mit Natronlauge von 14° B. (26 bis 27 Vol. flüssiger Walrat + 1 Vol. Lauge) gekocht, wobei nur das noch beigemischte Del eine Verseifung erleidet. Alsdann läßt man die ganze Masse erkalten, wobei die gebildete Seife als Schaum über dem Walrat ansteigt und abgeschäumt wird. Jetzt steigert man die Temperatur wieder bis 120° und setzt portionenweise geringe Mengen Wasser zu, wobei stets sich bildender Schaum sorgfältig entfernt wird, bis alles klar erscheint. Nunmehr schöpft man den Walrat in flache Pfannen, läßt ihn hier krystallisieren, verwandelt ihn dann wieder in Pulver und preßt dasselbe heiß unter sehr hohem Drucke aus, wobei sich ein letzter Anteil Walratöl ergibt (*Carpenter*). Das Walratöl, namentlich das beim ersten Beuteln und Pressen erhaltene, muß ebenfalls dadurch gereinigt werden, daß man geringe Mengen von konzentrierter Natronlauge einrührt und dann die gebildete Seife mit Wasser herauswäscht. Selbst der, wie oben, gereinigte Walrat enthält noch Spuren von Del, die man mit Alkohol herauslösen kann.

Chemische Eigenschaften. Walrat besteht aus verschiedenen Estern, unter denen sich jedoch kein oder doch nur sehr wenig Glycerid befindet. Er enthält hauptsächlich einen in Alkohol löslichen krystallisationsfähigen Anteil, den Palmitinsäurecetyl ester oder das Cetin, $C_{15}H_{31}COOC_{16}H_{33}$; ferner einen in Alkohol sehr leicht löslichen flüssigen Anteil, das Cetinelain, dessen Konstitution unbekannt ist; endlich in geringen Mengen die Alkohole der Fettreihe $C_{18}H_{37}OH$ Stetthal, $C_{14}H_{29}OH$ Methal und $C_{12}H_{25}OH$ Pethal. Das Walratöl ist

(nach Schädler) wahrscheinlich mit dem Walrat isomer; es enthält 60 bis 65 Prozent Fettsäuren, welche nach Williams bei $13,3^{\circ}$ schmelzen (?) und hauptsächlich in Form der Cetylster, doch auch in geringer Menge als Glycerid vorhanden sind. Zur Verseifung von 100 Gmth. Walratöl genügen bereits 13 bis 13,44 Gmth. Aetkali.

Physikalische Eigenschaften. Das Walratöl (huile de spermaceti; spermaceti-oil) hat einen eigenthümlichen, nicht angenehmen Geruch, ist gelb gefärbt und besitzt die Dichte 0,91 (Schädler), 0,875 bis 0,883 (Allen) bei 15° . Es ist noch bei -18° flüssig und im Weingeist leicht löslich.

Verwendung. Walratöl dient zum Einfetten der Wolle, als gutes Brennöl, sowie zur Fabrikation von Seife, wobei aber bemerkt werden muß, daß es sich nur schwer verseift. Auch als vortreffliches Schmiermittel wird Walratöl verwendet.

70. Die Thrane.

Die Thrane kann man (nach Schädler), wie folgt, einteilen:

- I. **Robbenthrane.** Von den Robben, welche Flossensäugetiere (Pinnipedia) sind, abstammend. Die Robben leben besonders in den nördlichen Meeren und zwar an den Küsten. Man benutzt von ihnen Speck, Thran und Haut, sowie von dem zu den Robben gehörigen Walroß die Hauer. Zwischen dem Festland von Nordamerika und Grönland ist der Hauptplatz des Robbenfangs. Zu den Robben gehören das Walroß (*trichechus rosmarus*), sowie die verschiedenen eigentlichen Robben (*phocina*), von denen im einzelnen zu nennen sind das Meerkalb, der grönländische Seehund, die Hasenschwanzrobbe, der Seeelefant und Seelöwe, der kaspische Seehund u. s. w. Die Robbenthrane zerfallen in den Walroßthran und den eigentlichen Robbenthran.
- II. **Walfischthrane.** Dieselben werden von den Walen (*cetacea*) oder Fischsäugetieren gewonnen. Dieselben kommen in allen Meeren vor und leben zumeist gesellig. Man benutzt von den Walen die Zähne oder Barten (Fischbein), den Walrat, den Speck und Thran, zum Teil auch das Fleisch (frisch als Nahrungsmittel), den Stoßzahn (vom Narwal), die Ambra (vom Bottfisch), endlich auch den Kadaver nach Entnahme der genannten wertvolleren Bestandteile zur Guanofabrikation. Es sind 2 Familien von Walen zu unterscheiden: die Seekühe (*sirenia*) und die eigentlichen Wale (*cetacea*). Letztere zerfallen wieder in die Delphine (*delphinodea*), welche Zähne und ein Spritzloch, und die Walfische (*balaenodea*), welche Fischbein und zwei Spritzlöcher besitzen. Zu den Delphinen gehören das Meerschwein, der schwarze Delphin oder Grind, der gemeine Delphin, der Narwal und Bottwal; zu den Walfischen sind zu rechnen der Döbling, Finnfisch und grönländische Walfisch.
- III. **Leberthrane.** Diese Thrane werden aus der Leber der Weichflosser oder Dorsche (*gadini*) und der Quermäuler (*plagiostomi*) gewonnen. Die Dorsche leben in der Tiefe des Meeres und kommen insbesondere in nördlichen Meeren, in der Ostsee, an den englischen und schottischen Küsten, an den westeuropäischen Küsten, in der Nordsee u. s. w. vor. Man benutzt diese Fische zum Teil als Nahrungsmittel (Stodfisch,

Schellfisch); ferner nimmt man von ihnen den Thran, die Haut (vom Haifisch), die Köpfe (vom Stodfisch zur Viehmast) u. s. w. Zu den Dorschen gehört der Rabliau oder Stodfisch und der Schellfisch, ferner der Senfisch; zu den Quermäulern ist der Hai und der Rochen zu rechnen.

IV. Fisch- oder Abfallthrane. Dieselben werden aus den Abfällen solcher Fische gewonnen, die vorzugsweise als Nahrungs- oder Genußmittel verwendet werden. Solche Fische sind der Hering, die Sprotte, die Sardine, der Pilchard, die Sardelle, der Menhaden, der Stint, der Lachs, der Stör u. s. w.

Im Handel unterscheidet man insbesondere zwei Thranarten: nämlich den Leberthran oder medizinischen Thran und den Fischthran. Unter letzterem werden vorzugsweise die unter I und II bezeichneten Thranarten verstanden. Für Fischthran wird auch Fischöl gesagt. Renard teilt die Thrane ein in Walthrane (huile de baleine), wozu die Robbenthrene gerechnet werden, Menhadenthran (huile de menhaden) und Fischöle (huiles de poisson), worunter er die Leberthrene (huiles de foie) insbesondere versteht.

a) Die Robbenthrene.

Gewinnung. Die Robben werden enthäutet, und hierauf wird der Speck, der zwischen Haut und Muskelfleisch liegt, so rein wie möglich ausgeschnitten. Der Speck kommt dann in quadratische oder rechteckige hölzerne Kästen (8 bis 10 m lang und breit, 8 m hoch), deren Boden massiv ist, während ihre Seitenwände aus dicht nebeneinander stehenden hölzernen Stäben bestehen. Ist der Speck in diesem Kasten bis zu einer gewissen Höhe aufgeschichtet, so wird der Thran der unten liegenden Speckmassen durch den Druck der darauf geschichteten ausgepreßt und fließt ab. Zu seiner Aufnahme ist unter dem Kasten ein dichtes hölzernes Reservoir von etwas größerem Querschnitte und nur 1 m Höhe aufgestellt, dessen Boden mit Wasser bedeckt ist. Das Wasser dient zur Kontrolle der Dichtigkeit des Bodens, wie zum Auswaschen von Blut u. s. w. aus dem Thran. In den ersten Tagen läuft heller, wenig riechender Thran ab (blasser Thran, 10 Prozent der Gesamtmenge). Später erscheint der Thran gefärbt und nimmt einen unangenehmen Geruch an, weil inzwischen die Luft auf das Fett, wie das Zellgewebe des Speckes eingewirkt hat. Diese Einwirkung endet mit der vollständigen Zerstörung des Zellgewebes durch Fäulnis, wobei sich der Speck erwärmt. Die Folge davon ist, daß der Thran immer dunkler, schließlich dunkelbraun von Farbe abfließt und einen immer unangenehmeren Geruch und Geschmack annimmt. Endlich hört das Abfließen überhaupt auf. Im ganzen erhält man 60 bis 70 Prozent Thran vom Gewichte des Speckes.

Die Rückstände riechen entsetzlich, enthalten aber noch gewisse Mengen des Fettes. Deshalb schaufelt man sie um und häuft sie von neuem in kleineren Partien auf. Fließt auch hierbei nichts mehr ab, so kocht man die Rückstände in eisernen Kesseln mit Wasser aus und gibt hierbei alle fetthaltigen Teile des Tiers, aus denen der Thran überhaupt nicht freiwillig ausfließen würde, zu. Der Thran steigt an die Oberfläche und wird als gekochter Thran abgeschöpft.

Die dunkleren und übelriechenden Sorten unterliegen dann noch einer Reinigung, über welche schon berichtet worden ist.

Chemische Eigenschaften. Die Thrane der Robben enthalten die Glyceride der Phosphorsäure, Stearin- und Palmitinsäure, wenig Oelsäure und sehr wenig Butter- und Valeriansäure. Sie reagieren im frischen Zustande nur wenig sauer, werden aber mit zunehmendem Alter immer ranziger. Stets vorhandene Verunreinigung ist tierischer Leim, welcher durch Gerbstoff, durch Metallsalze u. s. w. gefällt werden kann. 100 Gwtl. Robbenthran brauchen 17,8 bis 17,9 Gwtl. Alkali zur Verseifung und enthalten 85,02 bis 88,29 flüssige und 9,81 bis 10,23 feste Fettsäuren.

Physikalische Eigenschaften. Die Robbenthrane besitzen sämtlich, mit Ausnahme der aus ganz frischem Speck zuerst abfließenden Anteile, einen unangenehmen Geruch und Geschmack, der bei den dunkelbraunen, aus faulendem Speck erhaltenen Thranen sogar unerträglich sein kann. In Weingeist sind sie wenig, dagegen im gleichen Volumen Aether löslich. Ihre Dichte liegt zwischen 0,915 und 0,930 bei 15°. Einige Robbenthrane scheiden schon von 5° an festes Fett aus, andere erstarrten erst bei — 2 bis — 3°. Die Thrane lösen Alkohol (10 Prozent und mehr) auf. Die festen Fettsäuren schmelzen bei 57 bis 57,5°.

Verfälschungen. Von solchen kommen nur Zumischungen anderer, namentlich von Abfallthranen, und von Harzöl vor.

Verwendung. Die ordinären Robbenthrane können des Geruchs wegen nur sehr wenig verwendet werden. Bessere Sorten werden mitunter zur Herstellung gewöhnlicher Schmierseifen benutzt. Auch als Material zum Einfetten des lothbaren Leders, in der Sämischerberei, für Schmiermittel und Wachsen, zur Beleuchtung u. s. w. werden sie gebraucht.

Sorten der Robbenthrane. Man unterscheidet zunächst den Walroß- und die eigentlichen Robbenthrane; letztere werden gewöhnlich wieder mit der Bezeichnung des Gewinnungsortes verhandelt.

Der Walroßthran (*huile de morse; walrus or morse oil*) stammt vom Walroß (*trichechus rosmarus*), welches 50 bis 100 kg Thran liefert. Es gibt eine hellere und eine dunklere Sorte im Handel. Der Walroßthran ist ziemlich dünnflüssig, hat $D = 0,925$ und scheidet bei — 2° Stearin ab. Haupthandelsplatz ist Kopenhagen.

Der Robbenthran (*huile de phoque; dog fish or seal oil*) wird aus dem Speck der Robben oder Seehunde, der Seekälber, Seelöwen u. s. w. gewonnen. Man unterscheidet: 1. Archangel-Robbenthran, vom gemeinen Seehunde oder Meerlalb, dem geringelten und dem grauen Seehund. Der helle Thran hat $D = 0,9165$, der braune $D = 0,917$, der Meerlalbthran $D = 0,9155$ bei 15°. Unterhalb 3° tritt Stearinausscheidung ein. 2. Grönländischer Robbenthran, vom grönländischen Seehund, seltener von der Bartrobbe. Der gelbblanke Thran hat $D = 0,919$, der braunblanke $D = 0,921$, der braune $D = 0,924$ und der gelochte $D = 0,926$ bei 15°. Unterhalb 5° scheidet sich Stearin aus. Der grönländische „Drei-Kronenthran“ ist eine Mischung aus vorwiegend Haifischthran und Robbenthran mit anderen Thranarten. Besonders der aus „Fod“, d. h. Thranbodensatz, gewonnene Robbenthran ist darin vorhanden. Der schwedische „Drei-Kronenthran“ mit $D = 0,923$, besteht aus verschiedenen Robbenthranen und Fischölen. 3. Neufundländer Robbenthran, von der Hasenschwanzrobbe. Der weiße geruchlose Thran hat die Dichte 0,927, der gelbe $D = 0,927$, der braune $D = 0,9275$. Er erstarrt unterhalb 4° und wird vorwiegend von England aus verhandelt. 4. Südsee-Robbenthran, von der Rüsselrobbe (Seeelephant), dem Seelöwen und der neu-

holländischen Robbe. Fell mit $D = 0,921$, braun mit $D = 0,93$; von New York und London aus verkauft. 5. Kaspiſcher Robbenthran, vom kaſpiſchen Seehund. Nur in Rußland (Archangel) verkauft und verbraucht.

b) Die Walthrane.

Gewinnung. Der erlegte Wal wird möglichſt nahe an das Schiff herangezogen, worauf man den Kopf abtrennt und an Bord zieht, um die Zähne oder Barten, den Walrat u. ſ. w. daraus zu gewinnen (ſiehe Walratöl). Dann wird der Rumpf längs des Schiffes vor die an den Schiffſeiten hängenden ſchmalen Gerüſte für die Speckſchneider gelegt. Die Speckſchneider ſtehen rings um den Körper herum etwa 1 m breite Streifen, befeſtigen einen ſolchen Streifen an einem Tau und laſſen ihn aufwinden, wobei mit einem ſcharfen Spaten nachgeholfen wird. Man rollt ſo den Speck ſchraubenförmig vom ſich im Waſſer wälzenden Rumpfe ab. Der Rumpf wird dann zur Guanoſabrikation verwendet. Der Speck wird auf Verdeck durch eine Maſchine in kleinere Stücke zerſchnitten. Die Stücke wirft man in Kessel, die im Waſſerbade erhitzt werden. Das Waſſerbad wird erſt durch Kohlen, ſpäter durch die beim Ausſchmelzen verbleibenden Griefen geheizt. Der ausſchmelzende Thran wird aus dem Kessel ausgeſchöpft, in Pfannen zum Rühren gebracht und ſchließlich auf Fäſſer gefüllt. Mitunter geſchieht das Auslaſſen des Talges nicht auf dem Schiffe; vielmehr wird der Speck in Fäſſer mit Siebböden verpackt, welche über Auffanggefaßen ſtehen. Ein Teil des Thrans fließt von ſelbſt aus. Dabei gehen aber während der Fahrt die tieriſchen Subſtanzen in Fäulnis über, wobei ſich ein unangenehmer Geruch verbreitet. Mit zunehmender Zerstörung des Zellgewebes fließt immer mehr Thran aus. Die Rückſtände werden endlich am Lande in beſonderen Thranſiedereien ausſchmolzen; der von ſelbſt ausgefloſſene Thran wird mit Dampf auf 100° erhitzt, wobei ſich Unreinigkeiten abſegen. Bei der zweiten Art der Thrangewinnung bekommt man nur dunkelbraunen, widrig und ſcharf riechenden und ſchmeckenden Thran. Empfehlenswert iſt es übrigens, den beim Ausſchmelzen auf dem Schiffe abgeſchöpften Thran erſt in Fäſſern mit Waſſer zu waſchen, ehe man ihn in die Verkaufsfäſſer füllt.

Eine anderweite Vorrichtung zum Ausſchmelzen des Specks mit Waſſer, herrührend von F. Pazzant, iſt in Fig. 191, Taf. IX, dargeſtellt (Scientific American 49, 1883, S. 306). In das Faß A wird ein Heizapparat eingehängt, welcher aus dem Ofen B mit dem Waſſermantel C beſteht. Der Ofen B hat bei m den Roſt und bei n den Aſchenfall, während ihm durch Rohr D die nötige Luſt unter den Roſt zugeführt wird. Der Rauch kann frei aus dem oben offenen Ofen entweichen. Der Mantel C wird durch Trichter E mit Waſſer gefüllt. Endlich kommt in den freien Raum des Faſſes A der Speck, gewöhnlich gleichzeitig mit Waſſer, mitunter ohne dieſes. Man füllt durch die obere Oeffnung von B brennende Kohlen ein und heizt ſo das Waſſerbad C, welches ſeinerſeits dann das Ausſchmelzen des Thrans aus dem Speck bewirkt. Der Thran geht in die Höhe, während die Zellgewebe zu Boden ſinken. Man ſchöpft den Thran oben ab oder läßt ihn, was natürlich nur bei genügender Füllung möglich iſt, durch Rohr F mit Hahn G ab. Zu vermuten iſt, daß allerdings bei dieſem Apparat der Speck an den Wandungen des Faſſes weniger gut erwärmt wird, als in der Mitte, weshalb man häufig wird rühren müſſen.

Endlich berichtet E. Wiegand (Wagners Jahresbericht 32, 1886, S. 950) über die Thrangewinnung in der Walfischfaktorei in der Arabucht an der Murmanküste, welche während der Monate Juni bis August stattfindet. Verarbeitet wird der Speck des im Nördlichen Eismeere vorkommenden Blau- und Finwals. Der Speck wird durch eine Maschine zerhackt und in Kesseln von 3,5 m Höhe 6 bis 8 Stunden mit direktem Dampfe gekocht. Rückenspeck liefert dunkleren Thran als Bauchspeck; wie diese beiden Speckarten werden auch Zunge und Innenfett gesondert gekocht. Durch Behandeln von Fleisch und Knochen mit gespannten Dämpfen bekommt man noch ziemlich viel Fett von geringerer Güte. Die gedämpften Rückstände werden getrocknet, gemahlen und als Dünger in den Handel gebracht. Ein Wal liefert 6000 bis 20000 kg Thran.

Chemische Eigenschaften. Die Walthrane enthalten dieselben Glyceride, wie die Robbenthrene, außerdem aber etwas Walrat (Palmitinsäurecetyl ester $C_{15}H_{31}COO C_{16}H_{33}$) gelöst. Dies gilt insbesondere für den Delphin-, Pottfisch-, Döglings- und Walfischthran. Im Döglingthran wurde auch eine besondere Döglingsäure $C_{18}H_{35}COOH$ angenommen, welche aber ein Gemisch aus Phosphatöl- und einer verwandten Säure ist. Bei der Fäulnis des Specks entwickelt sich ein noch nicht näher bekannter, übelriechender Stoff, welchen man Phocenin nennt; derselbe verleiht dem Thran seinen unangenehmen Geruch. Im frischen Zustande reagieren die Walthrane neutral, nach einiger Zeit jedoch schwachsauer. Auch die Walthrane sind durch tierischen Leim verunreinigt.

Physikalische Eigenschaften. Die Walthrane besitzen zwar auch thranigen Geruch und Geschmack, sind aber in dieser Beziehung wesentlich weniger unangenehm beschaffen als die Robbenthrene. In Alkohol sind sie löslicher als die Robbenthrene, in Aether meist sehr leicht löslich. Sie lösen selbst Alkohol auf. Ihre Dichte liegt zwischen 0,905 und 0,927. In der Nähe des Gefrierpunktes scheiden sie Stearin und etwas Walrat aus; wird alsdann der flüssig verbliebene Anteil durch Abpressen ausgesondert, so fließt das gepresste Walöl ab, während das Walfett oder der Thrantalg (weiß oder gelb, Schmelzpunkt 28 bis 38°) als Rückstand bleibt.

Verfälschungen finden wohl nur mit billigeren Abfallthranen statt.

Verwendung. Die Verwendung der Walthrane ist dieselbe, wie jene der Robbenthrene, nur, daß man sie im allgemeinen als bessere Thranqualitäten anzusehen und demgemäß zu benutzen hat.

Sorten der Walthrane. Die Wale zerfallen in die Familie der Seekühe (sirenia) und eigentlichen Wale (cetacea); letztere umfassen wiederum die Gattungen der Delphine (delphinodea) und Walfische (balaenodea). Demgemäß haben wir den Seeluh-, Delphin- und Walfischthran zu unterscheiden.

Seeluhthran, von *Manatus australis*, *M. americanus* u. s. w., ist von guter Beschaffenheit, aber für den europäischen Handel ohne Bedeutung. Wird an der Orinoco- und Amazonasmlündung, auch an den Küsten des Indischen Ozeans dargestellt.

Delphinthran kommt in mehreren Arten vor. 1. Meerschwein- oder Braunfischthran (huile de marsuin; porpoise or porpus oil), von *delphinus phocaena*, dem gemeinsten unter den Delphinen, der in allen europäischen Meeren lebt. Man zerkleinert in der Regel den ganzen Fisch und kocht die Stücke aus. Bläßgelb, von sardellenartigem Geruch; wird beim Stehen an der Luft braun und geruchlos, dann (nach Fontenelle) fast farblos und sauer reagierend. $D=0,922$ bei 15°; $0,937$ bei 16° (Fontenelle). Erstarrungspunkt — 16°. In kochendem

Alkohol zu 20 Prozent löslich. Bestandteile: Phosphatolein, Olein, Stearin, Palmitin und Baldriansäureglycerid. 2. Eigentlicher Delphinthran, vom schwarzen Delphin und gemeinen Delphin (*dolphinus globiceps*, d. *dolphis*) (*Huile de dauphin*; blackfish or bottlenose oil). Der schwarze Delphin oder Grind ist sehr verbreitet und gibt 1000 kg Thran und mehr. Fleisch und Speck werden frisch gegessen, auch eingesalzen und getrocknet. Der Thran ist blaßgelb, von fischartigem Geruch und saurerer Reaktion. Seine Dichte ist 0,918 bei 15°; er scheidet zwischen +5 und -3° Balrat aus. In Alkohol ist er leicht löslich (100 Teile kochender Weingeist von $D = 0,812$ lösen 40 Teile Thran), noch löslicher ist sein gepreßtes Walöl (in gleichem Volumen von kochendem Weingeist). Seine Zusammensetzung ist dieselbe, wie beim Meeresschweinthran, nur daß er auch Balrat enthält. 3. Weißfischthran, von *dolphinapterus leucas*, welcher Fisch auch Weißwal oder Beluga heißt. Ausbeute von einem Tiere 200 bis 250 kg. Der Thran ist ziemlich geschätzt. 4. Narwalthran, von *monodon monoceros*, dem Seeinhorn, dessen Stoßzahn wie Elfenbein verarbeitet wird. Fleisch und Thran des Tieres werden von den Grönländern sehr geschätzt; der letztere ist hell. 5. Pottfisch- oder Raschelottthran (*huile de cachalot*; sperm wal oil), von *physeter makrocephalus*. Ein Tier liefert bis zu 70000, ja 90000 kg Thran und 5000 kg Balrat. Letzterer befindet sich in besonderen Behältern des Kopfes, sowie zerstreut im Speck und Fleisch. Außerdem enthält der Darm und die Harnblase des Pottfisches einen fettwachsartigen Körper, die graue Ambra, welche in der Parfümerie verwendet wird. Der Pottfischthran ist hellgelb bis hellbräunlichgelb, von deutlichem Fischgeruch und ziemlich dünnflüssig. Seine Dichte ist bei 15° = 0,92. Bei +6° beginnt der Thran Balrat, bei -8° Stearin abzuscheiden. Der Thran löst sich in 5 Vol. kaltem und 1,4 Vol. heißem Alkohol. Er macht von allen anderen Thranen dadurch eine Ausnahme, daß er mit salpetriger Säure ein schwaches Erstarren gibt. Der Thran kommt besonders in England und Amerika auf den Markt.

Waldfischthran, ebenfalls in mehreren Arten zu unterscheiden. 1. Döglingthran (*huile de rorqual rostré*; herring-dog oil), vom Dögling (*chenodelphinus rostratus*) und Zwergwal (*balaenoptera rostrata*), beide im nördlichen Atlantischen Meere und Eismeere heimisch. Farblos bis braun, von widerlichem Geruche und großer Dünnflüssigkeit. Seine Dichte ist bei 15° = 0,905. An der Luft wird er infolge einer Sauerstoffaufnahme dickflüssiger und spezifisch schwerer. Erst unter -2° wird er breiartig. Löslich in 25 Teilen kaltem und 2,5 Teilen kochendem Alkohol. Der frische Thran ist sauerstoffarm; er enthält neben den gewöhnlichen Thranbestandteilen, unter denen die Glyceride der festen Fettsäuren sehr zurücktreten, nur 1 Prozent Balrat. Der Thran brennt heller und mit viel weniger Qualm als die übrigen Thrane, ebenso parfümierter als die letzteren. Handelsplatz für Döglingthran ist Kopenhagen. 2. Finnfischthran (*huile de rorqual*; hump-back or fin-back oil), vom Finnfisch oder Reporlat (*balaenoptera longimana*) und Schnabelfinnfisch (*balaenoptera boops*), welche beiden Tiere im Nördlichen Eismeere leben. Ein Tier liefert 20000 kg Thran. Derselbe ist fast farblos bis braun und hat bei 15° die Dichte 0,915 bis 0,92. Bei +8° scheidet er Stearin aus, bei -3° erstarrt er. Mit Aether ist er in jedem Verhältnis mischbar. Die dunklen Sorten haben einen widerlichen Geruch und mischen sich mit dem gleichen Volumen Alkohol, scheiden sich aber dann zum Teil wieder aus. Löslich in 2,25 Vol. kaltem und 0,25 Vol. siedendem Alkohol. Der Thran wird besonders von Norwegen nach Frankreich verhandelt. 3. Waldfischthran (*huile de baleine*; right wale oil, train oil), vom grönländischen (*balaena mysticetus*) und südlichen Waldfisch (*b. australis*), ersterer im Nördlichen, letzterer im Südlichen Eismeere. Ausbeute von einem Tiere etwa 24000 kg Thran. Derselbe ist honiggelb bis bräunlich riecht und schmeckt fisch- und juchtenähnlich und hat bei 15° die Dichte 0,925 bis 0,927. Schon bei +10° beginnt Stearinausscheidung; bei -2° ist fast alles Stearin mit wenig Balrat auskrystallisiert. In 10 Vol. kaltem und 0,4 Vol. heißem Alkohol löslich, sowie in allen Verhältnissen mit Aether mischbar. Wird der Thran längere Zeit bis 200° erhitzt, so färbt er sich schwarz. Handelsplätze sind Hamburg, Kopenhagen und New-York. Der Thran des Südseewaldfisches geht unter dem Namen Südseethran; von einem kleineren Waldfisch der brasilianischen Küste rührt der Bahia-thran her.

c) Die Leberthrane.

Gewinnung. Die Lebern werden ausgeschnitten, von Blut und Fleischteilen befreit und in Fässer gegeben, welche entweder durchlöchernten Boden besitzen oder seitlich mit 3 Hähnen übereinander versehen sind. In diesen Fässern setzt man die Lebern der Sonnenwärme aus, später unter gleichzeitiger Beschwerung mit Gewichten. Es fließt zuerst der hellblanke oder gelbe oder medizinische Thran ab. Derselbe wird durch den obersten oder die beiden obersten Hähne abgelassen. Nach kurzer Zeit tritt Fäulnis der Lebern ein, welche zwar ein reichlicheres Abfließen von Thran ermöglicht, aber einen schlechteren Thran ergibt, den braunblanken oder gelbbraunen Thran. Die Rückstände werden endlich mit Wasser ausgekocht oder auch bloß in eisernen Kesseln ausgebraten und geben den braunen Thran.

Diese Methode der Leberthrangewinnung ist die ältere; sie liefert minder gute Thrane; besonders die zweite und dritte Sorte sind als ordinäre Thrane zu bezeichnen. Man hat sich neuerdings in fast allen Fabriken von Norwegen, Neuseeland und England der vernunftgemäßerer Thrangewinnung durch Dämpfen zugewendet. Dieselbe wird in verschiedener Weise ausgeführt. Gewöhnlich bedient man sich sehr einfacher Einrichtungen. Die Lebern werden in einem Kessel mit Doppelboden, in welchen der Dampf eintritt, erwärmt. Der Thran scheidet sich alsbald ab und wird durch einen Hahn in ein Vorratsgefäß abgelassen. Die Temperatur muß mindestens 40° sein. Der Thran ist fast farblos. Die Rückstände kommen dann in einen Kessel mit direkter Feuerung, wo sie noch einen gefärbten Thran abgeben. — Statt dieser Einrichtung kann man sich auch des schon geschilderten Apparats von Bazant bedienen. Endlich ist es auch gebräuchlich, die zerschnittenen Lebern in völlig verschließbaren Gefäßen mit wenig gespanntem Wasserdampf zu behandeln, wobei das Gewebe zusammenschrumpft und der Thran ausfließt. Dies ist der Dampfleberthran, der beim Stehen in der Kälte noch festes Fett ausscheidet und einen flüssig gebliebenen Anteil liefert, welcher vorwiegend als Medizinalthran benutzt wird. Die Rückstände vom Dämpfen werden schließlich noch gepreßt und ergeben eine dunklere Sorte Thran.

In Schottland ist die Thrangewinnung durch Auspressen beliebt. Die frischen, gereinigten, klein geschnittenen Lebern werden unter gutem Rühren in eisernen Kesseln bis auf 80 bis 90° C. erhitzt. Dabei bilden sie schließlich eine breiige Masse. Dieselbe wird noch heiß in große Kallitofäße geschöpft, welche erst als Filter- und dann als Preßfäße zu dienen haben. Der direkt abfließende Thran bildet die hellere, bessere Sorte. Die Rückstände werden alsdann ausgepreßt, und man erhält hierbei eine zweite Sorte Leberthran. Beide Thransorten scheiden schon bei 15 bis 16° festes Fett ab, wovon man den flüssigen Anteil durch Filtrieren sondert. Eine weitere Methode ist die des Erhitzens mit Wasser auf 80° , bis aller Thran ausgeflossen ist. Man schöpft Thran von verschiedenen Reinheitsgraden in den verschiedenen Perioden der Ausschmelzung ab. Der Thran wird noch durch Flanell filtriert und durch Abkühlung von den festen Fetten befreit.

Nach Cristiani erhält man aus Sey- und Dorschlebern bereits dadurch einen gewissen Anteil von sehr feinem Thran, daß man dieselben

in zerkleinertem Zustande in Wasser wirft. Es fließt hierbei ein Betrag an Thran von selbst aus, sammelt sich an der Oberfläche und wird abgeschöpft, während man erst die Rückstände mit Wasser auskocht.

Chemische Eigenschaften. Der Leberthran enthält Phospholein, Olein, Palmitin, Stearin, Myristin, Essigsäure, Buttersäure, Caprinsäure, Valeriansäure, Gallensäuren, Gallenbestandteile (Glykocholsäure $C_{26}H_{43}NO_6$, Cholin $C_5H_{15}NO_2$, Biliverdin $C_{32}H_{36}N_4O_8$, Bilifulvin oder Bilirubin $C_{32}H_{36}N_4O_6$, Gaduin $C_{35}H_{46}O_9$, Gadinssäure $C_{29}H_{58}O_4$, letztere beiden Körper wahrscheinlich nicht selbständig), Spuren von Ammoniak, Trimethylamin $N(CH_3)_3$, Chlor, Brom, Jod, Schwefel, Phosphor, Sulfaten und Phosphaten von Calcium, Magnesium und Natrium u. s. w. Der Jodgehalt beträgt höchstens 0,01 Prozent*). Nach Cristiani sind vorhanden 11 bis 16 Prozent Palmitinsäure, 70 bis 74 Phosphöl- und Oelsäure, 9 Prozent Glycerin. Ferner enthält der Leberthran nach Allen und Thomson 0,46 bis 1,32 Prozent Cholesterin $C_{26}H_{44}O$; nach Jean 6 Prozent unverseifbare Masse von unbekannter Zusammensetzung. Infolge des Gehalts an freien Fettsäuren reagiert der Leberthran mehr oder minder sauer. 100 Gwtl. Dorschleberthran brauchen 17,1 bis 18,9 Gwtl. Alkali zur Verseifung; desgleichen 100 Gwtl. Seeleberthran 17,7 bis 18,1 KOH. Die Dorschleberthrane enthalten 87 bis 92,72 Prozent flüssige und 5,25 bis 12,75 Prozent feste Fettsäuren.

Physikalische Eigenschaften. Der Leberthran ist fast farblos bis fast schwarz gefärbt; dem entsprechend ist er auch fast geruchlos und geschmacklos bis widrig fischig riechend und schmeckend. Man unterscheidet nach Renard folgende Sorten: 1. Medizinalthran (huile de foie de morue blanche medicinale), schwach gefärbt, nach frischen Fischen riechend, geschmacklos; 2. Hellblanker Leberthran (huile blanche supérieure naturelle), dem vorigen sehr ähnlich, nur schon von schwach fischigem Geschmack; 3. Blanker oder gelber Leberthran (huile blonde ordinaire), von gelber Farbe und schwachem Thrangeschmack; 4. Hellbrauner oder braunblanker Leberthran (huile brune claire), von rötlicher Farbe, ausgesprochenem Thraneruch und etwas scharfem Geschmack; 5. Brauner oder schwarzer Leberthran (huile noire), grünlichbraun, von widerlichem Geruch und Geschmack, nur in der Gerberei verwendbar. — Der Leberthran hat die Dichte 0,87 bis 0,93 bei 15° und scheidet zum Teil schon von + 15° ab festes Fett aus, während manche Sorten auch bei — 6° noch flüssig bleiben. Kalter Alkohol löst 2,5 bis 10 Prozent, heißer 2,5 bis 40 Prozent Thran. In Aether sind die Leberthrane wesentlich leichter löslich. Sie sind aber selbst Lösungsmittel für einige Stoffe, namentlich von Harz, wovon viel aufgenommen wird, ohne daß der Thran dickflüssiger erscheint.

Verfälschungen kommen bei den Leberthranen häufiger vor als bei anderen Thranarten. So setzt man ihnen billigere (Abfall-) Thrane zu; ferner löst man Harz darin auf; endlich werden pflanzliche Öle (Rüböl) eingemischt.

*) A. Gautier und E. Mourgues haben aus 1 kg blonden Leberthran 0,35 bis 0,5 g organische Basen erhalten, und zwar: Butylamin, Isoamylamin, Hexylamin, Dihydrolutidin als flüchtige, und Methylin und Morrhuin als fixe Basen. Außerdem fanden sie Lecithin und Gadinssäure (Compt. rend. 107, 1888, p. 110, 254).

Verwendung. Die feinsten Sorten Leberthran werden medizinisch verwendet. Sie dienen als Heilmittel bei Auszehrung, Strofeln, Tuberkulose, Gicht u. s. w. Um sie wohlschmeckender zu machen, setzt man ihnen etwas Chloroform zu (auf 100 g Thran 10 Tropfen Chloroform; nach Hager). Man glaubt, daß die Heilwirkung des Leberthrans auf seinen Brom- und Jodgehalt zurückzuführen sei. Nach Mering beruht sie dagegen auf dem Gehalt des Thrans an freier Delsäure (weißer Thran 0,18 bis 0,71; brauner 2,54 bis 5,07 Prozent), weshalb statt des Leberthrans auch „Lipanine“, d. h. ein Gemisch aus 100 Teilen Olivenöl und 6 Teilen Delsäure, medizinisch benutzt werden kann (Scientific American 58, 1888, p. 248). Die minder guten Thrane werden ähnlich den Walthranen zum Gerben der Häute, in der Schmierseisenfabrikation, zur Herstellung von Schmiermitteln, Wicse u. s. w. verwendet.

Sorten der Leberthrane. Wir haben die Thrane der Dorsche und der Quermäuler zu unterscheiden. Zu ersterem gehören hauptsächlich Stod- und Seyfisch, zu letzterem Haifisch und Rochen.

Dorschleberthran. Die Dorsche (*gadini*) bilden nächst den Heringen die volkswirtschaftlich wichtigsten Fische. Wir haben zwei Arten dieser Thrane: 1. Dorsch- oder Rabliauleberthran, auch schlechtweg Leberthran genannt, vom Stodfisch (*gadus morrhua*), Dorsch (*g. callarius*), Leng (*g. molva*) und Schellfisch (*g. aeglefinus*). Der Dorschleberthran (*huile de foie de morue*; codliver oil) wird nach Fontenelle als blander Thran durch Ausfließenlassen in Sonnenwärme und als brauner Thran durch Ausbraten gewonnen. Der blanke Thran ist bläßgelb, bei durchfallendem Lichte grünlich, schmeckt süßlich fettig und reagiert schwach sauer. Seine Dichte ist 0,928 bei 15°; bei —16° scheidet er festes weißes Fett aus. Mit Aether mischt er sich in jedem Verhältnisse, dagegen löst er sich erst in 22 Teilen heißem Weingeist mit $D = 0,825$. Der braune Thran ist dickflüssig, stinkend, von stechendem und bitterem Geschmack, saurer Reaktion und großer Löslichkeit in heißem Weingeist. Nach Schädler ist dagegen hellblanker, braunblanker und brauner Thran zu unterscheiden. Der hellblanke Thran hat goldgelbe Farbe, meist unangenehmen Geruch und fischähnlichen Geschmack. Er reagiert schwach sauer und hat bei 15° die Dichte 0,923. 100 Teile kalter Alkohol lösen 2,5 bis 2,7, 100 Teile heißer Alkohol 3,5 bis 4,2 Teile Thran. Der braunblanke Thran ist kastanienbraun, von starkem Thraneruch und -geschmack, dabei bitterlich und fragend schmeckend. Er reagiert sauer, hat $D = 0,925$ bei 15° und ist zu 2,5 bis 3 Prozent in kaltem, zu 5 bis 6 Prozent in heißem Alkohol löslich. Endlich der braune Leberthran ist dunkel- bis schwarzbraun, im durchfallenden Lichte grünlich bis blaugrünlich, nur in dünnen Schichten durchsichtig, von widrigem Geruch und widrigem, bitterem, fragendem Geschmack. Es reagiert stark sauer, hat die Dichte 0,929 bei 15° und löst sich zu 5,7 bis 6,5 Prozent im kalten, 6,5 bis 7 Prozent im heißen Alkohol. Die genannten drei Thranarten sind nach der älteren Darstellungsmethode erhalten und werden nur als ordinäre Thrane verwendet. Die besseren Sorten bildet der Dampfleberthran, der als Bergener und als Neufundländer und Labradorleberthran in den Handel kommt. Der Berger Leberthran scheidet unter 0°, die beiden letzten Sorten scheiden schon bei +7 bis +5° festes Fett aus. Diese drei Thrane sind hell gefärbt, von mildem Geschmack und fast neutraler Reaktion. Nach Benedikt ist die Dichte des Dorschleberthrans bei 15° 0,922 bis 0,930, der Erstarrungspunkt 0°; 100 Teile Thran erfordern zur Verseifung 17,1 bis 21,32 Teile Aetkali. Nach Kremel ist die Dichte der Dorschleberthrane 0,922 bis 0,927. Gewöhnliche Thrane enthalten 88,88 bis 92,12 flüssige und 6,72 bis 7,55 Prozent feste Fettsäuren; die festen Fettsäuren schmelzen bei 50,5 bis 51°. 100 Gwtl. brauchen zur Verseifung 17,1 bis 18,9 Gwtl. KOH. Hellblanke Medizinalthrane haben 87 bis 92,72 Prozent feste und 5,25 bis 12,75 Prozent flüssige Fettsäuren, erstere vom Schmelzpunkte 48 bis 52°. Diese Thrane brauchen 17,3 bis 18,1 Gwtl. Aetkali zur Verseifung von 100 Teilen. 2. Seyleberthran oder Kohlfischthran (*huile de foie de merlan*; coal-fish or merlan or say-liver oil) stammt vom Sey (Soje, Soy) oder Kohlfisch (*gadus carbonarius*) und verwandten Merlangus-Arten. Der blanke Thran ist heller, der

braune dunkler als jener des Dorsch. Schon bei geringer Kälte wird Seethran steif und körnig. Geruch und Geschmack wie beim Dorschleberthran. $D = 0,927$ bei 15° . Kalter Alkohol löst 3,4, heißer 6,5 Prozent. Nach Kremel ist die Dichte 0,925 bis 0,927. Der Thran enthält 70 bis 75,32 Prozent feste und 12,22 bis 21,34 Prozent flüssige Fettsäuren, erstere vom Schmelzpunkte 52 bis 56° . 100 Teile Seethran brauchen 17,7 bis 18,1 Gwtl. Aethylalkohol.

Thrane der Quermäuler. Von den Quermäulern (plagiostomi) sind zwei Arten insbesondere zu unterscheiden, die Haifische (squalini) und die Rochenfische (rajacoi). 1. Haifischthran (huile de selache, de requin; shark oil) wird aus den Lebern des gemeinen Haifisches (squalus carcharias), des Riesenhaies (sq. maxima), des Hammerfisches (sq. zygaena) u. s. w. erhalten. Die Lebern dieser Tiere sind sehr thranreich, geben den Thran aber schwieriger ab, daher sie gut zerkleinert werden müssen. Der Haifischthran ist der spezifisch leichteste von allen Thranen: D bei $15^{\circ} = 0,87$ bis $0,88$, ja überhaupt das leichteste aller Oele. Der Thran riecht eigenartig und schmeckt ebenso, gleichzeitig kratzend. Die Farbe ist hellgelb. Der Thran bleibt bis -6° flüssig und wird von 10 Vol. kaltem oder 2,5 Vol. heißem Alkohol gelöst, ebenso von 1 Vol. Aether. Der Haifischthran brennt mit heller Flamme, ohne den Docht zu verkohlen, und ist von allen Thranen der jobreichste. Handelsplatz: London. 2. Rochenthran (huile de raie; ray oil, raja oil, roach oil) von der Stachelroche (raja clavata), Blattroche (r. batis) und Stechroche (trigon pastinaca). Die Leber der Rochenarten ist klein und thranarm. Der Rochenthran ist blaßgelb bis goldgelb riecht und schmeckt minder unangenehm als andere Thrane, reagiert nicht sauer, hat die Dichte 0,928 bei 15° und löst sich in kaltem Alkohol zu 1,5, in heißem zu 14,5 Prozent, in kaltem Aether zu 50, in kochendem Aether zu 88 Prozent. In der Nähe des Gefrierpunkts scheidet der Thran Stearin ab. Er ist jobreicher als Dorschleberthran und wird durch Chlor fast gar nicht verändert. Man gewinnt ihn in Belgien, Holland und namentlich im nördlichen Frankreich.

d) Die Fisch- oder Abfallthrane.

Gewinnung. Der Fisch- oder Abfallthran (huile de poisson; train oil) wird aus den Abfällen gewonnen, welche sich beim Zubereiten der Heringe, Sprotten, Sardinen, Sardellen und andere Fische für den Verkauf als Nahrungs- und Genußmittel ergeben. Namentlich die Kehlen, Eingeweide und Köpfe ergeben sich hierbei als Abfall. Gleichzeitig kommen noch ganze Fische mit in Arbeit, die entweder als Ausschuß zu betrachten oder wegen zu langen Liegens (bei sehr reichem Fange z. B.) schon angefault sind. Man kocht die Fische und den Abfall in großen eisernen Kesseln mit Wasser aus und schöpft den sich abscheidenden Thran in Klärbottiche, dann in kleinere Gebinde. Noch vorteilhafter ist das Auskochen mit Schwefelsäure oder Salzsäure. Die Rückstände werden auf Fischguano verarbeitet. Nach A. Dohrmann in Otterndorf (D. R. P. 14502 v. 18. Oktober 1880. — 16532 v. 13. Februar 1881) soll man die Fische und Fischabfälle einige Tage in ein Säurebad bis zu 40 bis 50° B. ($D = 1,53$), was einem Gehalt an 63 Prozent Schwefelsäure entspräche, einbringen und darin mindestens 24 Stunden liegen lassen. Alsdann schöpft man die Abfälle mit Sieben aus der Flüssigkeit und kocht sie 2 bis 3 Stunden in Wasser, welches durch Dampf geheizt wird. Fleisch und Gräten fallen zu Boden, während der Thran (10 bis 12 Prozent) sich an der Oberfläche ansammelt. — Nach H. Moltrecht u. Komp. in Hamburg (D. R. P. 23974 v. 27. Februar 1883) sollen die Abfälle in einem offenen Bottich oder geschlossenen Kessel unter Rühren erwärmt werden, bis sie einen Brei bilden. Dieser Brei soll dann in Zentrifugen gebracht werden, bei deren Umdrehung sich die festen Teile an den Mantel, der Thran dagegen an die Achse anlegen sollen! Ist

letzte nun hohl und mit Löchern versehen, so fließt der Thran durch die hohle Achse ab. Offenbar wird in Wirklichkeit die Sache umgekehrt sein, d. h. der Thran wird aus der Zentrifuge herausgeschleudert, während die festen Teile in ihr zurückbleiben.

Heringsthran wird nach Fontenelle in der Weise gewonnen, daß man die Heringe und Heringsabfälle mit Wasser unter stetem Umrühren so lange kocht, bis alles zerkoht ist. Dann gibt man kaltes Wasser zu, worauf sich der Thran oben abscheidet und abgeschöpft wird. Man läßt ihn lagern, filtriert ihn und füllt ihn in Fässer.

Der Sardellenthran wird gewöhnlich durch Auspressen der ganzen Fische dargestellt. Man erhält beim Abkühlen desselben feste Ausscheidungen, von denen man den flüssigen Anteil durch Abfiltrieren oder Abpressen scheidet. Das feste Fett, welches hierbei erhalten wird, heißt Fischtalg. Ähnlich verfährt man auch mit anderen Abfallthranen.

Chemische Eigenschaften. Hierüber ist wenig bekannt. Die Zusammensetzung der Fischthrane gleicht wohl derjenigen der Robben- und Walthrane. Jedenfalls enthalten die frischen Fischthrane viel festes Fett.

Physikalische Eigenschaften. Die Fischthrane haben meist einen spezifisch fischigen Geruch und Geschmack, sind blaßgelb bis braun gefärbt und haben bei 15° die Dichte 0,925 bis 0,93. Schon über 0° setzen sie Stearin ab. In kaltem Alkohol sind sie zu 2 Prozent, in heißem zu 3,5 Prozent, in Aether zu 250 Prozent löslich.

Verwendung. Die Fischthrane werden als Brennöl, in der Gerberei, zur Schmiermittelfabrikation, auch zur Herstellung von Seifen verwendet.

Sorten der Fischthrane. Man unterscheidet diese Thrane entweder nach den Fischen, von denen sie stammen, oder nach den Ländern, aus denen sie zu uns kommen. Oft sind die betreffenden Abfallthrane aus dem Thrane verschiedener Fische gemischt. Im einzelnen ist etwa folgendes anzuführen. 1. Heringsthran (*huile de hareng*; herring oil), aus dem Hering gewonnen. Derselbe ist nach Schädler ziemlich hell von Farbe, dünnflüssig und zum Brennen wohl geeignet, da er sparsam brennt und wenig raucht (weniger als Rüböl), auch beim Brennen nicht so unangenehm riecht, wie gewöhnlicher Thran. Nach Deite ist der Heringsthran dickflüssig und speziell der Thran des Astrachanherings (Astrachanthran) außerdem von urinartigem Geruche. Letzterer kann ihm durch Erhitzen auf 220° oder durch Erwärmen mit etwas Chloralkal genommen werden. Der schwedische und russische Fischthran stammen vorwiegend von Heringen ab. 2. Sardinenthran (*huile de sardine*; sardin oil). Näheres über denselben ist nicht bekannt. Der italienische oder Mittelmeerthran ist hauptsächlich aus Sardinien gewonnen. Bemerkt sei an dieser Stelle, daß ein *Huile de friture* (Bacffisch- oder Schmalzöl) in den Handel kommt, welches nichts anderes ist, als Oliven- oder Erdnußöl, in welchem man die Sardinen gekocht hat, die als Delsardinen in den Handel kommen. Dieses Del ist braun, von unangenehmem Geschmack und wie ordinäre Abfallthrane verwendbar. 3. Japanisches Fischöl. Ueber diesen seit 1881 in Deutschland eingeführten Fischthran machte W. Eitner (Wagners Jahresbericht 31, 1885, S. 1088) folgende Angaben. Das Del wird vorwiegend aus Heringen und Sardinien, doch auch unter Mitbenutzung andrer Abfälle hergestellt. Man gewinnt es auf der Insel Nesso, an der Ostküste der Halbinsel Awa und sonst an den japanischen Küsten. Die Fische und Abfälle werden mit Wasser ausgekocht, der Thran wird abgeschöpft, die Rückstände kommen mitunter noch unter Pressen. Waren die Fische schon gefault, so besitzt das Del einen entsetzlichen Geruch. Das Del kommt in fast cylindrischen Fässern aus weichem Holz nach Yokohama und Tokio, um hier gereinigt zu werden. Man erwärmt das Del in gußeisernen Kesseln auf 50 bis 60° und überläßt es dann in Bottichen einer mehrtägigen Ruhe. Es bilden sich drei Schichten: zu oberst flüssiges Del, in der Mitte festes Fett, zu un-

terst Wasser mit Schleim, Fischteilen und Del in feiner Verteilung. Am Bottich sind in verschiedenen Höhen Hähne angebracht; man zieht zuerst das veräusserte flüssige Del ab. Dann wird das feste, eigentlich breiige Fett auf Filterpapier oder Baumwollzeug gebracht und nach dem Abtropfen schließlich noch abgepreßt. Der feste Rückstand wird umgeschmolzen und in Risten gegossen; er ist weiß bis gelblich und dem Talg ähnlich, nur fischig riechend. Das japanische Fischöl scheidet beim Erkalten nochmals festes Fett ab; dagegen läßt es keine Schmutzabsätze entstehen. Es kann wie Walfischthran benutzt werden. 4. Sardellenthran (*huile d'anchois*; sardel oil) wird durch Pressen von Sardellen gewonnen, enthält feste Fette, welche er in der Kälte ausscheidet und ist für gewöhnlich trübe. 5. Menhadenthran (*huile de menhaden*; menhaden oil), von *alosa menhaden* (französisch Pongee genannt), einem Wanderfisch, der sich an der ganzen amerikanischen Ostküste im Monat Mai zeigt. Der Fang dauert von Mai bis Oktober. Der Menhaden ist heringsähnlich, aber so fett, daß er zur Nahrung unverwendbar ist. Die Gewinnung des Thrans ist in Amerika ziemlich bedeutend; Hauptfabriken an der Chesapeakebay, auf Long Island, in Boston und am Mainebusen. Der Menhadenthran vertritt den Leber- und Walthran in den Gerbereien der Vereinigten Staaten. Im gereinigten Zustande vermischt man ihn mit Leinöl. Der höchst gereinigte Thran wird in Amerika und Schottland zur Beleuchtung der Kohlengruben verwendet. Verhandelt wird der Thran in Petroleumbarrells und seit etwa zehn Jahren auch an französische Lederfabriken verkauft (Menard). Man nennt diesen Thran auch amerikanischen Fischthran. 6. Lachsthran, von *Salmo phymallus*, in Amerika „ash-fat“ genannt. Derselbe ist gelb, von mildem, schwach fischartigem Geschmack und als Ersatz für eigentliche Thrane, z. B. in der Seifenfabrikation, verwendbar (Cristiani). 7. Ueber Sprottenthran, Pilchard- oder spanischen Fischthran, Stintthran, Störthran u. s. w. fehlen nähere Angaben.

Anhang: Nachträge und Berichtigungen.

Zu Seite 22 Berichtigung: Die Zahlen in letzter Spalte bei 8. Olive und 10b. Raps, c. Rübsen bedeuten nicht „Eiweißstoffe in letzteren“, sondern „Stickstoff in der organischen Substanz“.

Zu Seite 60 bis 63 Nachträge.

H. Rötting in Düren (D. R. P. 42362 vom 24. Mai 1887) hat einen beweglichen Tisch für Oelpressen konstruiert, welcher das Füllen der Formen, ihr Ein- und Auschieben und ihre Entleerung ermöglicht, ohne daß die Formen vom Tische fortgenommen werden müssen. — Ferner hat Th. Mc. Donald in Hull eine Vorrichtung zum mechanischen Füllen der Preßsäcke (D. R. P. 44901 vom 16. März 1888) und P. Wild in Berlin (D. R. P. 45168 vom 6. April 1888) eine Maschine zum Formen der Oeltuchen patentiert erhalten; über beide Patente ist jedoch näheres noch nicht bekannt.

Zu Seite 64 bis 71 Topfpressen ist ein Nachtrag zu machen. E. Torelli in Varese (D. R. P. 32699 vom 29. Januar 1885) hat eine Presse erfunden, bei welcher ein sehr hoher Preßkorb, dessen Wände in eigentümlicher Weise zum Abfluß des Oels geschikt gemacht sind, mit der Saat (ohne Preßtücher) gefüllt und hierauf auf Schienen zwischen Tisch und Kopf der Presse eingefahren wird. Der Kolben steigt von unten auf und bewirkt das Auspressen des Oels. Ist die Pressung beendet, so beschleunigt man den Niedergang des Kolbens, indem man das Wasser aus dem Preßcylinder mit Hilfe einer Pumpe absaugt. Der Topf wird alsdann herausgefahren und in eine zweite schwächere Presse befördert, welche zum Ausdrücken der Preßrückstände dient.

Zu Seite 71 bis 78 Trogpressen ist ebenfalls ein Nachtrag nötig. Derselbe betrifft eine eigentümliche Einrichtung des Trogs, die von L. Gismondi in Marseille herrührt (D. R. P. 44479 vom 19. Februar 1888). Der Trog ist nämlich aus einer Anzahl konzentrisch ineinander verschiebbarer Metallringe gebildet, die bei der Füllung fernrohrartig auseinander gezogen werden. Man füllt ein, preßt auf

Vorpressen möglichst zusammen, ohne daß Del ausfließt und bringt hierauf eine Anzahl solcher Tröge übereinander in die Presse, worin ein vollständiges Zusammenschieben der Ringe stattfindet. Die Einrichtung soll besonders für Oliven brauchbar sein.

Zu Seite 90, Akkumulatoren, ist nachzutragen, daß E. Prött und R. Seelhoff in Witten (D. R. P. 43434 vom 31. August 1887) in gewisser Beziehung zu dem Albanschen Windkessel zurückgegriffen haben, insofern sie Akkumulatoren konstruierten, bei denen gepreßtes Gas zur Belastung in Anwendung kommt. Für gleichbleibenden Druck benutzen sie ein verflüssigtes Gas, für abnehmenden z. B. komprimierte Luft. Den Druck des Gases lassen sie auf einen Kolben wirken, der nach dem Gase zu durch eine Flüssigkeitsschicht gedichtet ist, andererseits direkt auf das Wasser in einem mit dem Preßcylinder verbundenen Gefäße einwirkt.

Zu Seite 106 bis 108, Schwefelkohlenstoff, ist folgender Nachtrag zu machen.

Nach A. Targioni-Tozzetti und A. Berlese (Chem. Centralbl. [3], 19, 1888, S. 836) ist die Flüchtigkeit des Schwefelkohlenstoffs in einem Luftstrome für ein und dasselbe Volumen Luft in einem ersten Zeitabschnitte am größten und nimmt später ab. Die Gegenwart von Del, Fett oder Teer im CS_2 verlangsamen die Verdunstung, so daß sie lange anhält und zuletzt sehr schwach wird, — Thatsachen, welche die Praxis längst kennt. — R. B. Lehmann nimmt (Chemik. Zeitg. 12, 1888, N. S. 130) seine Behauptung, daß reiner und unreiner Schwefelkohlenstoff sich physiologisch verschieden verhielten, als irrtümlich zurück (vergl. Anm. auf S. 108).

Zu Seite 188 bis 193, Filtrieren der Oele, ist nachzutragen der Apparat von G. Streiß in Berlin (D. R. P. 43997 vom 14. Oktober 1887). Bei demselben fließt das Del aus einem hochgelegenen Gefäße durch Siebe in ein Uförmiges Rohr, an dessen tiefstem Punkte ein Schlammfack angebracht ist. Vor und hinter demselben befinden sich Scheidewände, von denen die erste oben und unten, die zweite nur oben eine Durchgangsöffnung besitzt. Das Del steigt dann in dem kürzeren Schenkel des Urohres auf und fließt hierüber auf einen Filtrierapparat, durch den es nach unten zum Abfluß gelangt.

Zu Seite 224 bis 227, Einwirkung chemischer Reagentien auf Oele sind mehrere Nachträge nötig.

Zunächst ist auf die Arbeiten von Benedikt und Ulzer zu verweisen (Bulletin de la société industrielle de Mulhouse 1888, p. 257), welche sich mit der Untersuchung und Konstitution der Oele, besonders der als Mordants gebrauchten, beschäftigt. Es ist da insbesondere die zur Untersuchung der Oele dienende Acetylierungsmethode zu erwähnen. Der Essigsäurerest $(\text{CH}_3\text{CO})^I$, den man gewöhnlich Acetyl nennt, vermag an Stelle des H von Alkoholhydroxyl, also auch von Hydroxylgruppen in den Oxy Säuren, zu treten. Mit Hilfe dieser Reaktion kann man die Anzahl alkoholischer Hydroxyle in den Oxy Säuren nachweisen, indem man den Neutralisations- und den Verseifungswert der acetylierten Säure bestimmt. Ersterer ist z. B. für 1 Molekül Acetylricinusöl Säure gleich einem, letzterer gleich zwei Molekülen Aetzkali, woraus für Ricinusöl Säure die Formel $\text{C}_{17}\text{H}_{33}\text{OHCOOH} =$ Oxyöl Säure folgt; denn bei der Neutralisation wird nur der H des Kohlen-säurerestes COOH durch K ersetzt, bei der letzteren auch das Acetyl in essig-saures Kalium umgewandelt. Die Acetylmethode hat R. Benedikt nun auch die Mittel an die Hand gegeben, zu konstatieren, daß die Ansicht Gei-

tels, nach welcher der größere Ertrag an festen Fettsäuren bei der Schwefelsäureverseifung der Fette gegenüber der Kaltverseifung auf Umwandlung der Oelsäure in Stearinsäure beruhe (vergl. Einleitung Seite 8), nicht ganz den Thatfachen entspricht (Zeitschrift für angewandte Chemie 1, 1888, S. 491). Nach Geitel soll Drypstearinsäure entstehen; Benedikt konnte im sog. Destillatstearin mit der Acetymethode keine Drypsäure nachweisen, bekam dagegen Jodabsorption, trotzdem keine Oelsäure vorhanden war. Er folgert hieraus, daß wohl zunächst Drypstearinschwefelsäure und beim Kochen derselben mit Wasser Drypstearinsäure aus der Oelsäure entstehen, daß aber letztere bei der Destillation unter Wasserabspaltung in die von M., E. und A. Saponzoff entdeckte feste oder Isoölsäure übergeht. Auch die Brüder Saponzoff erhielten diese Verbindung bei Destillation der Drypstearinsäure (Journal für praktische Chemie, N. F. 37, 1888, S. 269). Die zugehörigen Reaktionsgleichungen sind nach Benedikt: 1. $C_{18}H_{34}O_2 + H_2SO_4 = C_{18}H_{33}(OSO_3H)O_2$ Drypstearinschwefelsäure; 2. $C_{18}H_{33}(OSO_3H)O_2 + H_2O = H_2SO_4 + C_{18}H_{33}(OH)O_2$ Drypstearinsäure; 3. $C_{18}H_{33}(OH)O_2 = H_2O + C_{18}H_{34}O_2$ Isoölsäure.

Zu Seite 236 bis 239, Senföl, ist nachzutragen, daß nach M. Thier (Deutsche Industriezeitung 29, 1888, S. 5) das Senföl ein vorzügliches Schmiermittel ist, dessen Schmierfähigkeit zu feinstem Olivenöl sich wie 263 : 168 verhält und derjenigen des Vulkanöls gleicht. Ist das Del sehr sorgfältig bereitet (wie Speiseöl), so wird es sehr schwer ranzig und erstarrt erst bei $-8,75$ bis $-10^\circ C$.

Zu Seite 239, Carapaöl, bringt E. Hartwich neue Mitteilungen (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 823).

Das von demselben untersuchte Del stammte von *carapa guineensis* und ist identisch mit dem Runda-, Touloucouna- oder Talicunahöl. Die Samen enthalten bis 65 Prozent des Fettes. Das Del aus den Samen von *carapa guyanensis* heißt Carapa-, Crap- oder Andirobaöl. Andirobaöl scheint ein Gemisch zu sein, da die Angaben über den Schmelzpunkt desselben zwischen $23,6$ und 50° schwanken. Der bittere Geschmack des Gupanaöls soll durch Strychnin und „Carapin“, der des Guineaöls durch „Touloucounin“ veranlaßt sein. Verwendet werden beide Oele in der Seifenfabrikation, als Schutzmittel gegen Insekten, als Mittel gegen Hautkrankheiten, zum Schutz der Möbel gegen Insektenangriffe u. s. w.

Zu Seite 244, Erdnußöl. Ueber physikalische und chemische Konstanten dreier Erdnußöle macht L. Schön (Liebig's Annalen 244, 1888, S. 253) folgende Angaben:

	Räusliches Del	Del aus indischen Nüssen	Del aus afrikanischen Nüssen
Dichte	0,913 (25°)	0,9161 (22°)	0,9111 (22°)
Dichte der Säuren	0,8468 ($98,5^\circ$)	—	0,8436 ($92,5^\circ$)
Erstarrungspunkt	$-2,5^\circ$	$-2,5^\circ$	$-2,5^\circ$
Schmelzpunkt	$+10^\circ$	$+5^\circ$	$+2^\circ$
Schmelzpunkt der Säuren . .	30°	—	30°
Erstarrungspunkt der Säuren .	28°	—	29°
Röttstorfer'sche Zahl	192,7	193,2	194,6
Hübische Jodzahl	94,2	98,7	85,6

Zu Seite 136 und 247, Extraktion der Sanza. Nach einem Un genannten wäre die Extraktion der Olivenpreßlinge, der sogen. Sanza behufs Gewinnung des von denselben zurückgehaltenen Oels (5 bis 10 Prozent mangelhaft und nicht gewinnbringend, wogegen die Destillation der Sanza mit überhitzten Wasserdämpfen zu empfehlen sei. Mit vollem Rechte wendet sich G. Laquai gegen diese Ausführungen, in-

dem er zunächst hervorhebt, daß durch Destillation mit gespannten Wasserdämpfen natürlich das Del zersezt werden und man somit nur Fettsäuren, aber kein Del im Destillat haben wird. Weiter weist Laquai aber darauf hin, daß man in Italien überall die Extraktion der Sanza mit bestem Erfolge anwendet und daß das erzeugte Del, welches hauptsächlich zu Textilsseifen verarbeitet wird, den gestellten Anforderungen in jeder Weise entspricht (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 617, 754).

Zu Seite 247, Rückstände der Olivenölgewinnung, liegen ferner Mitteilungen von F. Sestini und D. Tobler vor (Chem. Centralblatt [3], 19, 1888, S. 633). Beim Auspressen der zermalmten Oliven wird oft Wasser zugesetzt; man läßt dann Del und Wasser sich scheiden und das Del in eine Reihe von Bassins sich klären. In den letzten Klärbehältern bildet sich ein Bodensatz, welcher Morchione heißt und in Italien vorzugsweise als wertvolles Düngemittel verwendet wird. Die Preßrückstände werden häufig als Dünger oder als Brennmaterial benutzt, was aber unvorteilhaft ist. Besser würden sie sich als Viehfutter, z. B. für Schweine, eignen, zumal sie sehr billig zu haben sind (100 kg Heu = 6,50 Frank, 100 kg Preßrückstände = 7 Frank, während der Wert derselben, dem Nährwerte entsprechend, 11,95 Frank sein würde).

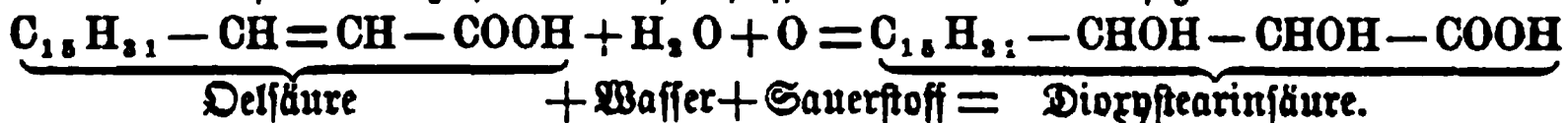
Zu Seite 255 bis 258, Ricinusöl.

Zunächst ist darauf hinzuweisen, daß F. Krafft aus den Fettsäuren des Ricinusöls die Ricinusölsäure isoliert hat, indem er die Fettsäuren zuerst bei 0°, dann bei 10 bis 12° auspreßte. Der Rückstand ist die Ricinusölsäure. Sie ist geruchlos und hart, bildet blendendweiße Krystallmassen und schmilzt bei 16 bis 17°. Erhält man sie längere Zeit im geschmolzenen Zustande, so erstarrt sie schwer wieder. Das Barpfsalz ist in warmem Alkohol löslich. Die Ricinusölsäure ist eine Oxyölsäure und geht beim Behandeln mit salpetriger Säure in die isomere Ricinelaidinsäure über, die asbestähnlich glänzende Massen bildet und bei 52 bis 53° schmilzt. Endlich wurde auch festgestellt, daß Ricinolein wahrscheinlich ein fester Körper ist, daher der flüssige Aggregatzustand des Oels auf teilweise Oxydation oder auch Ueberschmelzung des Ricinoleins zurückzuführen sein dürfte (Berl. Berichte 21, 1888, S. 2730). Nach Hazura besteht übrigens die Ricinusölsäure aus wenigstens zwei isomeren Säuren (Ricinolsäuren). — Ferner haben Benedikt und Ulzer (Bull. Mulh. 1888, p. 257) nachgewiesen, daß das huile de ricin soluble oder soluble castor oil der Gebrüder Johnson in Hull, zu den sog. oxydierten Oelen (blown oils) gehört, welche man durch Einblasen von Luft in die erhitzten Oele erhält. Es entstehen dabei Flüssigkeiten, welche in Dichte und Dickflüssigkeit dem Ricinusöl sehr nahe kommen, aber in Alkohol nur wenig löslich, dagegen mit Mineralölen mischbar sind. Das sog. lösliche Ricinusöl ist hellgelb, leicht getrübt und liefert beim Verseifen eine braunrote Seife, aus der sich beim Zerlegen braunrote Fettsäuren vom Schmelzpunkte 39 bis 41° ausscheiden. Wahrscheinlich ist es oxydiertes Cottonöl.

Zu Seite 217, 219, 223, 260 und 267. Die trocknenden Oelsäuren und Oele. Bereits an mehreren Stellen dieses Buches wurde auf die namentlich durch R. Hazura bewirkte Umgestaltung der Kenntnisse über trocknende Oele und ihre Säuren Bezug genommen; es war aber eine zusammenhängende Darstellung der neuen Forschungsergebnisse nicht möglich, da erst während der Bearbeitung des Werkes, ja während der Drucklegung Hazuras Arbeiten bekannt wurden. So sind auch jetzt neue Veröffentlichungen des genannten Forschers erfolgt

(Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 710, R. S. 158, 159. — Zeitschrift für angewandte Chemie 1, 1888, S. 312, 455), über welche im Zusammenhange mit den älteren Arbeiten hier in aller Kürze berichtet werden soll.

Läßt man auf alkalische Lösungen ungesättigter Fettsäuren übermangansaures Kalium einwirken, so entstehen Drysäuren (z. B. aus Oelsäure Dioxyptearinsäure, aus Ricinusölsäure Trioxyptearinsäure u. s. w.) Es lösen sich also bei dieser Reaktion die Doppelbindungen der Kohlenstoffatome und die frei werdenden Valenzen sättigen sich mit Wasserresten zu gesättigten Dryfettensäuren mit derselben Anzahl von Kohlenstoffatomen im Molekül, z. B.



Doch tritt die Reaktion in der geschilderten Weise nur bei denjenigen ungesättigten Säuren auf, welche entweder überhaupt bloß eine Doppelbindung oder doch wenigstens zwischen je zwei Doppelbindungen eine einfache Bindung der Kohlenstoffatome besitzen. Während nun die flüssigen Oelsäuren sehr schwer voneinander zu trennen sind, gelingt es sehr leicht, die daraus dargestellten Drysäuren voneinander zu scheiden und aus ihrer Beschaffenheit alsdann einen Rückschluß auf die ursprünglich vorhandenen Säuren zu thun. Auf solchem Wege fand Hazura, daß die flüssigen Säuren des Hanföls, Leinöls, Mohnöls u. s. w., also der trocknenden Oelsäuren folgende Drysäuren lieferten:

Sativinsäure $C_{18}H_{33}O_6$ = Tetraoxyptearinsäure $C_{17}H_{31}(OH)_4COOH$

Pinusinsäure $C_{18}H_{33}O_6$ = Hexaoxyptearinsäure $C_{17}H_{31}(OH)_6COOH$

Die isomere Isolinusinsäure, endlich

Dioxyptearinsäure $C_{17}H_{31}(OH)_2COOH$.

Offenbar sind also die in den trocknenden Oelsäuren ursprünglich vorhandenen Fettsäuren $C_{18}H_{33}O_2$, $C_{18}H_{35}O_2$ und $C_{18}H_{37}O_2$. Letzteres ist die Oelsäure; die beiden ersteren nannte Hazura Pinolsäure und Pinolen-, bez. Isolinolensäure. Was man also bisher kurzweg als Leinölsäure, Hanfölsäure, Mohnölsäure u. s. w. bezeichnete, ist ein Gemisch aus je zwei bis vier Säuren. Und zwar hat Hazura auch die Mischungsverhältnisse festgestellt, wie sie aus folgender Tabelle hervorgehen:

Prozente in den flüssigen Säuren aus:	Leinöl	Hanföl	Rußöl	Mohnöl	Cottonöl
Pinolensäure . . .	15	15	13	5	—
Isolinolensäure . .	65		7	30	40
Oelsäure	15	70	80	65	60
Pinolsäure	5				

Die gefundenen Thatfachen decken sich mit dem, was bezüglich des Trocknens der Oele schon längst bekannt ist, nämlich damit, daß Leinöl von den genannten Oelen am besten, Cottonöl am schlechtesten trocknet. Das Trocknen der Oele wird durch Sauerstoffaufnahme unter Bildung fester Oxydationsprodukte veranlaßt. Am leichtesten trocknen werden also diejenigen Oelsäuren, welche am meisten lösliche Doppelbindungen besitzen und mithin am meisten Sauerstoff aufnehmen können. Da nun die Pinolen- und Isolinolensäure bei Behandlung mit $KMnO_4$ in Hexaoxyptearinsäuren verwandelt werden, müssen sie drei Doppelbindungen besitzen; aus ähnlichen Gründen kann Pinolsäure deren nur zwei und Oelsäure nur eine haben. Folglich trocknet Pinolensäure am besten und Oelsäure am schlechtesten; in gleicher Weise natürlich auch ein an Pinolen- und Isolinolensäure reiches Öl am besten, ein an Oelsäure reiches am schlechtesten. Dazu kommt noch, daß gesättigte Säuren über-

haupt nicht trocknen und also an solchen reiche Oele ebenfalls nicht oder nur schlecht eintrocknen werden.

A. Bauer und R. Hazura haben nun weiter den Vorgang des Eintrocknens der trocknenden Oelsäuren, wie der trocknenden Oele genauer studiert und sind auch hier zu höchst interessanten Ergebnissen gelangt. Sie fanden zunächst, daß die trocknenden Säuren sich dem Sauerstoff der Luft gegenüber gleich verhalten; nur die Geschwindigkeit der Oxydation war eine verschiedene, so daß Linolensäure am schnellsten eintrocknete. Weiter werden bei der Oxydation nicht bloß die sog. freien Balenzen (siehe oben) gesättigt, sondern zwischen Kohlenstoff und Wasserstoff schiebt sich auch Sauerstoff ein, so daß Produkte mit alkoholischen Hydroxylen entstehen. Die Linolensäure z. B. geht nicht einfach durch Sauerstoffaddition in $C_{18}H_{30}O_2$ über, sondern verwandelt sich wahrscheinlich in $C_{18}H_{30}O_7$. Wie die freien Säuren verhalten sich beim Eintrocknen auch ihre Salze. Das Produkt der Trocknung geht nach jahrelangem Liegen oder bei Oxydation der Säuren bei $80^\circ C$. in feste ätherunlösliche Massen über, wahrscheinlich wegen einer Anhydridbildung. — Endlich untersuchten die genannten Gelehrten das Produkt der Eintrocknung eines Oeles, das sog. Pinoxin, darauf hin, ob es glycerinfrei sei, wie Mulder annahm, oder nicht. Sie erhielten bei Verseifung von 20 g Pinoxin fast 1 g Glycerin abgeschieden, wodurch die Unrichtigkeit der Mulderschen Ansicht sicher nachgewiesen war; ja es enthielt das Pinoxin sogar noch unverändertes Leinölsäureglycerid. Demnach muß das Pinoxin richtiger als Oxypleinölsäureglycerid angesprochen und etwa mit dem Namen Oxylinolein belegt werden.

Die Hauptergebnisse der wichtigen Untersuchungen sind also folgende:

1. Die flüssigen Fettsäuren der trocknenden Oele sind Gemische aus Linolen-, Isolinolen-, Linol- und Oelsäure.
2. Beim Trocknen der Oelsäuren, wie Oele spielt die Oelsäure keine Rolle; vielmehr beteiligen sich nur Linolen-, Isolinolen- und Linolsäure, indem sie durch Sauerstoffaufnahme in feste Oxy-säuren übergehen.
3. Ein trocknendes Öl trocknet um so besser, je weniger es gesättigte Fettsäuren und Oelsäure enthält und je mehr der Gehalt an Linolen- und Isolinolensäure denjenigen an Linolsäure überwiegt.
4. Beim Trocknen der Oele zerlegen sich die Glyceride der Oelsäure und der gesättigten Fettsäuren in freien Fettsäuren und Glycerin, welches letzteres völlig zu Kohlensäure und Wasser oxydiert wird; dagegen gehen die Glyceride der trocknenden Oelsäuren in Glyceride von Oxy-säuren über. Das Endprodukt des Eintrocknens ist das Oxylinolein.

Zu Seite 275, Madiaöl.

Nach Hartwich (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 958), hat das Öl bei 16 bis 17° die Dichte $0,926$ bis $0,928$, erstarrt bei -15 bis -20° und besteht aus den Glyceriden einer festen ($C_{14}H_{28}O_2$) und einer flüssigen Säure ($C_{18}H_{34}O_2$ oder $C_{18}H_{36}O_2$?).

Zu Seite 280, Bankulnußöl.

Nach C. Hartwich (Chemiker Ztg. 12, 1888, S. 859), stammt das Öl aus den Rawiri- oder Rewirinüssen, den Samen des Kerzennußbaums (aleurites ambinax), welche 62 Prozent Öl enthalten, und kommt als Retunöl in den Handel. Hauptproduktion auf den Sandwichinseln (450 hl jährlich).

Zu Seite 286, Eieröl.

Es ist nachzutragen, daß R. Liebermann das Eieröl durch Extraktion mit Aether als dünne Salbe erhalten hat. Der feste Anteil bestand aus Palmitin mit wenig Stearin und Cholesterin, der flüssige Anteil aus den Glyceriden von Del-, Palmitin- und Stearinsäure (40 Prozent Del-, 38,04 Prozent Palmitin-, 15,21 Prozent Stearinsäure). Del aus angebrüteten Eiern enthielt auch freie Säure (Chemiker Ztg. 12, 1888, N. S. 131). — Neuerdings wird auch Straußeneieröl zur Seifen- und Salbenfabrikation benutzt. Ein Straußenei wiegt etwa 1500 g, das Dotter 540 g, und zwar enthält letzteres 25,12 Prozent Fett, 6,22 Prozent Fettsäuren und 1,1 Prozent „Phosphor-glycerinsäure“. Das Del wird durch Extrahieren mit Benzin gewonnen; es löst sich auch in Alkohol auf (1:99). Seine Dichte ist 0,915, sein Erstarrungspunkt 10° C. An der Luft oxydiert es sich rasch; im Lichte verändert es seine Farbe (Seifenfabrikant 8, 1888, S. 124).

Zu Seite 296, Leberthran.

Nach Marpmann (Chem. Centralbl. [3], 19, 1888, S. 1213) beruht die Wirkung des Leberthrans auf seinem Gehalte an einer mit Aether oder Alkohol fällbaren Substanz, welche bewirkt, daß der Thran mit dem Magensaft eine dauerhafte Emulsion bildet. In dieser Form wird dann das Fett resorbiert. Nach Heyerdahl (Chem. Zeitg. 12, 1888, S. 1475) wäre der therapeutische Wert des Leberthrans dagegen auf seine leichte Spaltbarkeit zurückzuführen.

Alphabetisches Sach- und Erfinderverzeichnis.

Bemerkung: Statt c ist vielfach f oder s verwendet worden, worauf noch besonders aufmerksam gemacht werden soll.

A.

Abfallthran 289. 297.
 Absperrventil an Pumpen 81. 82.
 Acajouöl 241.
 Aceton 110.
 Acetylierungsmethode 301.
 Adamson, Extraktoren 144.
 Aether 110.
 Aether, zusammengesetzte 3.
 Aethyläther 110.
 Akkumulatoren 90. 301.
 Akrolein 7. 215.
 Alarmporrichtung an Pressen 86.
 Alban, Pumpe mit Windkessel 89.
 — Topfpresse 69.
 Alkohol 3.
 Albricht, Klären von Del 189.
 Alligatoröl 286.
 Aluplakkohol 7.
 Alupfensenöl 234. 237.
 Alupfensulfid 234.
 Amazonenmandeln 241.
 Ambra, graue 293.
 Ameisenöl 286.
 Amygdalin 242.
 Andirobaöl 239.
 Apfelfernöl 241.
 Aprikosenernöl 244.
 Arachisöl 244.
 Armstrong, Akkumulator 90.
 Astrachanthran 298.
 Ausrißung von Pumpen, selbstthätige 86. 92.
 Azotine 144.

B.

Badfishöl 298.
 Badöl 266.

Bahiatbran 298.
 Bandell, Trogpresse 73.
 Bang und Sanguinetti, Extraktion 148.
 Bankulnußöl 280. 305.
 Bareswil, Reinigen mit NaOH 197.
 Bartlett, Akkumulatorpresse 86.
 Baumöl 246. 249.
 Baumwollsamensöl 207. 268. 270.
 Becherwerk 16.
 Behenöl 246.
 Belladonnaöl 277.
 Benzaldehyd 242.
 Benzin 108. 109. 167.
 Benzol 108. 109. 110.
 Bernharbi, Extraktor und Rührer 150.
 Bessmer und Heywood, Pressen 87. 94.
 Bissensamensöl 254.
 Birnenkernöl 241.
 Bittermandelöl 242.
 Bleichen der Oele 186. 201.
 auf physikalischem Wege 201, im
 Sonnenlichte 202, mit Chlor 204,
 mit doppeltchromsaurem Kalium
 204, mit hydroschwefliger Säure 206,
 mit Luft 202, mit Mangansuper-
 oxyd 203, mit Ozon 202, mit schwef-
 liger Säure 205, mit übermangan-
 saurem Kalium 203, mit Wasser-
 stoffsuperoxyd 202.
 Bodenspeicher 14.
 Bodmer, Trogpresse 71.
 Boggio, Extraktion 125.
 Boniere, Deprat, Pignol, Extraktion 123.
 Bramah, hydraulische Presse 47.
 — Pumpe 89.
 Brassicasäure 234. 235.
 Brann, Extraktion 126. 146.
 Braunfischthran 292.
 Brennöl 249.
 Brenot, Presse 66.

Brids, liegende Presse 83.
 Brind und Hübner, Alarmvorrichtung 86.
 Formmaschine 62. Oelfabrik 102.
 Pressen 77. 84. 85. Pumpenaus-
 rüstung 86. Schleudermühle 98.
 Brittain und Gandy, Preßtücher 60.
 Brunner, Bleichverfahren 201.
 Brüggemann, Presse 69.
 Buccia 250.
 Buchedern-, Buchel-, Buchenkernöl 254.
 Büttner, Extraktor 151.
 Burstin, Oelsäuregrade 227.
 Buschel und Gaydon, Presse 67.
 Butterinöl 245.

C.

Carapaöl 239. 302.
 Castoröl 255.
 Catappaöl 241.
 Cattanaeh, Reinigung von Leinöl 209.
 Cazalis und Cordier, Wärmepfanne 36.
 Chlor und Chlorkalk als Bleichmittel 204.
 Chloroform 110.
 Chlorschwefel, Reagens auf Oele 229.
 Cochran, Desodorisieren 201.
 Cogan, Reinigen der Oele 195.
 Colza 233.
 Combret, Oelreinigungsapparat 199.
 Condensator für CS₂ 117.
 Cottonöl 207, 270.
 Crotonöl 258.
 Cruciferenöle 233. 234.
 Curcasöl 258.
 Cuvelier, Oelsaatzerkleinerer 34.

D.

Dampfleberthran 294. 296.
 Dampfstrahlgebläse 206.
 Dangivillé, Reinigung der Oele 197.
 Dehne, Filterpresse 193. Presse 84. 85.
 Deiß, Extraktion 111. 114.
 Delphinthran 293.
 Deprat, Extraktion 116. 123.
 Desodorisieren der Oele 186. 200.
 Destillierapparat 149.
 Disintegratoren 97.
 Distelsamenöl 276.
 Döglingthran 293.
 Dorschleberthran 296.
 Dreikronenthran 290.
 Dubrunfaut, Oelklärung 189.

E.

Eau de Javelle als Bleichmittel 204.
 Egells, Presse 79. Pumpwerk 91.
 Eggestorff, Oelkuchenbrecher 96.
 Ehrhardt, Akkumulator 90. Rollergang
 31. Kuchenbrecher 96. Pressen 64. 75.
 Pumpwerk 93. Wärmepfanne 36. 37.

Eieröl 286. 306.
 Elaidin 9. 217.
 Elaidinprobe 228.
 Elaidinsäure 217.
 Elevator 16.
 Emulsion 242.
 Erdeichöl 244.
 Erdmandelöl 259.
 Erdnußöl 244. 302.
 Erdöldestillate 140.
 Erleben, Oelkuchenreiber 97.
 Estrett und Searle, Preßumschläge 59.
 Ester 3.
 Extraktion der Oele 23. 104.
 Extraktion mit Aether 146. Alkohol 146.
 Erdöldestillaten 140. Fuselöl 146.
 Kanadol 140. Schwefelkohlenstoff
 111.
 Extraktion mit Schwefelkohlenstoff. Be-
 triebsergebnisse 118. 120. 121. Nach-
 teile 127. 128. 130. 133. 134. Vor-
 teile 128. 131. 135.
 Extraktionsanlagen 158.
 Extraktionsapparate, amerikanische 144.
 Bon Bang und Sanguinetti 148.
 Bernhardt 150. Boggio 125. Bo-
 nière, Deprat und Bignol 123.
 Braun 126. Büttner 151. Deiß 114.
 Deprat 116. Fride 135. Friedrich
 151. van Haecht 133. Häbide 125.
 Hehl 120. Hirzel 140. 153. Löwen-
 berg 119. Lunge 124. Merz 147.
 155. Moisson 123. Moussu 118.
 Mullings 153. Pongowski 145.
 Richardsson, Irvine und Lundy 140.
 Richters 147. Roth 136. Schulze
 152. Seeley 145. Seyferth 116.
 Bohl 142. Weber 149. Wegelin und
 Hübner 156. Wellstein 149.
 Extraktionsdauer 167.
 Extraktionsmethoden, Beurteilung 167.
 Extraktionsmittel 106. Anforderungen
 140. Beurteilung 161. Dämpfe 166.
 Entzündungstemperatur 165. Feuer-
 gefährlichkeit 164. Flüchtigkeit 164.
 Lösbarkeit 162. Preße 161. Ver-
 brennungswärme 165. Wiederge-
 winnung 129. 172.
 Extraktionsrückstände 129. 135. 141. 144.
 171. 175.
 Extraktionstemperatur 170.
 Extraktion und Pressung 177.
 Extraktor, Berechnung 138.

F.

Fabriköl 249.
 Fett 2. 4.
 Fettsäure 2. 215. 216.
 Fettsäuren, gepaart 8. Verseifungszahl
 226, wasserstoffärmere 2.
 Fichtensamenöl 278.

Fierschen oder Fiersen 81.
 Filterpressen 191.
 Filtration der Oele 183. 188.
 Filtration nach Groubelle und Jaunez 188. Janardi 191. Röllner 190. Marterne 188. Nief 191. Sander 188. Schneider 189, von unten 189, unter Druck 191.
 Filtriergefäße 188.
 Finnerfischthran 293.
 Firnis 268.
 Fischer, Pumpenausrichtung 92.
 Fischöl 289, japanisches 298.
 Fischtalg 298.
 Fischthran 289. 297, amerikanischer 299, russischer 298.
 Fod 290.
 Formmaschinen 60.
 Formtisch 300.
 Fride, Extraktion 135.
 Friedrich, Extraktion 151.
 Fritsche, rotierende Reilpresse 45.
 Froning, Pressen 80.
 Futtermehl 173. 176.

G.

Gänsefischmalzöl 284.
 Gasolin 108. 109. 145.
 Gismondi, Pressbeutelstich 300.
 Glyceride 2. 4. 214. 217.
 Glycerin 3. 215.
 Gomaöl 255.
 Groubelle und Jaunez, Filtration 188.
 Gurkenkernöl 274.

H.

Haecht, van, Extraktion 133.
 Häbide, Extraktion 125.
 Haiffischthran 297.
 Hall, Delreinigung 196, Stumme Presse 45.
 Hallette, stumme Presse 45.
 Hammeltaigöl 283.
 Hanföl 279.
 Hanfölsäure 267. 280. 304.
 Haschisch 279.
 Haselnußöl 254.
 Hederichöl 239.
 Hehnersche Zahl 226.
 Heringsthran 297. 298.
 Hesse, Presse 67.
 Heyl, Extraktion 120. 121.
 Hidornöl 279.
 Hirsenöl 281.
 Hirzel, Extraktion 140. 153, Versuchsextraktor 24.
 Höllenöl 247. 249.
 Holzöl 281.
 Hopperboy 121.
 Horizontalpressen 79.

Hornmohnöl 264.
 Hüblsche Zahl 227.
 Hundooöl 239.
 Hydroschweflige Säure, Bleichmittel 206.

I.

Jager 41.
 Jodadditionsmethode 227.
 Jodzahl 227.
 Jourdan, Presse 68.
 Janardi, Filtration 191.
 Isolinolensäure 304.
 Jungfernöl 248.
 Juviaöl 241.

K.

Käppelin, Presse 87.
 Kalatil 252.
 Kalium, doppeltchromsaures 204, — übermanganisaures 203.
 Kamelliadöl 240.
 Kanadol 108. 109. 140. 143.
 Kaschelottthran 293.
 Kastanienöl 240.
 Kastner, Rollergang 34.
 Kautschuk, künstlicher 268.
 Kawirinkisse 305.
 Keilpresse, holländische 40, rotierende 45.
 Kerofelen 108.
 Ketunöl 305.
 Kexer, De, Delreinigung 198.
 Kiefern Samenöl 277.
 Kiki 288.
 Kirschkernöl 244.
 Klären der Oele 183. 188, nach Allbright, nach Dubrunfaut 189.
 Klauenfett und Klauenöl 284.
 Klettenöl 276.
 Kniehebelpresse 46.
 Knochenöl 285.
 Knop, Pumpenabsperrventil 82.
 Röllner, Filtration 190.
 Körting, Dampfstrahlgebläse 206.
 Rötting, Formtisch 300.
 Röttstorfersche Zahl 225.
 Rohlfischthran 296,
 Rohlsaar 233.
 Rohlsaaröl 234.
 Rollenliderung 53.
 Rollergang 31. 43.
 Kontrepresse 80.
 Kraus, Pressen 70.
 Kreiß, Transportelement 17.
 Kressenöl 262.
 Krolodilöl 286.
 Kronentafelöl 245.
 Kuchenmehl 173.
 Kähler 150.
 Kürbiskernöl 274.
 Kundaöl 239.

L.

Lachsthran 299.
 Läufer 32.
 Läutern der Oele 183. 188.
 Lallemantiaöl 277.
 Laval, De, Delreinigung 197.
 Laveur 121.
 Leberthran 288. 294. 306.
 Lecointe, Accumulator 90.
 Leindotteröl 262.
 Leinöl 266, Bleichen 209. Gelochtes 268.
 Reinigung 208.
 Leinölsäure 2. 267. 304.
 Leinölsäureanhydrid 260. 268.
 Leinölsäureglycerid 260.
 Liderringe 82.
 Ligroin 109.
 Linolein 4. 305.
 Linolensäure 304.
 Linolsäure 304.
 Linorin 223. 260. 268. 305.
 Linufinsäure 304.
 Lösefeil 41. 43.
 Löwenberg, Extraktion 119.
 Loutsoubie, Extraktion 117.
 Luft als Bleichmittel 202.
 Lunge, Extraktion 124.
 Luteolin 264.

M.

Madiaöl 275. 305.
 Mailäferöl 286.
 Maisöl 259.
 Mandelfleie 243.
 Mandelöl 241.
 Mangansuperoxyd als Bleichmittel 203.
 Maranthonlasiarien 241.
 Marmottöl 244.
 Materne, Filtration 188.
 Maubslap, Wärmepfanne 35.
 Medicinalthran 294. 295.
 Meerschweinethran 292.
 Melonenöl 274.
 Menhadenthran 289. 298.
 Merz, Extraktion 147. 155. 158.
 Mehen 83.
 Miscella 137.
 Mittelmeerthran 298.
 Mohnöl 262, weißes 264.
 Mohnölsäure 267. 304.
 Moison, Extraktion 123.
 Montgolfier, Presse 78. Pumpe 89.
 Morchione 303.
 Mouffu, Extraktion 118.
 Müller, Presse 95.
 Mullings, Extraktor 153.
 Muspratt, Wärmepfanne 37.
 Myronsäure 234. 237.
 Myrosin 237.

N.

Nachmühlenöl 247. 249.
 Nachpresse 74.
 Nachschlag 45.
 Naphtha 108. 109.
 Narmalthran 293.
 Natrium, saures schwefligsaures 205.
 Nicholson, Suchenbrecher 97.
 Nigeroöl 276.
 Nigorsaak 275. 276.
 Nußöl 278.
 Nußölsäure 267. 278. 304.

O.

Ochsenklauenöl 285.
 Oel, lösliches 257. 303.
 Oelbeize 249.
 Oele. Bildung 11. 12. Brennbarkeit 224. Chemische Eigenschaften 6. 214. Dichte 211. Einwirkung auf Metalle 229. Einwirkung chemischer Reagentien 224. Elementarzusammensetzung 214. Ertragsberechnung 25. Ertrag bei Extraktion 141. Fette Oele 1. 4. 210. Gefrierpunkt 212. Gehalt an unlöslichen Fettsäuren 226. Konsistenz 210. Löslichkeit 213. Nähere Bestandteile 214. Nicht trocknende Oele 4. 218. 230. Optisches Verhalten 212. Oxidation 218. 220. Oxydierte Oele 257. 303. Pflanzliche Oele 4. 9. 230. Physikalische Eigenschaften 5. 210. Ranzidität 185. 197. Rohe Oele 179. Schmelzpunkt 212. Tierische Oele 4. 11. 281. Trocknende Oele 4. 218. 260. 303. Verhalten in Luft 218.
 Oelfabriken. Anlage und Betriebskosten 179. Für Extraktion 158. Für Pressung 99.
 Oelfirnisbaumöl 281.
 Oelgang 31.
 Oelgehalt der Rückstände 176, der Saat 21.
 Oelkuchen 45. 173. Aufbewahrung 176. Futterwert 174. Untersuchung 176.
 Oelkuchenbrecher 96.
 Oellade 40.
 Oelpflanzen 9.
 Oelsaat. Aufbewahrung und Austrocknung 14. Untersuchung 21. Verunreinigungen 18. Wert 20. Zusammensetzung 22.
 Oelsaatzerkleinerer 34.
 Oelsäure 2. Feste 302.
 Oelsäureglyceride 230.
 Oelsäuremesser 227.
 Oelsäuren 217. Trocknende 217. 267. 303.

Oel schlagen 43.
 Olein 4.
 Oleometer 212.
 Olivenkernöl 250. 251.
 Olivenöl 246. Aus Sanza 136. 303.
 Durch Extraktion 117. 123. Durch
 Pressung 65. Reinigung 207. Rück-
 stände 303.
 Opelt, Gefäß für Pressen 70.
 Oxyleinölsäure 268.
 Oxylinolein 305.
 Ozon als Bleichmittel 202.

P.

Padpressen 78.
 Palmitin 4.
 Palmitinsäure 2.
 Panicol 281.
 Paranusöl 241.
 Paternosterwerk 16.
 Persiko 243.
 Petroleumäther 108. 109.
 Petroleumbenzin 109.
 Petroleumdestillate zur Extraktion 140.
 Pferdefußöl 285.
 Pfirsichkernöl 243.
 Pflaumenkernöl 244.
 Phocenin 292.
 Phosphetölsäure 2.
 Phosphetolein 4.
 Piknometer 212.
 Poliermehl 281.
 Pongowski, Extraktion 145.
 Poteau, Presse 74.
 Pottfischthran 293.
 Preßbeutel 59.
 Preßblech 81.
 Preßblock 40.
 Preßcylinder 50.
 Presse mit exzentrischen Scheiben 45.
 Pressen 39.
 Pressen, kontinuierliche 94.
 Pressen, hydraulische 47.
 Akkumulatorbetrieb 86. Cylinder-
 stärke 51. Dimensionen 57. Ein-
 teilung 63, mit elastischer Haut 87.
 Leistung 57, 58. Föderung des Kol-
 bens 53. Liegende Pressen 55. 79.
 Ohne Pumpwerk 84. Padpressen
 78. Stehende Pressen 55. 64. Theo-
 rie der hydraulischen Pressen 49.
 Topfpressen 64. Trogpressen 71.
 Weg des Preßkolbens 56.
 Presse, stumme 45.
 Preßsalz 41.
 Preßlasten 70.
 Preßteil 41. 43.
 Preßkolben 50. 56.
 Preßkorb 66.
 Preßplatten 59. 70.
 Preßpumpen 88. 91.

Preßsäcke 40. 44.
 Preßspäne 44.
 Preßplisse 44.
 Preßtrog 41.
 Preßtischer 44. 59.
 Pressung und Extraktion 177.
 Prött und Seelhoff, Akkumulator 301.
 Pumpwerke 88. 91.
 Purgierkörneröl 259.
 Purgierfußöl 258.
 Putzöl 109.

Q.

Quetschwerk 28.

R.

Rammpresse, holländische 40.
 Ramtil 276.
 Ranzidität 223. 226. Beseitigung 185.
 197.
 Ranzigwerden der Oele 6.
 Rapinsäure 235.
 Raps 233.
 Rapsöl 234.
 Ratafia 244.
 Regulatorkolben 93.
 Reinigung der Oele 182. Chemische
 185. 193. Mit Ammoniak 197,
 Gerbstoff 199, Kaltwasser 198, koh-
 lensauren Alkalien 198, Laugen 197,
 Luft und Wärme 198, Schwefel-
 säure 193, 195, Zinkchlorid 199.
 Reinigungsapparat 199.
 Reinigungscylinder 19.
 Reinigungsmaschine 17. 20.
 Reys 233.
 Resedaöl 264.
 Rettichöl 239.
 Richardson, Irvine und Lundy, Extrak-
 tion 140.
 Richter, Extraktion 146.
 Richters, Extraktion 147.
 Ricinelaidsäure 303.
 Ricinin 256.
 Ricinolamid 256.
 Ricinolein 303.
 Ricinusöl 255. 303. Reinigung 207.
 Ricinusölsäure 303.
 Ried, Filtration 191.
 Rigg, Wärmepfanne 37.
 Rindstalgöl 283.
 Ringpresse 69. 77.
 Robbenthran 288. 289. 290.
 Robenthran 297.
 Rose, Downs und Thompson, Walz-
 werk 30.
 Rost, Spindelpresse 46.
 Rotrepöl 262.
 Rübol 233. Reinigung 206.
 Rübsen 233.

Rübsenöl 234.
 Rückstände der Delgewinnung 129. 135.
 141. 144. 178.
 Rührapparate, mechanische 194.

S.

Saffloröl 276.
 Salpeteräther 200.
 Samenwertberechnung 25.
 Sander, Filtration 188.
 Sanza 136. 247. 250. Extraktion 117.
 123. 303.
 Saponin 240.
 Sardellenthran 298.
 Sardinenthran 298.
 Sarcoprasenföl 238.
 Sativinsäure 304.
 Sazöl 250.
 Schafpötenöl 285.
 Schiefer 41.
 Schildkröteneieröl 286.
 Schlägelkeilpresse 40.
 Schlagwerk 27. 41.
 Schlangenrohrkühler 138.
 Schleudermühlen 97.
 Schmalzöl 235. 283. 298.
 Schmalzstearin 284.
 Schneider, Preßkasten 70, Filtration 189.
 Schulze, Extraktor 152.
 Schwarzenföl 236.
 Schwefeläther 110.
 Schwefelkohlenstoff 104. 106. 111. 301.
 Darstellung 114. 133. 139, Extraktion 130—135, Rectifikation 115,
 Versetzungen 127. 128. 130. 132.
 134. 163.
 Schwefelsäureverseifung 302.
 Schweflige Säure als Bleichmittel 205.
 Sebacinsäure 217.
 Seeluthran 292.
 Seeley, Extraktion 145.
 Seife 3. 7.
 Senföl 236. 302.
 Sesamöl 252, Deutsches 262, Extraktion 148.
 Senferth, Extraktion 116. 148.
 Seyleberthran 296.
 Sicherheitsventil an Pressen 50.
 Siebwerk 19.
 Silospeicher 15.
 Sinalbin 163.
 Sinalbinsenföl 238.
 Sinapin 162. 238.
 Slibowitz 244.
 Sojabohnenöl 274.
 Solarstearin 284.
 Sonnenbleiche 202.
 Sonnenblumenöl 274.
 Sottocariöl 250.
 Specköl 284.
 Speicher 14.

Speiseöl 248.
 Spindelbaumöl 241.
 Spindelpresse 46.
 Spitzsäde 183.
 Stampfer 41.
 Stampfwerk 27.
 Staud, Bleichverfahren 201.
 Stearin 4.
 Stearinsäure 2.
 Steinwerk 31.
 Straußeneieröl 306.
 Streiß, Delfilter 301.
 Sudbs, Barker und Atkins, Kniehebel-
 presse 46.
 Südseethran 293.
 Süßmandelöl 243.
 Suffedil 252.
 Sulfurkuse 137. 138.
 Sulfuröl 248. 249.

T.

Tabakamenöl 277.
 Talgöl 283.
 Tannensamenöl 277.
 Tannin, künstliches 268.
 Theeöl 240.
 Teerbenzin 109.
 Theis, Presse 65.
 Thénard, Delreinigung 195.
 Thirion und Mastain, Rührapparat 194.
 Thran 4. 288, blaß 289, gekocht 289,
 medicinisch 289. 294. Reinigung 209.
 Thrantalg 292.
 Tollirschenöl 277.
 Torelli, Presse 300.
 Topspressen 64. 300.
 Toulouconnaöl 239.
 Tournantöl 249.
 Trannin, Presse 82.
 Transportband 18.
 Transportelement 17.
 Transportschnecke 17.
 Traubenkernöl 264.
 Trieure 17.
 Trogpressen 71. 76. 300.
 Türkischrotöl 251. 257.
 Tungöl 281.

U.

Uhrmacheröl 250.

V.

Vakuumdestillierapparat 149.
 Vateriaöl 240.
 Verseifung 7. 225.
 Verseifungszahl 225.
 Versuchsextraktionsapparate 23.
 Virtue, Formmaschine 61.
 Viskositätsgrad 211.

Bohl, Extraktion 142.
 Boigt, Rührapparat 194.
 Borreiniger 17.
 Borščlag 44.

B.

Bärmpfannen 35. 44.
 Bage, automatische 16.
 Wagner, v., Delreinigung 199.
 Balsfett 292.
 Balsschthran 293.
 Balnußöl 278.
 Balöl, gepreßt 292.
 Balrat, 287. 292. 293.
 Balratöl 287.
 Balrostthran 290.
 Balthran 288. 291.
 Balzwerk 28. 43.
 Wassermelonenöl 274.
 Wasserstoffsuperoxid als Bleichmittel 202.

Bansamenöl 264.
 Weber, Extraktion 189.
 Weißbad 249.
 Weißschthran 293.
 Weißsenfbl 238.
 Wegelin und Hübner, Filterpresse 192.
 Extraktoren 23. 156, Extraktions-
 anlage 159.
 Weinternöl 264.
 Wellstein, Extraktor 149.
 Windsege 19.

D.

Darvan, Destillationsapparat 149.

E.

Erkleinerung der Delaat 26. 43.
 Eieentalgöl 283.

Druckfehler.

Seite	3,
Seite	3,
Seite	21
	4
Seite	4
Seite	74
Seite	11
	11
Seite	11
Seite	12
Seite	12
Seite	14
Seite	20
Seite	21
Seite	28
	3
Seite	28
Seite	27
Seite	27
Seite	28

(für 10 g Substanz) mindestens

statt „Libert“.

Bei Naphthalin und Naphthyl-
amin und Chinon.

).

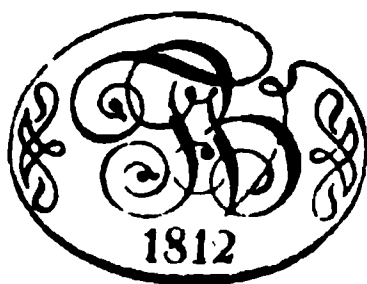
aus die Formel für das sanere

Neuer Schauplatz
der
Künste und Handwerke.

Mit
Berücksichtigung der neuesten Erfindungen.

— — — — —
Herausgegeben
von
einer Gesellschaft von Künstlern, technischen Schriftstellern und
Fachgenossen.

Mit vielen Abbildungen.



Siebenunddreißigster Band.
Dr. Georg Bornemann, die fetten und die flüchtigen Oele.
Zweiter Band. — Fünfte Auflage.

Weimar, 1891.
Bernhard Friedrich Voigt.

Die
fetten und die flüchtigen Oele

des
Pflanzen- und Tierreiches,
ihre Gewinnung und Reinigung, ihre Eigenschaften und Verwendung.

Von
Dr. Georg Bornemann,
Lehrer der Chemie an den technischen Staatslehranstalten zu Chemnitz.

Fünfte Auflage
von Fontenelles Handbuch der Oelfabrikation in vollständiger Neubearbeitung.

Zwei Bände.

Zweiter Band:
Die flüchtigen Oele des Pflanzenreiches.

Weimar, 1891.
Bernhard Friedrich Voigt.

Die flüchtigen Oele

des

Pflanzenreiches,

ihre Vorkommen, ihre Gewinnung und Eigenschaften, ihre Untersuchung und Verwendung.

Ein Handbuch

für Fabrikanten, Apotheker, Chemiker und Drogisten,

enthaltend:

vollständige Beschreibung der Gewinnung flüchtiger Oele durch Destillation, Pressung und Extraktion, sowie der Methoden zur Parfümgewinnung, und ausführliche Schilderung von 182 flüchtigen Oelen in ihren physikalischen und chemischen Eigenschaften.

Von

Dr. Georg Bornemann,

Lehrer der Chemie an den technischen Staatslehranstalten zu Chemnitz.

Mit einem Kapitel:

Botanische Betrachtungen über das Vorkommen der flüchtigen Oele

von

Dr. K. E. Vetter.

Mit einem Atlas

von 8 Foliotafeln, enthaltend 83 Abbildungen.

Weimar, 1891.

Bernhard Friedrich Voigt.

Vorwort.

Vorliegendes Buch bildet den zweiten, gänzlich selbständigen Teil des Werks „die fetten und die flüchtigen Oele“ und ist gegenüber dem betreffenden Abschnitte in Fontenelles „Handbuch der Oelfabritation“ (4. Auflage, 1864) eine vollständig neue Arbeit. Der Verfasser war bestrebt, dem heutigen Standpunkte sowohl der Industrie, wie der Chemie der flüchtigen oder ätherischen Oele gerecht zu werden. Hierbei ist ihm die vielseitigste Unterstützung von Fachmännern zu Theil geworden, so vielseitig, daß er sich begnügen muß, seinen besten Dank an dieser Stelle nur im allgemeinen auszusprechen.

Der Umfang des zweiten Bandes ist größer, als der des ersten, welcher von den fetten Oelen handelt. Es erklärt sich dies leicht aus der Thatsache, daß ein Werk über ätherische Oele, soll es eine mehr als einseitige Verwendbarkeit besitzen, viel umfänglicheres rein wissenschaftliches Material bringen muß, als dies bei einem die fetten Oele behandelnden Buche nötig ist. Denn Dank den bahnbrechenden Arbeiten Wallachs und Anderer ist die Chemie der flüchtigen Oele in dem letzten Jahrzehnt so umfänglich ausgebaut worden, daß fast alle selbständigen Werke über flüchtige Oele in dieser Hinsicht als veraltet bezeichnet werden müssen. Hier möchte nun des Verfassers vorliegende Arbeit eine Lücke ausfüllen.

Was das Buch bringt, das zeigt ein Blick in das Inhaltsverzeichnis. Nur auf den Abschnitt „Botanische Bemerkungen“ sei noch besonders verwiesen. Der Verfasser verdankt denselben der Feder seines Kollegen, des Herrn Dr. R. Betters, dessen Darlegungen dem Verständnisse des Nichtbotanikers angepaßt und daher wohl willkommen sein werden.

Auch seinerseits ist der unterzeichnete Verfasser stets bemüht gewesen, selbst dem in der Chemie minder Bewanderten verständlich zu werden, was freilich bei der teilweise großen Schwierigkeit der in Frage kommenden

chemischen Verhältnisse nicht überall gelungen sein wird. Dem selbständigen Arbeiter und Forscher dürfte durch reichliche Litteraturangaben, welche das Buch bringt, wohl gedient sein.

Ausgeschlossen von der Besprechung blieben die flüchtigen Oele, welche sich bei der trockenen Destillation ergeben (einige Ausnahmen abgerechnet), also die Teeröle, das sogen. flüchtige Tieröl u. s. w.; ferner das Erdöl; endlich die bloßen Riechstoffe (Ambra, Zibet, Moschus u. s. w.). Dagegen sind die pflanzlichen ätherischen Oele in keinem anderen selbständigen Werke mit gleicher Vollständigkeit und Ausführlichkeit besprochen, wie in dem vorliegenden. Auch dies hat zur Vermehrung des Umfangs dieses Buches beigetragen. Dem Herrn Verleger sei für den unverkürzten Abdruck des Manuskripts, wie die zweckentsprechende Ausstattung des Werkes bester Dank an dieser Stelle abgestattet.

Die Fachlitteratur ist in dem vorliegenden Werke bis November 1890 vollständig verarbeitet; erst während den Druckes erschienene Abhandlungen konnten meist noch mit wenigen Worten erwähnt werden. Es leuchtet ein, daß nur bei den letzten Bogen diese Zusätze sich auch auf die letzten Monate beziehen können. Hieraus erklären sich kleine Abweichungen in der Tabelle auf S. 137 ff. von der späteren Besprechung der betreffenden Oele.

Für Berichtigungen und Verbesserungsvorschläge wird der Verfasser stets dankbar sein. Möge im übrigen dieses Buch in den Kreisen, für die es bestimmt ist, freundlich aufgenommen, nützlich befunden und mild beurteilt werden!

Chemnitz, im Frühjahr 1891.

Dr. Georg Bornemann.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Einleitung	1—10
<p style="margin-left: 40px;">Physikalische Eigenschaften der flüchtigen Oele 2. Chemische Eigenschaften 4. Vorkommen und Gewinnung. Delgehalt, Anbau der Pflanzen 8. Einsammeln der Blüten 10.</p>	

Erste Abtheilung.

Die Gewinnung der flüchtigen Oele	11—72
Erstes Kapitel. Vorbereitende Arbeiten	12—20
<p style="margin-left: 40px;">Aufbewahrung und Untersuchung der Rohstoffe 12. Zerkleinerung der Rohstoffe 16. Gewinnung des fetten Oels 19. Behandlung von Pflanzen, welche das Del nicht fertig gebildet enthalten 20.</p>	
Zweites Kapitel. Die Gewinnung des flüchtigen Oels durch Destillation	21—48
<p style="margin-left: 40px;">1. Einleitung. Grundlagen der Destillation 21. Einrichtung und Betrieb eines Destillierapparats 22. — 2. Destillationsapparate mit Heizung der Retorte durch direktes Feuer 24. Retorte im Wasserbad 27. Heizung mit Außendampf 28. — 3. Destillationsapparat für Destillation mit direktem Dampf 28. Rektifizierapparate 31, 36. — 4. Destillationsapparate für Destillation im luftverdünnten Raume 38. — 5. Die Wässer des Destillats 43. — 6. Kühler und Vorlagen 44. Scheidevorrichtungen 48.</p>	
Drittes Kapitel. Die Gewinnung der flüchtigen Oele durch Pressung	49—53
<p style="margin-left: 40px;">Radelverfahren. Pressung 49. Hydraulische Presse 50</p>	
Viertes Kapitel. Die Gewinnung der flüchtigen Oele durch Extraktion	53—67
<p style="margin-left: 40px;">Allgemeines 53. Extraktionsmittel 54. Apparate und Methoden der Extraktion 57. Extraktion unter erhöhtem Drucke 64. Methode von Vincent 65. Extraktion im Vacuum 66.</p>	

	Seite
Fünftes Kapitel. Die Reinigung und Aufbewahrung der flüchtigen Oele; die Rückstände von ihrer Gewinnung	67—70
Sechstes Kapitel. Anhang. Methoden zur Gewinnung des Parfüms der Pflanzen	70—72

Zweite Abtheilung.

Die physikalischen und chemischen Eigenschaften der flüchtigen Oele; ihre Zusammensetzung und Untersuchung	73—166
Erstes Kapitel. Physikalische Eigenschaften der flüchtigen Oele Geruch 73. Farbe 75. Dichte 76. Erstarrungspunkt 77. Siedepunkt. Optisches Verhalten 78. Löslichkeit 84. Nicht trübende Oele und Essenzen 85.	73— 86
Zweites Kapitel. Chemische Eigenschaften und Zusammensetzung der flüchtigen Oele	86—154
1. Chemische Eigenschaften (Nachtrag zu S. 4 bis 7). Verhalten gegen Sauerstoff 86. Physiologische und antiseptische Wirkung 88. — 2. Zusammensetzung der flüchtigen Oele. a) Geschichtliches 89. b) Die Wallach'schen Arbeiten über die ätherischen Oele und ihre Bestandteile 91. c) Nähere Bestandteile der flüchtigen Oele 121. Kohlenwasserstoffe 121. Alkohole 125. Phenole. Aether 129. Aldehyde. Säuren 131. Ketone 132. Ester. Nitrile 134. Sulfide. Carbimide. Glykoside. Fermente 135. Tabelle über Abstammung, Dichte, Siedepunkt und chemische Zusammensetzung von 182 flüchtigen Oelen 137. d) Versuch einer chemischen Einteilung der flüchtigen Oele 150.	
Drittes Kapitel. Untersuchung der flüchtigen Oele	155—166
Reines Oel 155. Verfälschtes Oel. Prüfung auf Wasser, Alkohol 157. Prüfung auf Chloroform, Benzol, fettes Oel, Terpeninöl 158. Prüfung auf fremde flüchtige Oele. Jodprobe 159. Jodolprobe. Prüfung mit Bromjodid, Brom, Laugen 160. Maumené's Probe 163. Schwefelsäure Weingeistprobe. Nachweis von Aldehyden. Farbenreaktionen. Methylzahl 164.	

Dritte Abtheilung.

Beschreibung der flüchtigen Oele des Pflanzenreichs	167—432
Erstes Kapitel. Botanische Betrachtungen über das Vorkommen der flüchtigen Oele. Von Dr. phil. R. Betters	167—178
Bau der höheren Pflanzen 167. Flüchtiges Oel in den Pflanzen 173. Uebersicht der Pflanzen ätherischer Oele 175 Uebersicht über die Ausbeute an flüchtigem Oel	178—181
Zweites Kapitel. Die flüchtigen Oele; ihre Abstammung und Gewinnung; ihre Eigenschaften und Verwendungen	182—432

	Seite
Erste Gruppe: Flüchtige Oele der Koniferen (Nr. 1 bis 11)	182—205
Kupressineen 183. Taxodineen 188. Abietineen 189.	
Zweite Gruppe: Flüchtige Oele der Monokotyledonen (Nr. 12 bis 25)	205—220
Liliaceen 206. Amaryllidaceen 208. Iridaceen 209. Araceen 210. Gramineen 211. Zingiberaceen 217.	
Dritte Gruppe: Flüchtige Oele der Dikotyledonen I (Nr. 26 bis 36)	220—231
Rupuliferen 221. Myricaceen, Salicaceen, Urticaceen 223. Piperaceen 225. Chenopodiaceen 231.	
Vierte Gruppe: Flüchtige Oele der Dikotyledonen II (Nr. 37 bis 57)	231—255
Lauraceen 232. Myristicaceen 248. Anonaceen 251. Magnoliaceen 253. Monimiaceen, Ranunculaceen 255.	
Fünfte Gruppe: Flüchtige Oele der Dikotyledonen III (Nr. 58 bis 71)	256—267
Kruziferen 257. Ranellaceen 264. Ternstroemiaceen, Dipterocarpeen, Liliaceen 265. Geraniaceen 266. Tropaeolaceen 267.	
Sechste Gruppe: Flüchtige Oele der Dikotyledonen IV (Nr. 72 bis 93)	267—296
Rutaceen 269. Aurantiaceen 271. Polygalaceen, Simarubaceen, Burseraceen 289. Anacardiaceen 294. Vitaceen 295. Euphorbiaceen 296.	
Siebente Gruppe: Flüchtige Oele der Dikotyledonen V (Nr. 94 bis 117)	296—322
Oele der Umbelliferen.	
Achte Gruppe: Flüchtige Oele der Dikotyledonen VI (Nr. 118 bis 132)	322—361
Saxifragaceen. Myrtaceen 324. Rosaceen 340. Spiräeen 349. Drupaceen 350. Papilionaceen 357. Cäsalpiniaceen 359.	
Neunte Gruppe: Flüchtige Oele der Dikotyledonen VII (Nr. 133—157)	362—404
Ericaceen 363. Oleaceen, Convolvulaceen 368. Labiaten 369. Berberaceen 404.	
Zehnte Gruppe: Flüchtige Oele der Dikotyledonen VIII (Nr. 158—176)	404—430
Ruprifoliaceen 405. Valerianaceen 406. Kompositen 409. Santalaceen 425. Aristolochiaceen 428.	
Anhang: Vereinzelte Oele (Nr. 177 bis 182)	430—432
Alphabetisches Inhaltsverzeichnis	433—441

Verzeichnis der in diesem Buche häufiger angeführten Werke.

- M. Seubert, Lehrbuch der gesamten Pflanzenkunde. 7. Auflage. Leipzig 1887
A. Engler und R. Prantl, die natürlichen Pflanzenfamilien. II. Teil. Leipzig 1889.
A. Husemann, A. Hilger und Th. Husemann, die Pflanzenstoffe. 2. Auflage. Berlin 1882, 1884.
G. Weidinger, Warenlexikon der chemischen Industrie. Leipzig 1868/69.
R. Seubert und M. Seubert, Handbuch der allgemeinen Warenkunde. Stuttgart 1863.
Gerhardt, Lehrbuch der organischen Chemie. 1854 bis 1857.
H. E. Roscoe und C. Schorlemmer, ausführliches Lehrbuch der Chemie. 1. Auflage. 1877 bis 1889.
J. Maier, die ätherischen Oele. Stuttgart 1867.
S. Mierziński, die Fabrication der ätherischen Oele und Riechstoffe. Berlin 1872.
H. Hirzel, die Toilettenchemie. 3. Auflage. Leipzig 1874.
G. W. Atkinson, die Fabrication der ätherischen Oele. 2. Auflage. Wien 1887.
S. Mierziński, die Riechstoffe. 6. Auflage. Weimar 1888.
G. W. Atkinson, die Parfümeriefabrication. 3. Auflage. Wien 1889.
S. Piessé, Histoire des Parfums, édit. française. Paris 1890.
S. Piessé, Chimie des Parfums, édit. française. Paris 1890.
J. Stohmann, ätherische Oele. In Muspratts Chemie, 4. Auflage. 1. Bd. S. 47 bis 163. Braunschweig 1886.
C. Deite, die Riechstoffe. Aufsatz im Seifenfabrikant. Bd. 9. 1889. S. 235, zuletzt S. 551.
Schimmel & Comp. in Leipzig, Berichte (teils nach Chemiker-Zeitung, teils im Original vorliegend) 1883 bis 1890.
-

Einleitung.

Als Oele bezeichnet man für gewöhnlich Flüssigkeiten von etwas dickflüssiger Beschaffenheit, die auf Papier einen durchscheinenden Fleck erzeugen. Dieser Fleck ist entweder bleibend oder er verschwindet beim Liegen des Papiers wieder, in welcher letzterem Falle er durch ein flüchtiges Oel erzeugt war. Bleibende „Fettflecke“ erzeugen unter anderen Substanzen die sog. fetten Oele. Es leuchtet ein, daß sonach der Begriff „Oel“ kein wissenschaftlich feststehender ist.

Dieses Werk handelt von den Oelen des Pflanzen- und Tierreichs und zwar vorliegender, zweiter Teil von den flüchtigen oder ätherischen Oelen. Voraus bemerkt sei, daß ätherische Oele des Tierreichs nicht bekannt sind. Die flüchtigen Oele sind zum großen Teil Naturprodukte, entstehen aber zum Teil auch erst bei gärungsähnlichen Vorgängen aus von der Pflanze erzeugten Substanzen. Die bei der trocknen Destillation organischer Stoffe, wie auch der Kohlen sich ergebenden flüchtigen Oele finden in diesem Buche keine Erwähnung (einige begründete Ausnahmen abgerechnet), da man sie wohl zu den flüchtigen, aber nicht zu den ätherischen Oelen zu rechnen pflegt.

Was ist nun ein flüchtiges oder ätherisches Oel? Physikalisch genommen eine Flüssigkeit, welche einen ätherischen Geruch besitzt, auf Papier einen verschwindenden Fettfleck erzeugt und langsam bei gewöhnlicher Temperatur, schnell in der Wärme sich verflüchtigt; dazu kommt, daß wir in der Hauptsache nur Naturprodukte als ätherische Oele bezeichnen. Was ein ätherischer Geruch sei, läßt sich natürlich nicht beschreiben; doch sei besonders betont, daß ätherisch und wohlriechend zweierlei ist und daß eine ganze Reihe ätherischer Oele keineswegs zu den Wohlgerüchen gezählt werden dürfen. — Noch schwieriger ist es, eine chemische Erklärung des Begriffs „ätherisches Oel“ zu geben, da die Zusammensetzung der flüchtigen Oele eine sehr verschiedene ist. Da viele ätherische Oele beim Stehen, namentlich beim Stehen in der Kälte, feste Bestandteile ausscheiden, so begnügte man sich früher damit, in den flüchtigen Oelen einen festen Anteil, das Stearopten (von griechisch stēar Talg und ptēnōn flüchtig), und einen flüssigen Bestandteil, das Elaeopten (elaiōn Oel), anzunehmen.

Neuere Untersuchungen haben gezeigt, daß in den meisten Fällen das Elaeopten aus einem Kohlenwasserstoff (d. h. einer Verbindung von Kohlenstoff mit Wasserstoff, meist von der Formel $C_{10}H_{16}$) besteht, während das Stearopten sehr häufig durch einen Kampher gebildet wird (die beiden wichtigsten Kampherarten sind der gewöhnliche Kampher $C_{10}H_{16}O$ und der Borneokampher $C_{10}H_{18}O$, beide mit ihren Isomeren). Sonst finden sich in den flüchtigen Oelen noch Alkohole, Aldehyde, Ketone, Säuren, Ester, Nitrile, Aether, Phenole u. s. w. Alle diese Stoffe sind im Oele mechanisch gemischt enthalten, so daß man sie durch fraktionierte Destillation trennen oder durch ihre chemischen Reaktionen erkennen und scheiden kann. Der außerordentlich verschiedenartigen Zusammensetzung der ätherischen Oele wegen ist später ein besonderer Abschnitt der „Chemie der flüchtigen Oele“ gewidmet, auf welchen hier verwiesen sei.

Die Einteilung der flüchtigen Oele ist vorläufig auf chemischer Grundlage noch nicht sicher durchführbar.

Ältere Werke über ätherische Oele und, der alten Gewohnheit folgend, selbst neuere Arbeiten über dieses Thema führen die Oele gewöhnlich alphabetisch auf. Daß dieses Verfahren unwissenschaftlich und selbst unbequem ist, leuchtet ein; wem würde es z. B. einfallen, in einem Handbuch der anorganischen Chemie die Elemente und ihre Verbindungen in alphabetischer Anordnung besprechen zu wollen! Eine zweite Einteilungsweise ist die, nach welcher die Oele geschieden werden in sauerstofffreie, sauerstoffhaltige, stickstoffhaltige und schwefelhaltige ätherische Oele. Diese Einteilung hat schon eher etwas für sich; da sie aber nicht genau durchführbar ist, so kann man sie ebenfalls nicht als genügend erachten. Die richtige Anordnung wäre die auf Grundlage der vollständigen chemischen Zusammensetzung; was sich in dieser Hinsicht zur Zeit thun läßt, ist weiter hinten nachzulesen, wo man auch finden wird, warum diese Einteilung zur Zeit noch nicht die nötige Sicherheit besitzt.

Es blieb daher für dieses Buch nichts weiter übrig, als die Einteilung nach der botanischen Abstammung der ätherischen Oele zu wählen, wie sie ja auch im ersten Teile dieses Werkes für die fetten Oele durchgeführt wurde. Läßt sich auch im einzelnen manches gegen diese Anordnung einwenden, so dürfte sie im großen und ganzen doch wohl vorläufig als die sachgemäße erscheinen.

Wir gehen nunmehr zu einer kurzen Besprechung der wichtigsten physikalischen und chemischen Eigenschaften der flüchtigen Oele über, soweit deren Kenntnis für das Verständnis des Kapitels von der Gewinnung der ätherischen Oele notwendig erscheint.

Physikalische Eigenschaften. Alle flüchtigen Oele sind bei mittlerer Temperatur ($15^{\circ}C.$) flüssig oder doch wenigstens zum Teil flüssig; letztere Einschränkung bezieht sich auf die schon erwähnte Thatsache, daß einige ätherische Oele schon bei gewöhnlicher Temperatur Stearopten ausscheiden (z. B. Rosenöl, Anisöl u. s. w.). Der Grad der Flüssigkeit (die Konsistenz) der ätherischen Oele ist allerdings verschieden. So sind alte Oele meist dickflüssiger als frisch bereitete, was seine Ursache in einer Verharzung der Oele an der Luft, bewirkt durch Oxydation, hat. Aber auch frische Oele zeigen eine verschiedene Konsistenz; so sind die Oele der Aurantiaceen dünnflüssig; Nelken-, Kubeben-, Zimt-, Kalmus-, Rosenöl u. s. w. sind dickflüssig. Bestimmte Angaben über den Grad der Flüssigkeit, etwa im Vergleiche mit Wasser, fehlen zur Zeit. — Auf Papier erzeugen die flüchtigen Oele einen durchscheinenden Fleck, welcher beim Liegen wieder verschwindet. — Der Geruch der ätherischen Oele ist für sie besonders

charakteristisch, so daß z. B. ein geübter Parfümteur selbst in Gemischen die Bestandteile am Geruche herauszufinden vermag; doch gehört hierzu eine sehr große Sachkenntnis. Am häufigsten zeigt das Del den Geruch derjenigen Pflanzenteile, aus welchen es stammt; doch liefern verschiedene Teile derselben Pflanze oft ganz verschieden riechende ätherische Oele. Im allgemeinen haben ganz frisch bereitete Oele einen viel schwächeren Geruch, als solche, die schon einige Zeit an Luft gestanden haben, so daß bei Bildung des Geruchs die Oxydation des Oeles oder eines Delbestandteiles von Einfluß zu sein scheint. Nach Liebig riechen diejenigen flüchtigen Oele am stärksten, welche sich am leichtesten oxydieren. Bei weit vorgeschrittener Sauerstoffaufnahme ändert sich der Geruch der Oele fast stets; er nimmt dann etwas terpeninöl-ähnliches an. — Die Farbe der flüchtigen Oele ist verschieden; die meisten flüchtigen Oele im reinen Zustande sind farblos bis gelblich. Es kommen aber auch grüne, rötliche, braune und blaue Oele vor. Grün sind z. B. Wermut- und Rajeputöl; rötlich ist Wintergrünöl; braun sind Nelken-, Pfeffer- und altes Zimtöl; blau sind Kamillen- und Schafgarbenöl u. s. w. Die Farbe der ätherischen Oele scheint einmal durch Oxydation, dann aber auch durch die Gegenwart besonderer Farbstoffe bedingt zu sein, welche flüchtige Körper sind oder wenigstens bei der Destillation mit übergerissen werden. Den blauen Farbstoff, welcher in einer Reihe von ätherischen Oelen auftritt, haben verschiedene Chemiker untersucht und Azulin oder Cöculin genannt. Der grüne Farbstoff soll nach Ansicht von Maier mit übergerissenes Blattgrün oder Chlorophyll sein. Die meisten Oele werden durch Rectifikation (Destillation für sich oder mit Wasser) farblos; ja es gelingt, dem flüchtigeren Oele den Farbstoff zu entziehen, wenn man ein schwerer flüchtiges beimischt und nun fraktioniert, wie denn z. B. E. Sachsse aus einem Gemisch von dunkelgrünem Wermut- und gelbem Gewürznelkenöl als Anfangsdestillat farbloses Wermutöl, als späteres Destillat grünes Nelkenöl erhielt (Hirzel). — Der Geschmack der ätherischen Oele ist außerordentlich verschieden, meist scharf aromatisch, mitunter nachträglich kühlend, manchmal süß, seltener bitter. Nach Zeller schmecken stearoptenreiche Oele milder, als elaeoptenreiche, was sich daraus erklärt, daß die Stearoptene häufig keinen oder nur schwachen Geschmack besitzen; die sauerstoffreichen Oele schmecken kräftiger und gewürzhafter als die sauerstofffreien. Was endlich die schwefel- und stickstoffhaltigen Oele betrifft, so zeichnen sie sich in Geruch und Geschmack durch stechende, brennende Eigenschaften aus. — Das spezifische Gewicht der flüchtigen Oele schwankt zwischen 0,8 und 1,2 (z. B. Weihrauchöl 0,806 und Wintergrünöl 1,18); die meisten flüchtigen Oele sind jedoch leichter als Wasser und haben etwa die Dichte 0,85 bis 0,98. Für dasselbe Del schwankt das spezifische Gewicht je nach Art der Darstellung und dem Alter; alte Oele sind meist schwerer als frisch bereitete. — Von einem Erstarrungs- und Schmelzpunkt der ätherischen Oele läßt sich eigentlich nicht sprechen, da die meisten flüchtigen Oele in der Kälte nicht gefrieren, sondern nur Stearopten ausscheiden, auf welches sich dann die Schmelzpunktangabe beziehen müßte. Jedenfalls ist der Erstarrungspunkt viel schwankender als der Schmelzpunkt, da ersterer bei verschiedenen Sorten desselben Oels je nach dem Stearoptengehalt sehr verschieden ausfällt, während letzterer größere Gleichmäßigkeit zeigt. Die meisten ätherischen Oele gefrieren aber nur sehr schwer oder überhaupt nicht. Jedenfalls sind Erstarrungs- und Schmelzpunkt nicht identisch; so erstarrt Rosenöl

unter 0° und schmilzt wieder bei 28 bis 32° ; Anisöl erstarrt bei 10° und schmilzt bei 17° u. s. w. — Ebenso kann von einem Siedepunkt der flüchtigen Oele nur in einigen Fällen die Rede sein, nämlich da, wo das Oel einheitlich zusammengesetzt ist, z. B. beim Terpentinoel. Wo dagegen Gemische verschiedener Bestandteile vorliegen, da steigt der Siedepunkt allmählich, bis schließlich alles abdestilliert ist; im allgemeinen geschieht dies zwischen 160 und 260° C. Uebrigens lassen nicht alle ätherischen Oele eine Destillation unter gewöhnlichem Luftdruck ohne Zersetzung zu, so daß man häufig die Destillation im luftleeren Raum anwenden muß. Dagegen sind alle ätherischen Oele mit Wasserdämpfen flüchtig, welche Eigenschaft die Gewinnung der Oele durch Destillation ermöglicht. Bei jeder Destillation erleiden die ätherischen Oele eine gewisse Veränderung im Geruche, und zwar werden minder gut riechende Oele meist besser, wohlriechende schlechter im Geruch. Die ätherischen Oele sind auch bei gewöhnlicher Temperatur etwas flüchtig, so daß man sie nicht offen stehen lassen darf. Da nun weiter die ätherischen Oele brennbar sind, so hat man beim Arbeiten mit ihnen offene Flammen fern zu halten. Die flüchtigen Oele besitzen sogar eine ziemlich leichte Entzündbarkeit und verbrennen mit hoher, hellleuchtender und stark rauchender Flamme. — Was die Löslichkeit der flüchtigen Oele anlangt, so ist zunächst zu konstatieren, daß diese Oele mit Wasser nicht mischbar und kaum darin löslich sind. Trotz alledem ist eine geringe, bei kostbaren Oelen aber dennoch zu beachtende Löslichkeit der ätherischen Oele in Wasser vorhanden, die man auch daran erkennt, daß das Wasser einen deutlichen Geruch nach dem Oele annimmt, mit dem es in längerer Berührung gewesen ist. Solche nur Spuren von ätherischem Oel enthaltende Wässer kommen zu Parfümeriezwecken als aromatische Wässer (z. B. Rosenwasser, Orangeblütenwasser) in den Handel, und zwar sind die besseren derartigen Präparate Wässer von der Destillation, die schlechteren durch Schütteln von Wasser mit dem betreffenden ätherischen Oele erhaltene Lösungen. Wo die Wässer der Destillation nicht direkt zum Verkaufe gebracht werden können, da muß man ihnen durch Rectifikation oder Rohobieren (siehe später) die letzten Anteile von ätherischem Oele entziehen, bis sie nicht mehr riechen oder schmecken. Löslich sind alle ätherischen Oele in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Petroleumäther, fetten Oelen und mit wenigen Ausnahmen (Rosen-, Arnika-, Rubebenöl) im absoluten Alkohol; in Weingeist ist das Löslichkeitsverhältnis verschieden und gibt zum Teil Anhaltspunkte zur Erkennung der Reinheit eines ätherischen Oels. — Wichtig ist, daß die ätherischen Oele selbst verschiedene Stoffe auflösen; so z. B. Harze, Fette, Alkohol, selbst teilweise Schwefel, Phosphor, Wasser u. s. w. Unter einander mischen sich die flüchtigen Oele meist in beliebigen Verhältnissen. Die Kenntnis der Löslichkeitsverhältnisse ist wichtig bei Beurteilung etwaiger Verfälschungen der ätherischen Oele, wie für ihre Verwendung bei Erzeugung von Parfüms u. s. w. — Auch die optischen Eigenschaften der flüchtigen Oele sind zum Teil wichtig und interessant. Fast alle ätherischen Oele zeigen ein hohes Lichtbrechungsvermögen und die Fähigkeit, den polarisierten Lichtstrahl abzulenken; einige von den gefärbten Oelen besitzen auch charakteristische Absorptionsspektren. Näheres hierüber wird später gebracht werden.

Chemische Eigenschaften. Wie bereits erwähnt wurde, bestehen die ätherischen Oele entweder nur aus Kohlen- und Wasserstoff, oder aus diesen beiden Elementen und Sauerstoff; seltener enthalten sie auch Stickstoff

und Schwefel. Wie die fetten Öle, so sind auch die flüchtigen Öle meist Gemische aus verschiedenen Substanzen. Während aber die fetten Öle fast ausnahmslos Gemische von analogen Verbindungen (zum Teil von homologen), nämlich von Fettsäureglycerolestern oder Fettsäureglyceriden waren, sind die Gemengteile der ätherischen Öle sehr verschiedenartiger chemischer Natur. Als die wichtigsten Bestandteile wurden schon bezeichnet Kohlenwasserstoffe und Campherarten. Unter den Kohlenwasserstoffen stehen oben an die sog. Terpene, eine Reihe aromatischer Kohlenwasserstoffe von der gemeinschaftlichen Formel $(C_5H_8)_x$, die man wiederum unterscheidet als Hemiterpene C_5H_8 , Terpene $C_{10}H_{16}$, Sesquiterpene $C_{15}H_{24}$, Diterpene $C_{20}H_{32}$ u. s. w. Insbesondere die eigentlichen Terpene $C_{10}H_{16}$ werden häufig angetroffen und treten in den ätherischen Ölen hauptsächlich in fünf isomeren Formen auf, nämlich als Pinen (im Terpentinöl), Limonen (in den Ölen der Citrusarten, im Kümmelöl u. s. w.), Dipenten (im Wurm Samen- und Rajeputöl, wie in allen höher erhitzten ätherischen Ölen), Sylvestren (im russischen und schwedischen Terpentinöl) und Phellandren (im Wasserfenchelöl u. s. w.). Diese isomeren Terpene unterscheiden sich in ihren physikalischen, wie chemischen Eigenschaften und besitzen also offenbar chemisch verschiedene Konstitution. — Unter den Campherarten sind insbesondere zwei zu nennen, nämlich die von der Formel $C_{10}H_{16}O$ und die von der Formel $C_{10}H_{18}O$. Der gewöhnliche Campher kann als Typus für die nach der Formel $C_{10}H_{16}O$ zusammengesetzten Bestandteile ätherischer Öle gelten; es gehören hierher das Thujol aus dem Lebensbaumöl, der Polen campher, das Salviol aus dem Salbeiöl, das Camillol aus dem Kamillenöl, das Absynthol aus dem Wermutöl, das Tanacetol aus dem Rainfarnöl, das Alantol aus dem Alantöl u. s. w. Für die andere Campherart mit der Zusammensetzung $C_{10}H_{18}O$ bietet der Borneo campher die älteste bekannte Art; in den ätherischen Ölen findet sich vorzugsweise das gleich zusammengesetzte Cineol (Wurm Samen-, Spil-, Eukalyptus-, Lorbeer- und Rajeputöl), ferner Rorandrol im Roranderöl, Geraniol im Geraniumöl, Citronellol im Citronellaöl u. s. w. Ueber diese und alle übrigen Bestandteile ätherischer Öle wolle man den Abschnitt „Nähere Bestandteile der ätherischen Öle“ nachlesen.

Das Verhalten der ätherischen Öle in chemischer Beziehung ist der sehr verschiedenartigen Zusammensetzung entsprechend auch ein sehr wechselndes. Es ist z. B. klar, daß solche Öle, welche leicht oxydierbare Bestandteile, etwa Aldehyde, enthalten, minder luftbeständig sein werden, als andere, die schwer oxydierbare Verbindungen als Hauptbestandteile besitzen. Während aus Terpenen bestehende Öle durch Kali- und Natronlauge nur geringe Veränderungen erleiden, werden solche, die aus Estern gemischt sind ebenso wie die fetten Öle durch heiße Laugen verseift. Auf sauerstofffreie kann Natrium keine Einwirkung haben, während es sauerstoffhaltige Öle angreift, indem es sich oxydiert. Schon diese wenigen Beispiele zeigen, daß nicht viel allgemeingültiges über das chemische Verhalten der ätherischen Öle zu sagen sein wird. Immerhin sind die folgenden Punkte beachtenswert.

Das Verhalten der flüchtigen Öle gegen Luft ist zum Teil sehr charakteristisch. Alle ätherischen Öle besitzen die Fähigkeit, Sauerstoff aufzunehmen. Dabei entstehen oxydierte Produkte der verschiedensten Art, welche im allgemeinen das Öl spezifisch schwerer, dickflüssiger und dunkler gefärbt erscheinen lassen, als es im frischen Zustande war. Manche Öle

nehmen nun nur sehr langsam und sehr wenig, andere schnell und viel Sauerstoff auf. Namentlich die letzteren sind es, welche schließlich schmierig bis balsamartig werden, daher man den Vorgang der Oxydation häufig als Verharzung der ätherischen Oele bezeichnet. Einzelne Oele werden dabei in krystallisierbare Substanzen umgewandelt; so z. B. Bittermandelöl, welches aus Benzaldehyd C_6H_5COH besteht und sich durch Oxydation in Benzoesäure C_6H_5COOH verwandelt. Viele Oele verändern bei der Verharzung ihren Geruch und riechen alsdann terpeninblartig. Natürlich wird die Oxydation um so schneller vor sich gehen, je inniger die Berührung des Oels mit Luft ist; bei schneller Oxydation der ätherischen Oele, namentlich unter Gegenwart von Licht und Feuchtigkeit, unterstützt von nicht zu niedriger Temperatur, zeigt es sich aber, daß das ätherische Oel hierbei den Sauerstoff der Luft ozonisiert und selbst Ozon (oder Wasserstoffsuperoxyd, — siehe später) auflöst. Hierauf ist zum Teil die lustreinigende Wirkung zurückzuführen, welche man nach Ansicht verschiedener Chemiker durch Versprühen von weingeistigen Lösungen ätherischer Oele im Zimmer erzielt; hierauf auch die zweifellose Thatsache, daß manche alten ätherischen Oele, die in schlecht verschlossener Flasche aufbewahrt wurden, ebenso stark oxydierend wirken, wie Ozon oder Wasserstoffsuperoxyd (z. B. Schwefelblei PbS in schwefelsaures Blei $PbSO_4$ verwandeln). Es folgt aus den angeführten Thatsachen, daß man die ätherischen Oele während der Darstellung wie Aufbewahrung schützen muß vor Berührung mit Luft, vor starker Belichtung, vor höheren Zimmertemperaturen, endlich zum Teil auch vor Berührung mit Wasser während des Aufbewahrens. — Was die Reaktion der ätherischen Oele betrifft, so reagieren frische ätherische Oele selten sauer; doch besitzen z. B. Bittermandelöl, Nelken-, Majoran- und Baldrianöl saure Reaktion, ebenso Rosen- und Rainfarnöl, schwächer Melissen- und Quendelöl. Dagegen gibt es eine große Anzahl flüchtiger Oele, welche durch längeres Stehen in Luft saure Reaktion annehmen, so z. B. Kümmel-, Zimmt-, Wurmseedamen-, Anis-, Arnika-, Minz-, Salbei-, Fenchelöl u. s. w. Man prüft übrigens am besten die ätherischen Lösungen der Oele auf ihre Reaktion (— nachdem man sich überzeugt hat, daß der Aether selbst neutral reagiert —) oder muß doch wenigstens das Lackmuspapier mit Alkohol befeuchten, ehe man es in das zu prüfende Oel eintaucht.

Das Verhalten der ätherischen Oele gegen chemische Reagentien soll hier nur kurz berührt werden, da es im allgemeinen für die Gewinnung der Oele nicht so wesentlich ist, hierüber genauere Kenntnis zu besitzen und diese Einleitung nur das für diesen Zweck nötige bringen soll. Bei der Gewinnung des ätherischen Oeles kommt dasselbe in erster Linie mit Wasser oder Wasserdampf, in zweiter mit Metall in Berührung, bei der Extraktion auch mit dem betreffenden Lösungsmittel. Das Wasser ist in den weitaus meisten Fällen ohne schädigenden Einfluß auf das ätherische Oel; doch gibt es einige Ausnahmen. So z. B. verträgt Lavendelöl die dauernde Berührung mit Wasser nicht, und weiter bilden einige Terpene in Berührung mit Wasser Terpenhydrate. Anders steht es mit heißem Wasser oder Wasserdampf, welche beide um so ungünstiger auf den Geruch, doch auch die sonstige Beschaffenheit des flüchtigen Oeles einwirken, je länger sie damit in Berührung bleiben; die Oele erhalten dabei den sog. „Retortengeruch“. Es ist also durchaus notwendig, für schnelle Abführung der Dämpfe aus der Retorte und für baldige Verdichtung derselben zu sorgen.

Am besten bewährt sich die Anwendung der Destillation im luftleeren Raume, da hierbei die Temperatur niedriger bleiben und die Abführung der Dämpfe schneller geschehen kann. — An der Veränderung der ätherischen Oele während der Destillation beteiligt sich auch das Metall der Retortenwandung, Kupfer, Zinn oder Eisen, indem es unter Umständen zersetzend auf die Dämpfe des Oels einwirken kann; dies gilt insbesondere für schwefelhaltige Oele und Kupfer. Man hat wohl das Holz als geeignetstes Material für Destillationsgefäße empfohlen, und es ist dies auch richtig, soweit es sich um die Zersetzlichkeit des Oeles handelt. Andererseits nimmt das Holz aber so hartnäckig den Geruch des Oeles an, daß man für jedes andere flüchtige Oel auch ein neues Holzgefäß nehmen müßte. — Die bei der Extraktion des ätherischen Oeles benutzten Lösungsmittel (Petroleumäther, Aether, Schwefelkohlenstoff, zum Teil Alkohol u. s. w.) rufen im allgemeinen keine chemische Aenderung des Oeles hervor; wohl aber können sie insofern für die Güte des Oeles nachteilig werden, als sie nach beendeter Extraktionsarbeit abdestilliert werden müssen und zum Teil recht schwer vollständig zu beseitigen sind, so daß vom Oele zurückgehaltene Mengen des Extraktionsmittels den Geruch des Oeles beeinflussen.

Von weiteren chemischen Reaktionen ätherischer Oele sei zunächst erwähnt, daß Kalium und Natrium die Oele unter Umständen unter Wasserstoffentwicklung angreifen; so z. B. liege ein Terpenhydrat $C_{10}H_{16}, H_2O$ vor, in welchem Falle Natrium das Wasser zersetzt, nach der Gleichung $C_{10}H_{16}, H_2O + Na_2 = Na_2O + H_2 + C_{10}H_{16}$. Das frei gemachte Terpen kann man alsdann abdestillieren. Mitunter oxydiert sich auch das Natrium einfach (z. B. $C_{10}H_{16}O + Na_2 = Na_2O + C_{10}H_{16}$); in anderen Fällen ruft es aber tiefer gehende Veränderungen hervor (z. B. $C_{10}H_{16}O + Na_2 = Na_2O + H_2 + C_{10}H_{14}$). Jedenfalls wirken Kalium und Natrium nur auf sauerstoffhaltige Oele ein, während sauerstofffreie Oele mindestens bei gewöhnlicher Temperatur unverändert bleiben. — Alkalicarbonat, und in ähnlicher Weise alle übrigen Carbonate, können nur dann einen chemischen Einfluß auf die flüchtigen Oele ausüben, wenn dieselben freie Säure enthalten; Alkalihydrate wirken im gleichen Falle ebenfalls neutralisierend, rufen aber noch eine Reihe anderer Reaktionen hervor, verseifen z. B. Ester, lösen das Oel auf, verharzen es u. s. w. Bemerkenswert ist die Einwirkung von sauren schweflig-sauren Alkalien auf solche Oele, die Aldehyd enthalten: sie bilden nämlich mit dem Aldehyd krystallisierende Verbindungen. — Säuren zeigen sehr verschiedenes Verhalten gegenüber den ätherischen Oelen. Salzsäure verbindet sich z. B. mit den Terpenen zu flüssigen oder festen Chlorhydraten ($C_{10}H_{16}, HCl$ oder $C_{10}H_{16}, 2HCl$) Salpetersäure verharzt die Oele zum Teil und zwar mitunter unter stürmischer Reaktion, ja oxydiert sie zu Oxalsäure, Kohlensäure, Wasser u. s. w. Schwefelsäure verdickt manche ätherischen Oele, verharzt einige und verkohlt andere. Die Einwirkung der Säuren auf die ätherischen Oele zeigt sich häufig auch in mehr oder minder charakteristischer Farbenänderung des Oels wie Färbung der Säure. — Die Halogene wirken teilweise sehr energisch ein; so verwandelt Jod viele Oele, indem es sich auflöst, in balsamartige oder harzige Massen von abweichender Färbung und verschiedenem Geruche. Dabei findet mitunter Aufbrausen unter Entwicklung grauer, gelbroter oder violetter Dämpfe statt, begleitet von mehr oder minder starker Erhitzung; sehr stürmische derartige Reaktionen bezeichnet man als Fulmination. Es fulminieren z. B. mit Jod alle Oele der Aurantiaceen und der Koniferen, einige Oele der Labiäten u. s. w., zumeist sauerstofffreie Oele. Auch Chlor zeigt teilweise energische Einwirkung, während Brom namentlich dann interessante Reaktion ergibt, wenn das Oel Limonen, Dipenten oder Sylvestren enthält, da sich in diesem Falle krystallisierende Tetrabromide bilden ($C_{10}H_{16}Br_4$). — Die chemischen Ursachen dieser Reaktionen, sowie eine Anzahl anderer Einwirkungen chemischer Reagentien auf ätherische Oele finden sich später zusammengestellt.

Vorkommen der flüchtigen Oele.

Sämmtliche ätherische Oele, welche in diesem Buche besprochen werden, stammen von Blütenpflanzen oder Phanerogamen ab. Sie finden sich in fast allen Pflanzentheilen, jedoch in der Regel bei jeder Pflanze vorzugsweise in einem bestimmten Teile. Hauptsächlich in Frage kommen Blüten, Blätter, Samen und Wurzeln, dann auch Stengel, Holz und Rinde. Flüchtige Oele aus verschiedenen Theilen derselben Pflanze sind oft identisch, mitunter aber auch physikalisch und chemisch verschieden. Die ätherischen Oele sind meist in Drüsen eingeschlossen, welche theils in der Epidermis, theils in inneren Geweben liegen, oder sie finden sich in größeren Schläuchen und Gängen, auch als Tröpfchen im Zellsaft und Protoplasma der verschiedensten Zellen, vielfach auch von Membranen nicht mehr lebender Zellen aufgesogen (Stohmann). Meist sind die ätherischen Oele fertig gebildet vorhanden; doch entstehen sie in einigen Fällen auch erst bei der Spaltung von Glykosiden und ähnlichen Substanzen unter Einfluß von Wasser und einem Fermente.

Für die Gewinnung der ätherischen Oele folgt hieraus, daß man zuerst die Oele selbst oder ihre Muttersubstanzen bloßzulegen, dann wo nötig das Del durch Gärungsvorgänge zu erzeugen und hierauf es aus den Pflanzentheilen abzuschcheiden hat. Die erste Arbeit bei der Gewinnung des flüchtigen Oels ist somit in den meisten Fällen die Zerkleinerung des Pflanzenmaterials, bei welcher die Zellen geöffnet werden. Da ferner die Pflanzentheile, welche ätherisches Del führen, auch noch andere fremde Bestandteile enthalten (Wasser, Eiweiß, Farbstoffe, Schleim, Harz u. s. w.), welche zum Theil mit in das Del gelangen, so muß letzteres häufig noch einer Reinigung unterworfen werden.

Was den Gehalt verschiedener Pflanzen an ätherischem Oele anlangt, so ist derselbe außerordentlich verschieden, und zwar verschieden nach den Pflanzen wie verschieden nach dem Standort, dem Jahrgang, dem Pflanzenteil u. s. w. Am reichsten an flüchtigem Oele sind die Pflanzen aus den Familien der Labiaten, Umbelliferen und Cruciferen. Die größte Ausbeute liefern von allen Pflanzentheilen in der Regel die Früchte, und diese wiederum im nicht völlig reifen Zustande. Bei Früchten wie Samen sind vorzugsweise die Schalen oder Häute ölfreich. Am häufigsten ist das Del in den Blättern anzutreffen, welche die beste Ausbeute geben, wenn man sie im frischgetrockneten Zustande verarbeitet. Die Blumen sind wesentlich ärmer an Del, obwohl gerade sie oft einen besonders hervortretenden und starken Geruch besitzen. Hölzer, Rinden und Wurzeln sind ebenfalls ölfarm, wie auch seltener ölführend; nur die Wurzeln enthalten häufiger ätherisches Del, meist aber sehr wenig.

Die botanischen Verhältnisse der Pflanzen ätherischer Oele sind in diesem Buche in einem besonderen Anhang behandelt, auf den wir an dieser Stelle besonders verweisen und der eine ausführlichere Besprechung dieses Gegenstandes hier überflüssig macht. Viele auf die betreffende Pflanze bezügliche Bemerkungen finden sich auch bei der Beschreibung der einzelnen ätherischen Oele.

Dagegen muß hier noch einiges über den Anbau der Pflanzen ätherischer Oele und die darauf begründete Industrie gesagt werden, da sich hierzu an anderer Stelle des Buches keine Gelegenheit ergeben dürfte. Die ätherischen Oele sind von jeher als Wohlgerüche wie als Heilmittel vielfach angewendet worden, daher man auf wohlriechende Pflanzen

schon im Altertum sein Augenmerk gerichtet hielt. Namentlich im Orient und später bei Griechen und Römern benutzte man Pflanzen oder Pflanzenextrakte, welche Wohlgeruch oder Heilwirkung (wirkliche oder eingebildete) besaßen, in großem Umfange. Es war natürlich, daß man insolgedessen schon frühzeitig auf den Anbau der betreffenden Pflanzen eine gewisse Sorgfalt zuwendete. Auf solche Weise bildeten sich gewisse Mittelpunkte der Industrie ätherischer Oele oder wenigstens der Gewinnung hierzu nötiger Rohmaterialien heraus, welche zum Teil aus alten Zeiten bis in unsere Tage ihren Ruf und ihre Bedeutung erhalten haben. So liefert Ostindien die Grassöle, das Nelken- und Zimmtöl, China das Sternanis- und Patschuliöl, Bulgarien das türkische Rosenöl; von der Riviera und Südfrankreich stammen die Oele der Aurantiaceen; aus England kommt das feinste Pfefferminz- und Lavendelöl; das Kümmel- und Kalmusöl sind vorwiegend deutsche Produkte. Beschränken wir uns auf Europa, so sind als wichtige Orte für Erzeugung ätherischer Oele zu nennen: Grasse, Cannes und Nizza, sowie andere Orte in Frankreich und Italien, welche an dem Mittelländischen Meere gelegen sind; ferner Mitcham, Surrey und Hitchin in England, Rissanlik in Bulgarien, der Thüringerwald und der Nordabhang des Erzgebirges in Deutschland u. s. w. Im allgemeinen liefern die Blumen aus nördlicheren Gegenden feiner riechende ätherische Oele als diejenigen aus südlichen Klimaten, während nur südlichen Gegenden entstammende Früchte wohlriechende Oele ergeben. Indessen läßt sich über die Anbaubedingungen für Pflanzen ätherischer Oele bei der außerordentlichen Verschiedenheit dieser Pflanzen nichts allgemeines sagen.

Interessante Mitteilungen liegen über eine große Anzahl von Orten vor, die sich der Kultur von Pflanzen ätherischer Oele zugewendet haben. Man lese darüber unter Rosenöl, Pfefferminzöl, Oele der Aurantiaceen u. s. w. nach. Die folgenden Bemerkungen sollen ergänzen und vervollständigen, was in dieser Beziehung bei den einzelnen ätherischen Oelen gesagt wurde. — Bekannt ist die Bedeutung der Blumen- und Parfümerzeugung in Südfrankreich. Täglich werden aus Cannes Grasse, Nizza, dann auch Mentone und St. Raphael ungeheure Mengen von Blumen mit der Bahn nach Paris, Wien, Berlin, London, St. Petersburg u. s. w. versendet. Namentlich seit die Olivenernte minder ergiebig, der Weinbau durch die Reblaus gefährdet ist, hat die Blumenzucht im großen um sich gegriffen. Cannes und Umgebung versenden jährlich für mehr als 1 Million Franks Blumen. Die Parfümerzeugung beschäftigt in Cannes 6 Fabriken mit 600 Arbeitern; die Blumenernte der Stadt und ihrer näheren Umgebung wird auf 450 000 kg Orangenblüten, 40 000 kg Rosen, 50 000 kg Jasmin, 25 000 kg Veilchen und 1000 kg Tuberosen geschätzt, woraus 80 000 kg Pomaden, parfümierte Oele und ätherische Oele, sowie 300 kg Neroliöl gewonnen werden. Noch wichtiger als Cannes ist die provençalische Stadt Grasse, welche jährlich 80 000 bis 100 000 kg Lavendelöl, 40 000 kg Thymianöl und 20 000 bis 25 000 kg Spiköl und Rosmarinöl liefert; ebenso 2000 kg Neroliöl, beträchtliche Mengen Rosenöl und eine ganze Reihe von Pomaden und Extraits (von Rassa, Jasmin, Narzisse, Neseba, Veilchen, Tuberose u. s. w.). Nach F. W. Barriat liegt Grasse deshalb so günstig, weil der Nordwind abgesperrt ist, dagegen die feuchten warmen Südwinde über das Mittelmeer frei heran können, der kalte Mistral aber nur selten auftritt. Das Städtchen baut sich mit seinen Gärten terrassenförmig auf und bietet in den verschiedenen Höhenlagen bis hinauf zu dem Gebirge die Möglichkeit der Anpflanzung verschiedenartiger Pflanzen, die der Parfümerieindustrie dienen. (Seifenfabrikant. 8. 1888. S. 426. — Chemik. Ztg. 8. 1884. S. 1294. — Seifen-Verlind. 1. 1890. S. 4). Auch Messina ist ein Hauptproduktionsplatz für ätherische Oele, und zwar fast ausschließlich für diejenigen der Aurantiaceen. Es werden dort nach einem Berichte über das Jahr 1881 jährlich etwa 240 000 kg Essenzen ausgeführt, und zwar etwa 150 000 kg Citronenöl, 60 000 kg Bergamottöl und 30 000 kg Orangenöl. Der Wert der Gesamtausfuhr beträgt bis zu 4,5 Millionen Mark. Es werden in Messina jährlich etwa

200 Millionen Citronen verarbeitet, was nur 57128 kg Citronenöl entsprechen würde; die weit größere Ausfuhr wird offenbar durch Fälschungen ermöglicht. Die Hauptausfuhr geht nach England, Amerika, Frankreich und Oesterreich; Deutschland und Frankreich beziehen hauptsächlich die feineren Öle (Chemik. Ztg. 7. 1883. S. 241). — Auf den außerordentlich großen Reichtum an wohlriechenden Pflanzen in Algier hat Millon bereits 1856 hingewiesen (Journ. Pharm. Chim. (3) 30. 1856. p. 281. 407); es werden dort die levantische Kasse, drei verschiedene Rosenarten, zwei Jasminsorten, die Pomeranze, Tuberose, der Heliotrop und Levkoje, die Narzisse und Nelke, Clematis, Thymian, Lavendel, Fenchel, Majoran, Anis, Wermut u. s. w. theils wild gefunden, theils kultiviert. Als Begründer der dortigen Industrie werden Mercerin und Simonnet genannt, die zuerst bei Cheragras für richtigeren Anbau der Blütenpflanzen Sorge trugen. Jetzt finden sich solche Pflanzungen auch bei Algier, Bona, Philippeville, Mostaganam, Boufarik u. s. w. Geranium, Kasse, Jasmin, Tuberose Pfefferminze, und vor allem auch die Citrusarten werden kultiviert; Thymian, Lavendel, Rosmarin, Majoran und Quendel wachsen wild. A. Chiris von Grasse besitzt eine große Anlage zu Boufarik, in welcher Orangeblüten, Pfefferminze, Geranium und Beilchen verarbeitet werden; seine Besitzungen erstrecken sich über 10000 a. Jährlich werden etwa 5 Millionen kg Geraniumkraut verarbeitet, was einem Ertrage von 6237 kg Geraniumöl entspricht. Das beste Geraniumöl stammt von der Destillerie der Trappisten von Staouëli, wo 1000 a mit Geranium bepflanzt sind; jede der drei jährlichen Ernten liefert 198 kg Del. Der größte Teil der algerischen Öle wird nach Südfrankreich verschifft und von hier aus in den Handel gebracht. — In Deutschland ist der Hauptsitz der Erzeugung ätherischer Öle in Leipzig. Doch werden die zur Destillation benutzten Pflanzen und Pflanzenteile, soweit sie überhaupt auf deutschem Boden wachsen, nicht vorzugsweise in der Umgegend von Leipzig gepflanzt. Vielmehr sind Thüringen und das Erzgebirge die Gegenden, welche die sog. Arzneipflanzen liefern. Nach Eschirch wurde der Anbau solcher Arzneipflanzen in Deutschland durch Karl den Großen eingeführt; der Hauptsitz dieser Kultur ist heute Cölleda und Jena-Löbnitz. Cölleda baut etwa 3468 a Pfefferminze, 1862 a Krauseminze, 3500 a Angelika, 6375 a Baldrian u. s. w. 1887 wurden dort für 43700 Mark Pfefferminze, 15800 Mark Krauseminze, 35000 Mark Baldrian und 27000 Mark Angelika verkauft. Bei Jena-Löbnitz wird Calendula, Pfefferminze, Boretsch, Satureja u. s. w. angebaut. Die Kulturen verlangen sehr viel Sachkenntnis, Sorgfalt und Pflege; die richtige Erntzeit, die Methoden der Trocknung u. s. w. sind sehr wesentlich für die erzielbaren Einnahmen, wozu noch die verschiedenen Geschäftslagen kommen, so daß kein großer Gewinn erreicht wird. In der Umgebung von Leipzig baut man Fenchel und Rosen behufs Gewinnung des ätherischen Öls an; Hauptsitz der Kultur von Pflanzen ätherischer Öle in Sachsen ist aber Bockau im Erzgebirge, wo man theils auf Aedern, theils in Gärten anbaut: Bärwurzel, Alant, Liebstöckel, Knoblauch, Angelika, Meisterwurz, Eberwurz, Geranium, Pimpinelle, Anis, Baldrian u. s. w. Die wohlbestellten und gepflegten, von Unkraut gereinigten und sorgfältig bewässerten Felder von Bockau haben trotz ihrer Meereshöhe von 500 bis 600 m einen reichen Anbau solcher Pflanzen; namentlich liefert Bockau jährlich 30000 bis 50000 kg Angelikawurzel (Süßmilch-Hörnig, das Erzgebirge).

Ist schon die Zucht der Pflanzen, welche ätherische Öle enthalten, schwierig, so gilt dies in noch höherem Grade vielleicht vom Einsammeln der Blüten, während man bei Blättern und Kräutern im ganzen weniger vorsichtig zu sein braucht. Die Tageszeit, zu welcher man die Blüten bricht muß richtig gewählt sein; die Entfaltung der Blüte muß am richtigen Punkte angelangt sein. So liefert nach Millon die Nelke ihr Parfüm nur dann in voller Schönheit, wenn man sie 2 bis 3 Stunden nach einem starken Sonnenschein sammelt, während man die Rose bei noch nicht voller Entfaltung noch vor Aufgang der Sonne pflücken muß. Meist müssen die Pflanzen, welche zur Gewinnung des Öles bestimmt sind, im trockenen Zustande gesammelt werden. Wo es zulässig, empfiehlt sich auch das Trocknen der Pflanze selbst (etwa wie man Gras zu Heu trocknet), da alsdann der Gehalt an Del für dasselbe Gewicht Rohmaterial natürlich größer ist. Hierüber ist in der Beschreibung der flüchtigen Öle alles nötige gesagt.

Erste Abtheilung.

Die Gewinnung der flüchtigen Oele.

Vorbemerkung. Die Gewinnung der flüchtigen Oele aus den Pflanzen erfolgt im ganzen ziemlich gleichmäßig durch Destillation der Pflanzenteile mit Wasser oder Wasserdampf. Man benutzt hierbei also die Eigenschaft der ätherischen Oele, obschon dieselben erst weit über 100° sieden, dennoch mit Wasserdampf sich zu verflüchtigen. In vielen Fällen ist es notwendig, die pflanzlichen Stoffe, welche zur Oelgewinnung durch Destillation dienen sollen, erst zu zerkleinern; mitunter müssen sie auch angefeuchtet, ja behufs Einleitung einer Gärung erst eingeteigt werden. Auch ist es manchmal nötig oder wünschenswert, dem Pflanzenmaterial erst anderweite Bestandteile, zumeist fette Oele oder Fette, zu entziehen, ehe man zur Gewinnung des flüchtigen Oeles vorschreitet. — Neben der Destillation kommen noch zwei andere Gewinnungsarten in Frage, nämlich die Pressung, welche man nur für solche Rohstoffe anwenden kann, welche sehr reich an ätherischem Oele sind (Aurantiaceen), und die Extraktion, d. h. ein Verfahren, bei welchem man das ätherische Oel mit Hilfe eines flüchtigen Lösungsmittels den Pflanzenteilen entzieht, hierauf aber das Lösungsmittel aus der Lösung durch Verdampfung entfernt. Auch die Extraktion kommt nur selten zur Gewinnung der flüchtigen Oele, häufiger dagegen zur Bestimmung des Gehaltes von Pflanzenteilen an Oel in Anwendung. — Aus dem Gesagten ergibt sich ohne weiteres die auf den folgenden Blättern innegehaltene Einteilung des Stoffes: Vorbereitungsarbeiten, Destillation, Pressung, Extraktion. Hieran wird sich ein Kapitel über die Reinigung der ätherischen Oele anzuschließen haben, da sehr häufig das Rohöl noch nicht den für den Verkauf nötigen Reinheitsgrad besitzt. Endlich ist anhangsweise derjenigen weiteren Methode zu gedenken, welche ebenfalls die Gewinnung von ätherischem Oel aus den Pflanzen zur Absicht haben, bei denen aber nicht reines Oel, sondern vielmehr Oellösungen, parfümierte Fette u. s. w. gewonnen werden. Diese Methoden sind: Deplacierung, Maceration und Absorption. Sie werden hauptsächlich in der Parfümeriefabrikation angewendet.

Erstes Kapitel.

Vorbereitende Arbeiten.

Aufbewahrung und Untersuchung der Rohstoffe. Die für die Gewinnung der ätherischen Oele bestimmten Rohstoffe des Pflanzenreiches sind: Samen, Körner, Kräuter, Wurzeln, Stiele, holzige Stengel, Holz, Blüten, Früchte u. s. w. Viele von diesen Pflanzenteilen dürfen überhaupt nicht aufbewahrt werden, sondern müssen sofort zur Verarbeitung kommen. Dies gilt namentlich von den empfindlicheren Blüten, wie Orangenblüten, Rosen u. s. w., welche zu bestimmter Tageszeit (vor oder nach Sonnenaufgang) gepflückt und dann möglichst sogleich destilliert werden müssen. Wollte man derartige Stoffe in Haufen aufbewahren, so würden sehr schnell gärungsartige Vorgänge zur Geltung gelangen, welche schnell das Parfüm zerstören. Bis zu einem gewissen Grade kann man das Parfüm mancher solcher Pflanzenteile erhalten, wenn man sie unter Anwendung bestimmter Vorsichtsmaßregeln trocknet und dann aufbewahrt, oder wenn man sie im frischen Zustande einsalzt und dann in möglichst luftdicht schließenden Behältern (Fässern) versendet. Immer aber scheinen die frischen Blüten dieser Gattung das feinere Oel zu liefern. Andere Pflanzen und Pflanzenteile kann man zwar trocknen; sie liefern aber nur im frisch getrockneten Zustande wirklich gutes ätherisches Oel, so z. B. Pfefferminze. An sich ist das Trocknen insofern vorteilhaft, als hierbei der Wassergehalt herabgemindert und somit der Oelgehalt und Oelertrag der Pflanze vergrößert wird. Endlich gibt es eine recht große Anzahl von ätherischem Oele, welche auch aus getrockneten und längere Zeit aufbewahrten Pflanzenteilen noch in tadelloser Beschaffenheit erhalten werden können; es gilt dies insbesondere für viele Rohstoffe, welche außereuropäischen Ländern entstammen, aber aus denen man erst bei uns das flüchtige Oel gewinnt. Es ist also durchaus nötig, den besonderen Charakter jedes Rohstoffes zu kennen oder zu erforschen, da keine allgemeine Regel für alle Pflanzen ätherischer Oele mit Bezug auf ihre Aufbewahrungsfähigkeit existiert.

Daß in dieser Hinsicht die ätherischen Oele sich verschieden verhalten liegt erstens in der verschiedenen Art, in welcher sie in den Pflanzen enthalten sind; zweitens an ihrer verschiedenen Oxydationsfähigkeit und drittens an ihrer verschiedenen Flüchtigkeit. Sind z. B. die Oele in luftdichtschließenden Zellen vorhanden und besitzen sie außerdem etwa noch große Luftbeständigkeit und geringe Flüchtigkeit, so wird man die betreffenden Pflanzen ohne Schädigung des Oeles trocknen und lange aufbewahren können. Bis zu einem gewissen Grade wird auch noch der Gehalt der Pflanze an ätherischem Oel ins Gewicht fallen, insofern eine Verflüchtigung des Oeles zu minder bedenklichen Verlusten führen wird, wenn die betreffende Pflanze an sich sehr ölreich ist.

Um bei unbekannten Rohstoffen sich über diese Punkte Aufklärung zu verschaffen oder bei bekannten Rohstoffen deren Güte, d. h. ihren Gehalt an Oel und die Beschaffenheit des letzteren zu ermitteln, ist mitunter eine

Untersuchung des Rohstoffes notwendig. Zunächst gibt dem Kundigen schon das äußere Aussehen der betreffenden Droge Anhaltspunkte; weiter aber ist die probeweise Gewinnung des Deles angezeigt, welche man in kleineren Apparaten entweder durch Destillation oder durch Extraktion ausführt; endlich schließt sich eine physikalische und chemische Prüfung des erhaltenen ätherischen Deles an. Letztere würde auf Grund der in der zweiten Abteilung gegebenen Thatsachen durchzuführen sein; über die richtige Beschaffenheit des Rohstoffes in äußerlicher Beziehung geben praktisch erworbene Kenntnisse, zum Teil Rohstofflehren, Warenlexika u. dgl. m., sowie die in der dritten Abteilung dieses Buches zusammengestellten Beschreibungen der ätherischen Dele Aufschluß. Es bleibt also hier nur zu besprechen, wie man Versuchsdestillationen oder Versuchsextraktionen ausführt. Zur Versuchsdestillation eignen sich kleinere Destillierapparate, wie solche im Kapitel von der Gewinnung der flüchtigen Dele durch Destillation mehrfach beschrieben worden sind. Doch kann man auch einfache gläserne Laboratoriumsapparate benutzen.

Eine geeignete derartige Einrichtung ist in Fig. 1, Taf. I, skizziert. Die Retorte A, welche 5 bis 10 l Fassungsraum besitzt, ist in ein Wasserbad B eingesetzt (z. B. in einen eisernen Kochtopf, der so weit mit Wasser gefüllt wird, daß er beim Erhitzen bis zum Sieden nicht überkocht) und mit dem zerkleinerten Pflanzenmaterial beschickt. Der Tubus C der Retorte ist durch Stopfen mit Trichterrohr D verschlossen. Der Retortenhals E geht in den Vorstoß F über und dieser ist mit dem Kühlrohre des Liebig'schen Kühlers G verbunden (Wasserzulauf in den Mantel bei a, Wasserablauf bei b). Das Kühlrohr trägt unten den abwärtsgebogenen Vorstoß H, welcher über einer sog. Florentiner Flasche I (siehe später) ausmündet. Ist der ganze Apparat in solcher Weise zusammengesetzt, so gießt man durch D Wasser auf die Pflanzen, bis dieselben davon bedeckt sind, läßt durch a kaltes Wasser in den Kühler eintreten und heizt das Wasserbad B mit Gas, Spiritus oder dem Feuer eines Ofens bis zum Sieden des Wassers an. Das Wasser des Bades muß entsprechend der Verdunstung erneuert werden, wobei man sich hüten muß, kaltes Wasser an die heiße Retorte zu spritzen, da letztere hierbei leicht springen kann. Statt im Wasserbade zu erwärmen kann man auch an Stelle des Trichterrohres ein einfaches Glasrohr bis an den Boden der Retorte führen und durch dieses nach Beschickung der Retorte mit den Pflanzen Wasserdampf zuleiten, den man in einem kleinen Dampfkessel (z. B. einer Kochflasche) erzeugt. Man wählt im letzteren Falle am besten die in Fig. 2, Taf. I, gezeigte Einrichtung, bei welcher A die Retorte, C den Tubus, D das gläserne Dampfzuleitungsrohr und B die zur Dampferzeugung dienende und mit Wasserzuflußtrichter E versehene Kochflasche bedeutet. Letztere wird durch direktes Feuer geheizt und ist praktisch durch ein metallenes, dem Springen weniger ausgesetztes Gefäß zu ersetzen. Die übrige Einrichtung des Apparates bleibt dieselbe wie in Fig. 1.

Es kann vorkommen, daß man zu einer Destillation des ätherischen Deles im luftverdünnten Raume gezwungen ist, vielleicht auch direkt zur Gewinnung des Deles im Vakuum. Dies wird dann nötig sein, wenn das Del sehr leicht oxydierbar oder sehr schwer oder nicht unzerseht flüchtig ist bei gewöhnlichem Luftdruck.

Für solche Fälle sind eine ganze Reihe von Laboratoriumsapparaten erfunden worden, unter denen sich der folgende durch Einfachheit und Brauchbarkeit auszeichnet (Fig. 3, Taf. I). Er ist von S. B. Newbury angegeben worden (Chemik. Ztg. 12. 1888. Rep. S. 277). A ist das eigentliche Destillationsgefäß mit unten spitz ausgezogenem Zutropftrichter B und Thermometer T. Das Dampfableitungsrohr S ist bei a in das Kühlrohr des Liebig'schen Kühlers K eingeschoben und durch übergelegten starken Kautschukschlauch gedichtet. Das Kühlrohr ist am anderen Ende nach unten gebogen und luftdicht in den Tropftrichter C eingesetzt, welcher auf der Vorlage D sitzt. Letztere steht durch E mit einer Luftpumpe in Verbindung. Man bringt die zu destillierenden Substanzen nach A, setzt den Apparat zusammen und evakuiert.

Hierauf wird der Kühler in Gang gebracht und die Destillation begonnen, wobei man, um Stoßen zu vermeiden, ein Hahn an B so weit öffnet, daß ganz langsam Luftblase auf Luftblase unter der Flüssigkeit in A austritt. Der Apparat ist auch geeignet zur Ausführung fraktionierter Destillationen im Vakuum. Soll nämlich ein Anteil gesondert aufgefangen werden, so schließt man nachdem derselbe übergegangen und das Feuer unter A beseitigt ist, den Hahn an B, dann den Hahn an C und wechselt nunmehr die Vorlage D gegen eine andere gleiche aus. So bleibt in A und K die Luftverdünnung erhalten. Die neue Vorlage wird zuerst luftleer gemacht, worauf man C ganz und B ein wenig öffnet und die Destillation wieder beginnt. Bei fraktionierter Destillation recht wohl verwendbar ist auch die von H. Gautier angegebene und in Fig. 4, Taf. I, gezeigte Einrichtung (Bull. Soc. Chim. (3) 2. 1889. p. 675), bei welcher b das untere Ende des Kühlrohrs und a die Leitung zur Luftpumpe bedeutet. Beide Rohre sind mit Hilfe eines Stopfens luftdicht in dem Glasteile A befestigt, welcher luftdicht in B eingeschliffen ist, aber durch gute Einfettung mit einem konsistenten Fette (etwa Kakaobutter) in B leicht beweglich erhalten wird. Der Teil B läuft in drei (oder mehr) Arme DEF aus, die unten bei d, e, f mit luftdicht angelegten Vorlagen versehen sind. Man evakuiert von a aus den ganzen Apparat und stellt dann z. B. C über F, so daß bei beginnender Destillation die erste Fraktion in den bei f befestigten Kolben gelangt. Soll eine neue Fraktion aufgefangen werden, so dreht man B so um A, daß C über E zu stehen kommt und das Destillat in die an e befestigte Vorlage fließt u. s. w.

Bei der Destillation im Vakuum ist eine Luftpumpe nötig. Da eine solche auch sonst in Laboratorien von Fabriken ätherischer Öle Verwendung findet, so sei auf einfache derartige Einrichtungen hingewiesen. Man benutzt allgemein sog. Wasserstrahlpumpen, d. h. Apparate, bei denen ein Wasserstrahl aus seiner Öffnung mit einer gewissen Geschwindigkeit austritt und die Luft aus dem umgebenden Gefäße und den hiermit in Verbindung stehenden anderweiten Apparaten entreißt. Sollte keine Wasserleitung vorhanden sein oder dieselbe nicht genügenden Wasserdruck besitzen, so muß man ein 3 bis 4 m über dem Arbeitstisch stehendes Gefäß mit Wasser füllen und von ihm aus die Luftpumpe speisen.

Ganz wirksam ist z. B. schon die in Fig. 5, Taf. I, wiedergegebene Einrichtung, welche man sich leicht selbst herstellen kann. Das Wasser strömt durch Rohr a (lichte Weite etwa 5 mm) ein und durch die untere Verengung b dieses Rohres nach dem Abfallrohr c (Weite 6 mm) des Glaskörpers d (Weite 25 mm). Da hierbei das Abfallrohr sich mit Wasser füllt und fortwährend ein Strahl mit Kraft nachfließt, so wird die Luft aus d mit dem Wasser durch c fortgerissen, so daß von e her (Weite 3 bis 4 mm) fortwährend neue Luft nachgesaugt wird. An e hängt man also den zu evaluierenden Apparat mit Hilfe eines starkwandigen Gummischlauches an. Die beste Wirkung ermittelt man durch Auf- und Abschieben von a, welche Röhre also im Stopfen f beweglich sein muß. Vollkommener ist natürlich die Wasserstrahl-Luftpumpe von Gebr. Rörting in Hannover, die in den Fig. 6, Taf. I, wiedergegeben ist. Das Wasser fließt durch E ein und gelangt in das besonders vorteilhaft gestaltete Abfallrohr S, über dessen unteres Ende man einen Gummischlauch schiebt, der unter Wasser ausmündet. Indem das Wasser von E nach S stürzt, reißt es von L aus Luft nach, so daß man an L den Apparat befestigt, in welchem Luftverdünnung hergestellt werden soll. Gleichzeitig führt ein zweiter kurzer Kanal K rechts ab nach einem Vakuummeter V, welches die Luftverdünnung in Kubikzentimeter Quecksilber abzulesen gestattet.

Zur Versuchsextraktion verwendet man Versuchsexraktoren, welche entweder gänzlich für Arbeit im kleinen bestimmt sind oder immerhin größere Mengen von Rohmaterial zu verarbeiten gestatten. Die Arbeit mit kleinen Mengen auszuführen ist insofern nicht vorteilhaft, als der Gehalt der Pflanzen an ätherischen Ölen ein ziemlich niedrigerer ist (0,0003 bis 18 Prozent, jedoch meist 1 bis 5 Prozent). Doch sei hier der bekannte Soxhlet'sche

Extraktionsapparat in der Vereinfachung geschildert, welche ihm D. Knöf-
ler gegeben hat (Zeitschr. f. analyt. Chemie 28, 1889, S. 671).

In den unten geschlossenen Cylinder B (Fig. 7, Taf. I) kommt das zu extra-
hierende Rohmaterial, so daß es um den Heber H herum lagert, der unten an B ange-
schmolzen und natürlich beiderseits offen ist. Der längere Schenkel ragt in das untere
verjüngte Ende von A hinein. Das Gefäß A ist mit dem unteren verjüngten Ende
luftdicht auf den Kolben C aufgesetzt und trägt oben den stehenden Kühler K.
Damit sich B nicht an A anlegt und so dessen untere Oeffnung verschließt, sind am
inneren Umfange von A kleine Glasansätze g angebracht. Man bringt zunächst
unter die Oeffnung des kürzeren Schenkels von H etwas reine Watte, um so
spätere Verstopfung dieser Röhre zu verhüten, füllt das Pflanzenmaterial in B ein
und gibt in C das Extraktionsmittel, am besten Aether, worauf man den Apparat
zusammensetzt, wie die Zeichnung zeigt. Man heizt nunmehr C an bis der Aether
ins Sieden kommt. Die Dämpfe desselben steigen zwischen A und B auf, werden
im Kühler K verdichtet und fließen auf die in B befindlichen Pflanzenteile. Hier
sammelt sich Aether auf, bis er das obere Ende von H erreicht hat, worauf sich der
Heber H mit Aether füllt und sofort alle Flüssigkeit aus B nach C zurückfließen läßt.
In C verdunstet der Aether von neuem, so daß sich das Spiel fortwährend wiederholt.
Daß der Aether in B einige Zeit über den Pflanzen stehen bleibt, ist sehr günstig
für völlige Durchdringung und Extraktion derselben. Ist schließlich die Arbeit be-
endet, so beseitigt man AB und bringt C an einen gewöhnlichen geneigten Kühler,
destilliert den Aether ab und hat dann das gewonnene flüchtige Del in C. —

Besser ist es indessen, größere Mengen von Rohmaterial auch schon bei
Vorversuchen zu verarbeiten. Man kann sich dabei der beiden schon im
ersten Teile dieses Werkes beschriebenen Versuchsextraktionsapparates bedienen,
nämlich des von H. Hirzel konstruierten, wie des Apparates der Firma
Wegelin und Hübner in Halle a. S.

Da letzterer verhältnismäßig einfacher in seiner Einrichtung ist, sei er an dieser
Stelle in seiner Einrichtung und Wirkungsweise geschildert (vergl. Fig. 8, Taf. I).
Das Kochgefäß A ist, wenn nicht anders gewünscht wird, mit Paraffin gefüllt.
Wenn der Apparat in Betrieb genommen werden soll, hat man das Gefäß B durch
Lösen der drei Klemmschrauben m abzunehmen. In dem Gefäß A befinden sich zwei
Einsätze, von denen der kleinere D zur Aufnahme der zu extrahierenden Substanz und
der größere E zur Aufnahme des Lösungsmittels dienen. In letzterem sammelt sich
auch am Schluß der Operation der Extrakt an und kann leicht aus dem Apparat
entfernt werden. Das kleinere Einsatzgefäß erhält an seinem unteren Boden ein
Filtertuch, welches eventuell noch mit einem Blatt Filtrierpapier bedeckt werden kann.
In dieses Gefäß wird die zu extrahierende Masse gethan und zwar kann dasselbe
bis zu einer Höhe von 1 cm vom oberen Rande gefüllt werden. An Lösungsmittel
(Schwefelkohlenstoff, Aether, Alkohol, Benzin etc.) genügen für gewöhnlich 200 bis
250 g, welche in das größere Einsatzgefäß gegossen werden. Hierauf wird das
Gefäß B wieder aufgesetzt und die drei Klemmschrauben angezogen. An die Röhr-
chen a und b werden nun Gummischläuche gesteckt und kaltes Wasser in das
Gefäß B gelassen. Dasselbe tritt durch a ein und läuft durch b ab. Während der
Extraktionsperiode ist der Hahn c geschlossen zu halten (Hahngriff rechtwinkelig zum
Rohr zu stellen). Durch eine Spiritus- oder Gaslampe wird nun der Apparat A
erwärmt, wobei die gewünschte Temperatur am Thermometer h abzulesen und durch
Regulierung der Flamme genau einzuhalten ist. Der Gang der Extraktion ist fol-
gender: Das Lösungsmittel, welches sich in dem vorerwähnten größeren Einsat-
zgefäß befindet, verdampft, kommt in dem Gefäß B mit den kalten Wandungen
desselben in Berührung, kondensiert sich und tropft als Flüssigkeit auf die zu
extrahierende Masse in D, löst darin alle löslichen Substanzen auf und tropft auf
den Boden E, um hier unter Zurücklassung der aufgelösten Substanz aufs
neue zu verdampfen und so fort. Die Extraktionsperiode dauert gewöhnlich
1 bis 1½ Stunde, je nach Beschaffenheit des zu extrahierenden Materials, worauf
zur Wiedergewinnung des Lösungsmittels geschritten wird. Zu diesem Zweck wird
der Hahn c geöffnet (Hahngriff in der Richtung des Rohres gestellt), das kalte
Wasser im Gefäß B wird abgelassen und dafür kochendes Wasser in dasselbe ge-
gossen. Die Gummischläuche werden von a und b genommen und an d und e ge-
steckt und zwar so, daß bei d das kalte Wasser ein- und bei e austritt. Bei g

wird ein passendes Glasgefäß, welches nicht mit geliefert wird, zur Aufnahme des Destillates vorgelegt. Die vorstehende Manipulation kann vorgenommen werden, ohne die Temperatur im Gefäß A zu erniedrigen. Das Abdestillieren geht dann in richtiger Weise vor sich und wird in der Vorlage bei g ziemlich das sämtliche Lösemittel wieder gewonnen. Das Abdestillieren des Lösungsmittels dauert gewöhnlich 2 bis 2½ Stunden. Vor Oeffnung des Apparates läßt man denselben etwas abkühlen, hebt dann das Gefäß B durch Lösen der drei Klemmschrauben ab und hat nun in dem kleineren Einsatzgefäß die Rückstände und in dem größeren die extrahierte Masse, welche sich bequem aus dem Apparat entfernen lassen. Der Apparat wird mit einem Inhalte des Extraktors A von 700 ccm bis 10 cdm geliefert (Nr. 1 bis 7) und kostet mit Kühler C, jedoch ohne Thermometer und Heizlampe 210 bis 450 Mark. Die Maße des Füllungsraums im Extraktor A betragen 95 mm Durchmesser und 110 mm Höhe bis 250 mm Durchmesser und 220 mm Höhe.

Zerkleinerung der Rohstoffe. Die Zerkleinerung des pflanzlichen Rohmaterials für Gewinnung der ätherischen Oele hat den Zweck, das flüchtige Oel möglichst bloßzulegen, so daß es mit dem Wasser, dem Wasserdampf oder dem Extraktionsmittel recht innig in Berührung kommt, von großer Oberfläche verdunstet oder aufgelöst wird. Für die Pressung würde eine vorhergehende Zerkleinerung nötig sein, um die Oelzellen bloßzulegen und eine gleichmäßige Fortpflanzung des Druckes durch die ganze Masse, damit aber ein leichtes und vollständiges Abfließen des ätherischen Oeles zu ermöglichen. — Die Zerkleinerungsmaschinen, deren man sich bedient, müssen je nach der Natur und Beschaffenheit des Rohstoffes sehr verschieden gewählt werden. Für Samen und Körner benutzt man Quetschwalzen. Holzige Stengel, Stiele, Gewürznelken u. s. w. werden auf sog. Bochariusmühlen zermahlen, Kräuter und Wurzeln auf Häckselladen zerschnitten. Holz raspelt man mit Maschinenraspeln zu Spänen u. s. w. (Stohmann). Es kann hier nicht eine vollständige Beschreibung aller zur Zerkleinerung der Rohstoffe für Gewinnung flüchtiger Oele dienenden Maschinen gegeben werden; doch sollen die wichtigsten davon Erwähnung finden, wobei die allgemeinen Anforderungen zur Sprache gelangen werden, welche man an solche Maschinen zu stellen hat.

Ueber das Walzwerk (die Quetschwalzen) ist im ersten Bande dieses Werkes ausführlich abgehandelt worden (siehe dort S. 28 bis 31). Die zur Zerkleinerung von Samen und Körnern für Gewinnung von flüchtigem Oel zu benutzenden Maschinen unterscheiden sich in nichts von denen, die bei der Fabrikation fetter Oele angewendet werden. Nur genügt die Zerkleinerung der Körner durch Walzwerke für die Gewinnung von flüchtigem Oele, während bei Darstellung des fetten Oeles noch weitere Zerkleinerung auf dem Rollergange zu folgen hat. Die Einrichtung eines Walzwerkes ist im ganzen einfach; unsere Fig. 9 und 10, Taf. I, geben ein solches wieder in der Bauart der Maschinenfabrik von M. Ehrhardt in Wolfenbüttel.

Durch einen Trichter A gelangen die Samen zwischen die beiden Walzen B C der Maschinen, die aus Stein oder Eisen, gewöhnlich aus letzterem (Hartguß), gearbeitet und glatt poliert oder (seltener) geriffelt sind. Die Walzen haben nicht ganz gleichen Durchmesser und haben verschiedene Umfangsgeschwindigkeit, was ein besonders gutes Vermahlen bewirkt; denn hierdurch wird einerseits Druck, andererseits Reibung erzeugt. Während die Walze C festgelagert ist, besitzt die linke Walze B ein verstellbares Lager, nämlich einen Schlitten D, welcher mittels der Schraube E in einem Schlitze F hin und her bewegt werden kann. Der Andruck durch die Schraube ist elastisch. Durch diese Einrichtungen wird erreicht, daß man erstens den Abstand der Walzen nach der Korngröße regeln kann, und daß zweitens etwa zwischen die Walzen gelangende Fremdkörper von großer Härte eine Verschiebung der beweglichen Walze von der festgelagerten weg bewirken können, wodurch

eine Beschädigung der Walzen vermieden wird. Der zerquetschte Samen wird durch einen Abstreicher von der unteren Seite der einen Walze (der feststehenden) in ein untergestelltes Gefäß geworfen. Im Trichter befindet sich eine Speisewalze, welche von der oberhalb der Walzen außen angebrachten Riemenscheibe G bewegt wird. Den Hauptantrieb erhält die Maschine von der Riemenscheibe H aus, an deren Achse die feste Walze, an der vorderen Seite aber die kleine Riemenscheibe sitzt, von der aus der Speisewalze mit Riemenscheibe G der Antrieb gegeben wird. Endlich tragen beide Walzen an der Vorderseite ihrer Achsen ineinander eingreifende Zahnräder I und K. Die Walzen haben 300 und 400 mm Durchmesser bei 280 mm Länge. Die große Riemenscheibe besitzt 580 mm Durchmesser und 110 mm Breite; sie macht 100 Touren. Die ganze Maschine besitzt 1100 mm Länge und 1000 mm Breite und vermag etwa 200 kg Samen in der Stunde zu zerquetschen. Die Walzwerke werden auf der Ballenlage des Gebäudes oder auf einem freistehenden, etwa 1,5 m hohen Gerüst aus Holz oder Eisen montiert.

Kräuter und Wurzeln pflegt man mit dem Stampfmesser oder Kräuterhack und Schneidemaschinen zu zerkleinern, worunter die Häckselschneidemaschinen zu rechnen sind. Das Stampfmesser (siehe Fig. 11, Taf. I) besteht aus drei oder mehr parallel und senkrecht gestellten, scharf geschliffenen Messern, welche mittels Schrauben und Muttern an einer Metallplatte befestigt sind. Letztere sitzt an einer vertikalen schmiedeeisernen Röhre, welche man zur Erhöhung des Gewichtes mit Blei ausgegossen oder mit Sand gefüllt hat. Die zu zerkleinernden Kräuter oder Wurzeln befinden sich in einem Kasten und werden hierin durch Fallenlassen des Stampfmessers zerkleinert. Statt dieses sehr einfachen Instrumentes läßt sich auch die in Fig. 12, Taf. I, wiedergegebene Kräuterschneidemaschine benutzen, bei welcher die aus einem Mundstück austretenden Kräuter durch ein guillotineartig sich abwärts bewegendes Messer in bestimmter Länge zerschnitten werden.

Die Kräuter werden in den Trog A eingefüllt und durch eine Zuführungswalze D nach dem vorn unten liegenden Mundstück B geführt. Ein besonderer verstellbarer Mechanismus regelt die Länge, um welche das Pflanzenmaterial aus der Öffnung vorgeschoben wird und bewegt durch eine Kurbelwelle E das in einer Führung gehende Schneidemesser C herunter. Nach dem Schnitte geht das Messer wieder in die Höhe; eine neue Länge von Pflanzenmaterial tritt vor, und die Funktion des Messers beginnt von neuem.

Vollkommener noch sind die Häckselschneidemaschinen, welche man auch zur Zerkleinerung von Kräutern, Stengeln u. s. w. benutzen kann. Man unterscheidet Maschinen mit Messern am Schwungrad (System Lyster) und Trommelhäckselmaschinen (System Salmon).

Die Maschinen des ersten Systems sind die beliebtesten. An den Speichen eines Schwungrades sind zwei in logarithmischer Spirale gekrümmte Messer angeordnet, so daß sie dicht vor dem Mundstück des Einfülltrogs vorbeistreichen, wenn das Rad in Umdrehung versetzt wird. Ein Walzenpaar, zuweilen auch ein Stempel, pressen das im Trog befindliche Pflanzenmaterial zusammen und schieben es infolge einer besonderen Einrichtung nach jedem Schnitt um die gewünschte Länge vor. Durch das Verhältnis zwischen Walzenumdrehung und Umdrehung des Schwungrades wird die Länge des Abschnittes geregelt. — Bei den Maschinen des zweiten Systems befindet sich vor dem Mundstück eine cylindrische Trommel, an deren Umfang spiralförmig gekrümmte Messer angebracht sind. Diese streichen an dem Mundstück vorbei und schneiden die Pflanzen in Stücke.

Mit den genannten Maschinen lassen sich auch Wurzeln verarbeiten; doch bedient man sich hierzu meist besonderer Wurzelschneidemaschinen, welche im ganzen den Rübenschnitzelmaschinen ähnlich in ihrer Einrichtung

sind und aus mit Messern besetzten rotierenden Trommeln bestehen, gegen welche die Wurzeln angepreßt werden. Die Messer wirken also hobelähnlich.

Auch die Zerkleinerung von Holz geschieht mit einem, dem zuletzt beschriebenen im Prinzip nicht unähnlichen Apparate, nämlich mit der Raspelmaschine. Dieselbe besitzt einen mit geriffelten Messern besetzten Stahltegel, der etwa 300 Umdrehungen in der Minute macht und gegen den das Holz angepreßt wird. Es geht hierbei in fein gefräuselte Späne über.

Für Stengel, Stiele, Kelten, Körner u. s. w. kommen noch einige andere Zerkleinerungsapparate in Verwendung, nämlich die Kugelmühle, der Kollergang, die Bogardusmühle u. s. w. Was zunächst die Kugelmühle anlangt, so besteht dieselbe in der Hauptsache aus einem Hohlkörper (einer Trommel), die in rasche Umdrehung versetzt werden kann und in welchen man das zu zerkleinernde Material und mehrere Eisenkugeln bringt. Durch die Reibung, welche zwischen der Beschickung der Trommel stattfindet, wird eine Zerkleinerung des Pflanzenmaterials bis zum Pulver herbeigeführt.

Die Fig. 13 und 14, Taf. II, geben eine solche Kugelmühle wieder, wie sie das bekannte Grusonwerk in Magdeburg-Buckau liefert. (Patente von Gebr. Sachsenberg u. W. Brüdner, 795 v. 22. IX, 1877 u. von Grusonwerk. 47477 v. 31. VII, 1888.) Eine vertikale Trommel A ist an einer horizontalen Achse B befestigt, welche durch Zahnradübersetzung CD von einer Welle mit Riemenscheibe E aus in Umdrehung versetzt wird. Die Trommel ist von einem Mantel I umgeben, der unten in den Trichter f ausläuft. Durch den Trichter a erfolgt die Zuführung des Rohmaterials in die Mitte der Trommel, wobei Zuflußregulierung durch einen besonderen Apparat stattfindet. Die Rabenspeichen haben die Form von zwei breiten Schraubensflügeln (Fig. 14 bei a, Taf. II) und führen bei der Umdrehung der Trommel das Mahlgut in das Innere der Mühle, während herauspringende Kugeln stets wieder zurückgeworfen werden, wenn sie in den Schraubengang geraten sind. Durch die Öffnungen e entladet sich das Mahlgut fortwährend in den Mantel der Trommel und wird hier durch ein Trommelsieb c gesiebt. Das durchfallende gelangt durch Öffnungen in d nach dem Trichter f. Das Sieb c hat mit der Trommel die Drehungsachse gemeinsam. Die Siebgarbe gelangt bei jeder Umdrehung der Trommel von oben her durch schaufelförmige Leitungen g wieder in das Innere der Trommel zurück. Der Trommelmantel besteht aus rostartigen Eisenstäben, welche in einer Nut durch Keile festgehalten werden. Bei einem Durchmesser der Trommel von 1,4 m und Kugeln vom Durchmesser 4,5 bis 11,3 cm im Gesamtgewicht von 10 bis 20 Ctr. soll das Zahnrad 16 bis 18 Umdrehungen in der Minute machen. Bei einem mit Vermut angestellten Versuche wurden mit Kugelmühle Nr. 4 35 kg in einer Stunde zerkleinert, wenn ein Siebgewebe Nr. 20 angewendet wurde, d. h. ein solches, welches 20 Maschen auf das englische Zoll besitzt. Diese Leistung ist mit Rücksicht auf die Zähigkeit des Vermuts sehr beachtlich; sprödere Stoffe werden aber in noch viel größeren Massen zerkleinert, z. B. unter sonst gleichen Verhältnissen 1200 kg Chamotte.

Bei den Kollergängen wird das Material auf eine steinerne oder metallene Bodenplatte aufgeschüttet, auf welcher sich zwei durch eine Horizontalachse verbundene vertikale Mühlsteine, die sog. Läufer um den Mittelpunkt der Bodenplatte (in ungleichem Abstände) bewegen. Die Läufer drehen sich aber gleichzeitig um ihre Horizontalachse, so daß das aufgeschüttete Material nicht bloß gequetscht und gepreßt, sondern infolge der gleichzeitig rollenden und schleifenden Bewegung der Läufer auch zerrissen und zerrieben wird. Ein Rühr- und Abstreichwerk dient zum fortwährenden Befördern des aufgeschütteten Materials unter die Läufer und zum Entfernen der angeklebten Massen von den Läufern. (Näheres hierüber siehe Band I, S. 31 bis 34.) — Von den Pulverisiermühlen sei zunächst der von Schmeja angegeben gedacht, deren arbeitende Teile aus zwei senkrecht stehenden ringförmigen Scheiben AB bestehen.

Aus den sich zugekehrten Flächen dieser Scheiben erheben sich in konzentrischen Kreisen Zahnreihen von dreieckigem Querschnitt (vergl. Fig. 15 und 16, Taf. II), die ineinander greifen. Die eine Platte A bleibt unbeweglich stehen, während die andere B rasch rotiert; das zu zerkleinernde Material wird in der Mitte der Scheiben durch einen unten umgebogenen Trichter C zugeführt und nach dem Umfange hingeschleudert. Nach der Mitte zu sind die Scheiben vertieft, so daß ihre Flächen einen flachen Halbkegel bilden, was das Einführen des Materials erleichtert, gleichzeitig aber bedingt, daß die inneren Zähne höher und stärker sind, als die äußeren, so daß sie als Vorbrecher dienen können. Eine Stellvorrichtung D ermöglicht es, die beiden Scheiben in größeren oder geringeren Abstand voneinander zu bringen. Die Zähne schneiden nach beiden Seiten; ist die eine Seite stumpf geworden, so läßt man die Scheiben im umgekehrten Sinne rotieren, wodurch sich die stumpfen Ranten infolge der Abnutzung der Zähne wieder schärfen (Mierziński, Kiebstoffe). —

Endlich sei der Bogardusmühle gedacht, welche als älterer Vorläufer der eben beschriebenen Pulverisiermühle gelten darf und die in Fig. 17, Taf. II, in ihrem Hauptteil, den beiden horizontalen exzentrischen Mahlscheiben, gezeigt ist (nach Rühlmann, Allgem. Maschinenlehre II, S. 282).

Die Vertikalwelle A trägt die obere Mahlscheibe B, zu welcher die untere Mahlscheibe C exzentrisch gestellt ist. C läuft frei auf dem Kugelhals D und hat keine eigene Bewegung, wird vielmehr von der bewegten oberen Scheibe vermöge des Widerstandes mitgenommen, den das zwischen die Scheiben eingeführte Pflanzmaterial hervorruft. Die Scheiben sind gleich groß, und zwar haben sie 31,4 cm Durchmesser und 2,6 cm Exzentrizität (Abstand der geometrischen Kreismittel). Die untere Scheibe ist mit Hilfe einer Schraube höher und tiefer zu stellen. Das Pflanzmaterial, hauptsächlich Samen und Körner, wird durch einen seitlichen Trichter bei E eingeschüttet. Die beiden Scheiben sind von einem Blechgefäß mit verschließender Klapplatte umgeben. Die obere Scheibe ist mit Bolzen a und Vorstößstiften b an der Platte c befestigt, welche letztere mit dem Halse E aus einem Stück gegossen wird. Die untere Mahlplatte ist auf der Platte d befestigt, welche mit dem Kugelhals D ein Ganzes bildet.

Gewinnung des fetten Oeles. In einigen Fällen kann man zur Gewinnung des ätherischen Oeles erst vorschreiten, wenn man zuvor das fette Del entfernt hat. Dies geschieht durch kaltes Pressen. Von der Gewinnung der fetten Oele handelt der ganze erste Band dieses Werkes, so daß wir auf diesen verweisen müssen, zumal die Fälle, wo erst fettes Del zu beseitigen ist, ehe man ätherisches gewinnen kann, selten sind (z. B. bittere Mandeln). Daß man kalt pressen muß, sei hier noch besonders betont, da beim Warmpressen zwar der Ertrag der fetten Oele wächst, dieses aber, wie das flüchtige Del, in ihrer Güte verschlechtert werden. Auch ist direkter Verlust an ätherischem Del beim Warmpressen nicht ausgeschlossen. — Der Preßkuchen, welchen man nach dem Abfließen des Oeles in der Presse zurück behält, muß zerkleinert und gesiebt werden, ehe man ihn weiter auf ätherisches Del verarbeitet. Zum Zerkleinern benutzt man am besten einen Kollergang, zum Absieben ein Schüttelsieb (Rüttelsieb). Dasselbe besteht aus einem etwa um 5° geneigt aufgehängten mit Rahmen versehenem Siebe, auf welches pulverige Material aufgeschüttet wird. Ein Exzenter gibt dem Siebe eine rüttelnde Bewegung, indem dasselbe mit Hilfe einer Exzenterstange das Sieb 100 bis 200 mal in der Minute nur wenig nach links oder rechts verschiebt. Das Sieb ist aufgehängt oder an Federn befestigt. Im letzteren Falle erleidet das Sieb auch einen schwachen Stoß, was eine geringe Aufwerfung des Materials bewirkt. Dasselbe ist für gutes Absieben sehr förderlich.

Warum muß das fette Del beseitigt werden, ehe man das flüchtige gewinnen kann? Abgesehen davon, daß für manche Art der Arbeit (Pressung,

Extraktion) man ein Gemisch des fetten und flüchtigen Oeles erhalten würde, ist auch das fette Del ein wertvolles pflanzliches Produkt, welches möglichst rein und gut gewonnen werden muß. Bei der Destillation würde es aber jedenfalls geschädigt werden. Andererseits würden manche vorbereitenden Arbeiten, namentlich Gärungsvorgänge, bei Gegenwart von fettem Del sehr erschwert. Endlich würde auch die Abscheidung des flüchtigen Oeles bei der Destillation langsamer und unvollkommener vor sich gehen, da fettes Del bekanntlich ätherisches Del sehr hartnäckig festhält.

Behandlung von Pflanzen, welche das ätherische Del nicht fertig gebildet enthalten. Einige flüchtige Oele sind in den Pflanzen, bezw. bestimmten Pflanzenteilen, nicht fertig gebildet enthalten und müssen also erst entwickelt werden, ehe man sie gewinnen kann. Es sind dies besonders das Täschelkraut-, Senf-, Spiräa-, Bittermandel- und Kirschlorbeeröl. Davon sind das Senf- und Bittermandelöl die wichtigeren. Ihre Mutterpflanzen enthalten ein Glykosid und ein Ferment.

Unter Ferment versteht man einen Gärungserreger und unterscheidet geformte Fermente (z. B. Hefe) und ungeformte Fermente (z. B. Kasein, ein Eiweißkörper aus Milch). Erstere sind lebendige, entwicklungsfähige Pflanzenstoffe, letztere organische Verbindung ohne Wachstums- oder Lebensfähigkeit. In unserem Falle kommen nur ungeformte Fermente in Frage, z. B. Myrosin im Senf, Emulsin in den Mandeln. Glykoside nennt man solche Substanzen, welche durch Gärung in Traubenzucker (Glykose, von Griechisch glykys, süß) und irgend einen anderen Körper zerlegt werden, z. B. in unserem Falle in Traubenzucker und ätherisches Del. Solche Glykoside sind das myronsaure Kalium im schwarzen Senf, das Sinalbin im weißen Senf, das Salicin in der Spiräe, das Amygdalin in den bitteren Mandeln u. s. w. In Gärung werden diese Glykoside versetzt, wenn die für alle Gärungen geltenden allgemeinen Bedingungen erfüllt sind, nämlich Gegenwart von Wasser und einem geeigneten Fermente, Innehaltung einer günstigen Temperatur, Abwesenheit von gärungswidrigen Stoffen u. s. w. Die Gärung selbst ist nichts weiter als der Zerfall einer höher konstituierten organischen Verbindung in mehrere unter sich verschiedene niedrigere Verbindungen unter dem Einflusse eines Ferments, streng genommen jedoch unter Abwesenheit eines chemischen Reagenses; häufig treten dabei Gasentwickelungen auf. Eine richtige Gärung ist also beispielsweise die sog. geistige Gärung, bei welcher Traubenzucker durch Hefe in Alkohol und Kohlensäure zerlegt wird ($C_6H_{12}O_6 = 2CO_2 + 2C_2H_5O$), während man die sog. Essiggärung richtiger als eine Oxydation des Alkohols zu Essigsäure bezeichnen würde ($C_2H_5O + 2O = H_2O + C_2H_4O_2$). —

Soll nun also ein ätherisches Del durch Gärung erzeugt werden, so hat man die zerkleinerte Pflanzensubstanz mit einer genügenden Menge von lauwarmem Wasser einzuteigen und das nötige Ferment hinzuzufügen, worauf man das Gemisch bei mäßiger Wärme genügend lange (12 bis 24 Stunden) stehen läßt. Man nimmt diese Arbeit entweder in besonderen Gefäßen oder auch gleich in der Destillierblase vor. Ist die Gärung zu Ende geführt, so destilliert man das entbundene ätherische Del mit Wasserdämpfen ab.

Zweites Kapitel.

Die Gewinnung der flüchtigen Oele durch Destillation.

1. Einleitung.

Die flüchtigen Oele siedeten bei Temperaturen, welche beträchtlich über 100°, dem Siedepunkte des reinen Wassers unter 760 mm Barometerstand, liegen; aber sie haben, wie viele andere anorganische und organische Verbindungen die Eigenschaft, sich mit Wasserdämpfen zu verflüchtigen. Allerdings geht diese Verflüchtigung nicht augenblicklich vor sich, sondern nimmt eine geraume Zeit in Anspruch, welche noch weiter dadurch verlängert wird, daß das flüchtige Oel oft den zerkleinerten Pflanzen oder Pflanzenteilen nicht einfach beigemischt, sondern noch mechanisch durch Zellwandungen, Pflanzenfaser u. s. w. eingeschlossen ist. Durch genügende vorbereitende Zerkleinerung der Pflanzen wird allerdings ein Teil des Oeles wenigstens insoweit freigemacht, als dasselbe nicht mehr fest umhüllt ist; vielmehr sind die Hüllen zum Teil zerrissen, ohne daß aber deshalb das flüchtige Oel zu größeren Tropfen oder Flüssigkeitsmassen zusammenfließt. Auch gelingt diese Sprengung der Hüllen durch Zerkleinerung nur teilweise; für den Rest muß erst die durch Erwärmung herbeigeführte Ausdehnung des Oeles ein Plätzen der Drüsen und Zellen veranlassen. Ist so endlich alles Oel frei geworden, so bedarf es noch einer fortgesetzten langen Einwirkung des Wasserdampfes bei völliger Durchdringung der Pflanzen, um nach und nach alles ätherische Oel mit überzureißen.

Aus diesen Gründen ist einleuchtend, daß man bei der Destillation der Pflanzenteile, welche flüchtiges Oel enthalten, das abgedampfte Wasser in gemessenen Zwischenräumen ergänzen muß. Will man mit möglichst beschränkten Wassermengen arbeiten, so sorgt man dafür, daß das kondensierte Wasser aus der Vorlage des Destillationsapparates immer wieder in die Destillierblase zurückgegeben wird, allenfalls unter Erneuerung des Pflanzematerials. Es wird diese Art der Arbeit eine Notwendigkeit, wo es sich um die Gewinnung solcher ätherischer Oele handelt, die sehr kostbar sind oder eine bemerkbare Löslichkeit im Wasser zeigen; denn nur auf solche Weise kann man bedeutenden Verlusten vorbeugen, welche durch Auflösung oder Beimischung von Oel im verdichteten Wasser verursacht werden würden. Man nennt diese Arbeitsweise Destillation mit Rohobieren (unter Rohobation). — Weiter ist aber auch begreiflich, daß man die Dauer der Destillation dadurch verkürzen kann, daß man für innige Durchdringung der Pflanzen mit dem Dampfe sorgt, und daß man die Temperatur des Dampfes erhöht. In letzterem Falle ist freilich darauf Rücksicht zu nehmen, ob das zu gewinnende Oel höhere Temperaturen ohne ungünstige Veränderung (z. B. seines Geruches) verträgt. Durch Destillation mit Wasser oder Wasserdampf gewonnenes Oel zeigt häufig den sog. Retortengeruch, der durch Anwendung einer zu hohen Destillationstemperatur bedingt sein kann. Er

kann jedoch auch noch eine andere Ursache haben, nämlich bei Destillation mit Wasser über direktem Feuer infolge des Anbrennens von Pflanzenteilen oder ausgezogenen Pflanzenstoffen entstanden sein. Setzen sich die völlig durchweichten Pflanzenteile an den direkt von der Feuerung berührten Flächen der Retorte an, so werden sie leicht höher erhitzt, als die Umgebung und erfahren dann Zersetzungen, welche als trockene Destillation bezeichnet werden müssen. Dasselbe gilt für vom Wasser ausgezogene nicht flüchtige Pflanzenstoffe, welche beim Sinken des Wasserstandes sich an den Wänden der Blase als Verdampfungsrückstand ansetzen und hier unter Umständen „anbrennen“, d. h. zersetzt werden. Die Produkte der trockenen Destillation besitzen einen unangenehmen brenzligen Geruch, und da sie flüchtig sind, teilt sich dieser Geruch auch dem übergegangenen Öle mit.

Die Einrichtung eines Destillierapparates ist in ihren Hauptteilen stets dieselbe; sie setzt sich zusammen aus Retorte (Blase), Kühler und Vorlage. Die Retorte besteht aus dem Bauche oder der eigentlichen Blase, dem Helm und dem an letzteren sich anschließenden abwärts geneigten Halse. Sie wird in zwei bis drei luftdicht verbundenen Teilen aus Metall hergestellt, und zwar wählt man in der Regel Kupfer, nur für sehr große Retorten neuerdings auch Eisen. Die kupfernen Retorten sind häufig innen verzinkt, um sie chemischen Einwirkungen weniger zugänglich zu machen. Ueberhaupt ist eine Veränderung der ätherischen Öle durch Berührung mit den erhitzten Wandflächen der metallenen Retorten nicht ausgeschlossen, insbesondere bei schwefelhaltigen flüchtigen Ölen zweifellos beobachtet worden. Aus diesem Grunde würden sich hölzerne Destillierapparate mehr empfehlen, die man selbstredend nur mit Dampf heizen könnte; sie sind allerdings ziemlich schwierig dicht zu machen. In der That finden sie namentlich bei Völkern mit nicht oder nicht besonders hoch entwickelter Industrie, wie auch da, wo örtliche Verhältnisse die Verwendung metallener Retorten ungeeignet erscheinen lassen, oft in recht eigentümlicher und ursprünglicher Einrichtung Verwendung (vgl. z. B. Sternanisöl, Wintergrünöl u. s. w.). Endlich wäre Thon und Glas als vorzüglich geeignetes Material für Konstruktion von Destillationsapparaten zu nennen, wenn nicht ihre leichte Zerbrechlichkeit und die Schwierigkeit der Montage sie von der Verwendung zu großindustriellen Zwecken ausschließen. — An den Hals der Retorte schließt sich luftdicht, aber abnehmbar der Kühler (Kondensator, Verdichter) an. Derselbe kann sehr verschieden eingerichtet sein, wie die Folge zeigen wird; am häufigsten verwendet indessen sind die Schlangenkühler und die Röhrenkühler. Bei ersterem liegt ein gewundenes oder zickzackförmig gestaltetes Metallrohr in einem Kühlbasse, in welches von unten kaltes Wasser eintritt, während oben das erwärmte Wasser abfließt. Beim Röhrenkühler treten die Dämpfe in einen Cylinder ein, in welchen ein zusammenhängendes Rohrsystem eingelagert ist; entweder durchstreichen nun die Dämpfe diese Röhren, während der Cylinder fortgesetzt mit kaltem Wasser gespeist wird, oder das Wasser fließt durch das Rohrsystem, während die Dämpfe in den Cylinder gelangen und hier verdichtet werden. Die Verdichtung der Dämpfe im Kühler beruht auf folgenden physikalischen Thatfachen. Um einen festen Körper flüssig, einen flüssigen Körper dampfförmig zu machen, ist Wärme nötig; diese Wärme nimmt der flüssig oder dampfförmig gewordene Körper auf (latente Wärme, gebundene Wärme). Wollen wir alsdann den Dampf wieder flüssig, die Flüssigkeit wieder fest haben, so müssen wir die gebundene

Wärme entziehen, was durch Abkühlung geschieht. Der Dampf heizt also in unserem Falle, indem er seine gebundene Wärme frei werden läßt, das Kühlwasser, welches sich sonach erwärmen muß, während der Dampf wieder flüssig wird. Die Wärmemenge, welche eine Flüssigkeit zur Verdampfung braucht, ist um so geringer, je niedriger der auf ihr lastende Druck (Luftdruck) ist; man wird im luftleeren Raume (Druck = 0) also bei viel niedrigerer Temperatur destillieren können, als im luftersfüllten, worauf die später zu erwähnende Destillation im Vacuum beruht. — Das Material, aus welchem die Kühlrohre gefertigt werden, ist Kupfer oder Eisen, gewöhnlich innen verzinnetes Kupfer. Die Kühlschlange wird in der Regel in ein hölzernes Faß gelagert, in welches von unten her das Wasser eingelassen wird, während es oben über oder durch ein seitliches Rohr abfließt. Die Röhrenkühler sind in der Regel ganz aus Eisen gefertigt, wie man natürlich auch bei Schlangenrohren gußeiserne Kühlfässer benutzen kann. — Die Vorlage bei den für Gewinnung flüchtiger Oele bestimmten Destillierapparaten besteht in der Regel aus einer sog. Florentiner Flasche, d. h. einem in Glas oder Metall gearbeiteten Gefäße, welches von einem bestimmten Füllungsgrade an ununterbrochenes Abfließen des Wassers gestattet, während sich das ätherische Oel in ihm ansammelt. Es ist selbstverständlich, daß man sich bei der Einrichtung dieser Vorlage danach richten muß, ob das zu gewinnende flüchtige Oel schwerer oder leichter als Wasser ist. Im ersteren Falle muß das Kondenswasser von oben, im letzteren von unten aus zum Abflusse gelangen.

Bezüglich der Beschickung der Retorten bestehen ebenfalls nicht unbeträchtliche Unterschiede. Die älteste und einfachste Methode ist die, Pflanzen und Wasser in die Blase zu bringen und miteinander zu kochen. Hierbei ist aber die Gefahr des Anbrennens der Pflanzen bei direkter Feuerung eine sehr große; man muß also wenigstens mit Dampf heizen. Eine zweite Art der Beschickung ist die, auf dem Boden der Retorte einen zweiten mehrteiligen Siebboden aufzustellen, auf welchen die Pflanzenteile zu liegen kommen, oder einen gelochten Korb mit den Pflanzen gefüllt einzuhängen, oder endlich den Helm besonders zu gestalten und mit dem Pflanzenmaterial zu füllen; im letzteren Falle würde dann die eigentliche Blase nur als Dampfkessel dienen und der durch die Pflanzenteile streichende Dampf das flüchtige Oel mit sich reißen. Bei den verschiedenen Ausführungsweisen der zweiten Methode wird allerdings ein Anbrennen der Pflanzen selbst bei direkter Feuerung vermieden werden; aber in den kältesten Teilen der Retorte wird sich Wasserdampf verdichten, das Wasser durch die Pflanzen zurückfließen und so nicht flüchtige, aber wasserlösliche Stoffe der Pflanzen in die Blase überführen, wo sie dann bei Verdampfung des Wassers zur Ausscheidung gelangen und schließlich anbrennen können. Das beste bleibt sonach immer, mit Wasserdämpfen zu destillieren, welche die ganze Retorte so hoch zu erhitzen vermögen, daß in ihr keinerlei Verdichtung stattfindet. Man füllt die Pflanzen auf einen Siebboden der Retorte auf und läßt durch einen Brausering, welcher unter diesem Siebboden liegt, den Wasserdampf frei einströmen, wobei nur dafür zu sorgen ist, daß sich der Dampf nicht besondere Wege durch die Pflanzenmassen bahnt, sondern vielmehr dieselben stets gleichmäßig durchströmt. Thut er dies nicht, so würde einerseits eine ungleichmäßige Erschöpfung der Pflanzen, andererseits eine ungleichmäßige Erhitzung derselben und damit eine stellenweise Wasserdampfverdichtung herbeigeführt

werden, was wiederum den Ertrag an ätherischem Del verschlechtern würde. Die Verwendung von direktem überhitztem Dampf ist bei der Empfindlichkeit der ätherischen Oele gegen Hitze nur ausnahmsweise möglich, kommt dagegen zur Heizung der Blase vor; die Destillation im Vakuum wird hauptsächlich zur Rektifikation der flüchtigen Oele angewendet.

Was die Größe der Destillierapparate anlangt, so richtet sich dieselbe natürlich ganz nach denjenigen Mengen an Pflanzenmaterial, welche auf einmal in die Blase kommen sollen, wie nach der Schnelligkeit der Destillation. Bei starker Beschickung muß die Retorte verhältnismäßig groß sein; bei sehr schneller Destillation muß die Kühlfläche vergrößert oder wenigstens die Temperatur des Kühlwassers niedrig gehalten werden. Letzteres darf überhaupt nicht mehr als 70 bis 80 ° C. beim Abfluß zeigen. Die Größe der Retorten ist nicht ganz beliebig zu vermehren; insbesondere sind zu hohe Retorten aus Metall nachteilig, weil in ihnen sich erstens das eingefüllte Pflanzenmaterial sehr dicht zusammensetzt und dem Durchgange des Dampfes Schwierigkeiten bereitet, und weil zweitens das flüchtige Del mit größeren erhitzten Metallflächen in Berührung kommt, was seiner Güte nachteilig ist. Minder bedenklich ist eine Vergrößerung der Retorten in die Breite; auch könnte man wenigstens die zu dichte Lagerung der Pflanzen bei hohen Retorten dadurch vermeiden, daß man mehrere Siebböden übereinander anordnete und so die einzelne Pflanzenschicht niedriger gestaltete. Die größten Retorten der bekannten Fabrik ätherischer Oele von Schimmel und Comp. in Leipzig, welche in Eisen konstruiert sind, vermögen 2500 kg Rinnmel auf einmal zur Destillation zu bringen.

Wir können die Destillationsapparate einteilen in:

1. Destillationsapparate mit Heizung der Retorte durch direktes Feuer.
2. Destillationsapparate für Destillation durch direkten Dampf.
3. Destillationsapparate für Destillation im luftleeren Raume.

Im folgenden soll diese Einteilung im großen und ganzen zu Grunde gelegt werden, wenn sie auch nicht streng durchzuführen ist. Gleichzeitig werden aber eine Reihe von Hilfsapparaten und Einrichtungen zu besprechen sein, die sich bei den meisten Destillationsapparaten anbringen lassen, ohne daß bei jedem einzelnen darauf hingewiesen werden soll.

2. Destillationsapparate mit Heizung der Retorte durch direktes Feuer.

Eine ältere einfachste Einrichtung dieser Art ist in Fig. 18, Taf. II, wiedergegeben (nach Mierzinski, Riechstoffe); sie eignet sich im allgemeinen mehr zur Gewinnung von ätherischem Del im kleinen, wie sie früher üblich war, als unökonomisch jetzt jedoch fast völlig aufgegeben ist. Immerhin läßt sich die Einrichtung eines Destillationsapparates gerade an dieser Konstruktion recht gut erläutern. Die Destillierblase A ist aus innen verzinntem Kupferblech angefertigt und in einen Ofen eingelagert. t ist die Thür der Feuerung, g die des Aschenfalls. Die Blase besitzt am oberen Rande einen Bord, mit welchem sie auf dem Mauerwerk des Ofens aufsitzt, und bei o eine luftdicht verschließbare Oeffnung, welche zum Einfüllen des Wassers, auch wohl zur Einführung eines Dampfrohres benutzt wird. B ist ein zinnerner Helm, welcher mittels eines breiten

Randes dicht an den Bord der Blase angeschlossen ist. Mit dem Helm aus einem Stück gefertigt ist der Schnabel oder Hals D der Retorte, an welchen sich das Zinnrohr S anschließt. Dieses liegt in einem aus innen verzinnem Eisen- oder Kupferblech verfertigten Kühltasse E, welches durch das bis zum Boden des Fasses reichende Rohr h e mit kaltem Wasser gespeist wird. Das erwärmte Wasser fließt von oben her durch Rohr c ab, während Hahn d zur völligen Entleerung des Kühltasses benutzt wird. Das Kühlrohr S ist im Zickzack geführt und durch Ueberrurfschraube an den Hals der Retorte befestigt. Die lichte Weite des Kühlrohres verjüngt sich, dem abnehmenden Drucke entsprechend, nach dem unteren Ende zu, vor welches die Florentiner Flasche K vorgelegt ist, in der Abbildung für Del leichter als Wasser bestimmt. Das Kühlrohr ragt bei jeder Umbiegung mit kurzem Stutzen, der durch Stopfen verschlossen ist, aus dem Mantel des Kühltasses heraus, welche Einrichtung den Vorteil leichter Reinigung des Rohres bietet, aber auch den Nachteil hat, daß die mehrfache Dichtung des Rohres in der Wandung schwer wasserundurchlässig zu erhalten ist. Nach der ältesten Methode erfolgt die Beschickung der Blase in der Weise, daß man bei abgenommenem Helme die Pflanzen in die Blase gibt und mit Wasser übergießt. Soll die Temperatur des siedenden Wassers erhöht werden, was bei schwerflüchtigen Delen sich empfiehlt, so löst man in dem Wasser Kochsalz auf. Die Temperatur des Wasserdampfes erfährt hierdurch selbstverständlich keine Aenderung. Alsdann setzt man den Helm auf und verbindet ihn mit dem Kühler, beginnt mit der Kühlung und feuert endlich an. Die Destillation beginnt nach einiger Zeit; die verdichteten Flüssigkeiten gelangen nach der Florentiner Flasche K und scheiden sich hierin nach dem spezifischen Gewichte, d. h. das leichtere ätherische Del (den Fall unserer Abbildung angenommen) schwimmt obenauf. Hat das Wasser in der Vorlage die genügende Höhe erreicht, so fließt es durch das vom Boden der Flasche abgehende, aufwärts, dann seitlich gekrümmte Rohr ab, während sich die Flasche mehr und mehr mit flüchtigem Dele füllt. In der Regel ordnet man mehrere solche Flaschen terrassenartig untereinander an, so daß das Wasser der ersten Florentiner Flasche in eine zweite solche Vorlage abfließt u. s. w. Der Zweck dieser Vorsichtsmaßregel ist, etwa in der ersten Flasche nicht völlig abgeschiedenes Del in der zweiten oder dritten Flasche zur Scheidung zu bringen. Im Laufe der Destillation sinkt der Wasserstand in der Retorte, was man an dem Wasserstandsglase r erkennt. Vom Boden der Blase führt nämlich ein kupfernes Rohr f mit Hahn durch das Mauerwerk nach außen und ist hier mit dem senkrechten Glasrohre r verbunden. Oben schließt sich an r wiederum das Kupferrohr u mit Hahn an, welches durch das Mauerwerk in die Blase führt und hier kurz unter dem oberen Rande des Retortenbauches ausmündet. Dies ist notwendig, damit nicht etwa durch höheren Druck in der Blase die Flüssigkeitssäule in r weiter gehoben wird, als dem Wasserstande entspricht. Das Glasrohr r ist durch eine nicht ganz umschließende Blechhülle vor dem Bruche geschützt; hinter dem in der Blechhülle befindlichen Schlie ß ist eine auf weißem Grunde scharf gezeichnete Skala, an welcher man den Wasserstand abliest. Ist derselbe bis zu einem gewissen, erfahrungsmäßig festgestellten Grade gesunken, so muß durch o Wasser nachgefüllt werden, welches natürlich nicht kalt sein darf, wenn nicht eine Unterbrechung der Destillation eintreten soll. Will man Kobobieren, so gießt man das Wasser aus der letzten Florentiner Flasche nach. Die Destillation ist

als beendet anzusehen, wenn aus der letzten Vorlage geruchloses Wasser abfließt.

Bei dieser Art der Destillation tritt aus schon angeführten Gründen leicht ein Anbrennen der Pflanzen oder des Pflanzenextraktes ein. Um wenigstens das direkte Anbrennen von Pflanzenteilen zu vermeiden, kann man Siebböden (auch Drahtneze) einlegen oder Siebförbe (Kräutercylinder) einhängen. Der Siebboden (Fig. 19, Taf. II) ist aus Zinn oder verzinntem Kupfer in zwei Hälften hergestellt, damit man ihn bequem einstellen kann. Er ruht auf Füßen, so daß er die aufgeschütteten Pflanzen in einem bestimmten Abstände vom Boden hält und so ein Anbrennen derselben erschwert. Da aber die Feuerzüge um die Blase herumgehen, ist ein solches doch nicht unmöglich gemacht, weshalb man häufig einen kupfernen oder zinnernen Kräutercylinder oder Siebtopf I' (Fig. 20, Taf. II) einhängt. Derselbe ist in Fig. als punktierte Linie in der Blase eingezeichnet. Er wird in die Blase eingehängt, berührt weder Boden noch Wandung derselben und greift genau mit seinem oberen Rande in die kupferne Blase ein. Der Helm schließt Einsatz wie Blase dicht ab. In den Kräutercylinder kommen die der Destillation zu unterwerfenden Pflanzen; in die Blase wird die nötige Wassermenge eingefüllt. Bei dieser Einrichtung ist ein direktes Anbrennen der Pflanzen ganz unmöglich; wohl aber kann der wässerige, nicht flüchtige Pflanzenauszug, welcher in die Blase gelangt, namentlich am oberen Rande der Flüssigkeit, anbrennen. Deshalb ist schließlich das beste, den Destillierapparat mit Dampf zu heizen. Zu solchem Zwecke werden die zerkleinerten Pflanzen in der Regel zuerst gehörig mit Wasser durchneßt, dann in den Siebtopf gefüllt und mit diesem in die Blase gehängt. Hierauf wird der ganze Apparat geschlossen und mit dem Kühler verbunden, durch o jedoch nicht Wasser eingefüllt, sondern vielmehr ein zinnernes Rohr für direkte Dampfzuleitung bis unter den Boden des Kräutercylinders geführt. Hier verbindet man das Rohr entweder mit einer gelochten Dampfschlange oder mit einer nach oben siebartig durchlöcherten Brause. Beide Einrichtungen bezwecken, den Dampf in guter Verteilung unter dem Einsatz ausströmen zu lassen. Da nun der Helm genau auf den Umfang des Siebtopfes aufsetzt, so sind die eingeleiteten Wasserdämpfe gezwungen, ihren Weg durch die im Einsatz enthaltenen Pflanzen zu nehmen. Sie sättigen sich hierbei mit den flüchtigen Oelen und führen dieselben durch Helm und Hals der Retorte nach dem Kühler ab. Hierbei spielt sich die Destillation schneller ab; die flüchtigen Oele bleiben kürzere Zeit mit Dampf in Berührung, weil der nachströmende Dampf den vorher eingetretenen schnell aus der Blase in den Kühler treibt, und die Regelung der Temperatur ist leicht durch verschiedene Spannung des Dampfes zu erzielen. Freilich wächst auch die Menge des zu verdichtenden Dampfes, daher erstens die Kühler vollkommener eingerichtet sein müssen, und zweitens der Verlust an ätherischem Oel durch Lösung im Wasser ein größerer sein würde, wenn man nicht kohobieren wollte. Es ist klar, daß um so mehr Wasserdampf erzeugt oder zugeleitet werden muß, je schwerer flüchtig das zu gewinnende ätherische Oel ist.

Beachtet sei schon an dieser Stelle, daß man sich zur Gewinnung des im Wasser gelösten Oeles zweier Methoden bedient: erstens der wiederholten Destillation, bei welcher das Oel mit den ersten Anteilen des Wassers übergeht, zweitens des eigentlichen Kohobierens, bei welchem man das Wasser zur erneuten Destillation frischer Pflanzen benutzt und es somit

mit ätherischem Oele sättigt, in welchem Falle es also die Fähigkeit verliert, noch Oel aufzunehmen. Im letzteren Falle muß das betreffende wässerige Destillat entweder für sich verkäuflich sein, oder nochmals nach der ersten Methode behandelt werden.

Es ist nicht gebräuchlich, mit dem ausführlich geschilderten alten Destillationsapparate zur Zeit noch im großen zu arbeiten. Aber die Grundzüge eines jeden neueren Destillierapparates sind dieselben geblieben. In Fig. 21, Taf. II, ist ein solcher neuerer Destillationsapparat für direkte Feuerung von B. Hänig und Comp. in Dresden wiedergegeben.

Der Apparat ist mit oder ohne Kräutercylinder zu verwenden; im letzteren Falle wird der Einsatz zwischen Blase und Kühler bei E eingeschaltet, was also gegenüber der älteren Einrichtung eine Verbesserung ist. Die Zeichnung ist leicht verständlich. Die kupferne Blase D ist über der Feuerung A eingemauert und wird von den Feuerzügen B in der unteren Hälfte umgeben. Ueber dem oberen Ende dieser Züge befindet sich bei RR die Linie des tiefsten Wasserstandes. Vom Boden der Blase aus geht das Ablaßrohr C mit dem Hahn P nach außen; in dieses Rohr ist das untere Verbindungsrohr zum Wasserstandsanzeiger F eingefügt, während das obere Rohr kurz unter dem Ansatz des Helmes abgeht. Soll eine Niveauablesung stattfinden, so wird zuerst der obere, dann der untere Hahn Q geöffnet, worauf sich F unter dem in der Blase selbst herrschenden Druck füllt. Der Trichter G mit Hahnenrohr dient zum Ein- und Nachfüllen von Wasser in die Blase. Der bauchige Teil E des Helmes dient zur Aufnahme der Pflanzenteile, falls man dieselben nicht direkt mit dem Wasser in die Blase geben will. Er ist zu diesem Zwecke abnehmbar eingerichtet und muß nach unten durch eine Siebeinlage geschlossen werden, damit die Pflanzen nicht in den Retortenbauch fallen. Endlich hat E ein Luftventil O, welches sich bei Niederdruck in der Blase von selbst öffnet, aber auch behufs Druckausgleichung vom Arbeiter geöffnet werden kann (z. B. beim Ablassen durch CP). An E schließt sich der Retortenhals H an, welcher dicht mit der Kühlschlange I verbunden ist. Letztere liegt in dem von L aus gespeisten Kühlfaße N, aus dem oben bei M das erwärmte Wasser abfließt. Das verdichtete Destillat gelangt unten in der Richtung von K nach der Vorlage. — Fast dieselbe Einrichtung zeigt auch die in Fig. 22, Taf. II, wiedergegebene Destillierblase von C. Hedemann in Berlin (Bezeichnung wie bei Fig. 21), nur daß hier der Helm ein Handloch O besitzt, um so die Bechickung desselben zu erleichtern. Statt diesen Helm direkt mit Pflanzmaterial zu füllen oder einen Kräutertopf einzuhängen, kann man auch einen Beutel aus dampfdurchlässigem Stoffe anbringen. Besonders vorteilhaft bei den zuletzt erwähnten beiden Destillierapparaten ist, daß die Dichtung des Helmes auf der Blase durch einen metallenen Konus geschieht, ohne daß hierbei die Verwendung von Kitt oder Dichtungsmaterial nötig wäre.

Wenn man die beiden letztgenannten Apparate betrachtet, so lenktet ein, daß es sich hier um eine Dampfdestillation handelt, bei welcher die eigentliche Blase auf den Dampfkessel aufgesetzt ist. Denn die Blase dieser Retorten dient nur zur Dampferzeugung, während der Helm die Pflanzen aufnimmt, die nur mit Dampf in Berührung kommen. Aber gleichwertig mit der Dampfdestillation ist diese Einrichtung doch nicht, denn auch hier fließt der wässerige Pflanzenauszug in den Retortenbauch und kann also hier beim Sinken des Wasserstandes zum Anbrennen der Verdunstungsrückstände Ursache werden.

Allerdings kann man manche Nachteile der direkten Feuerung vermeiden, wenn man die Retorte in ein Wasserbad einsetzt und nur das letztere über direktes Feuer bringt. Aber hierbei lassen sich nur schwierig die genügenden Temperaturen erzeugen. Werden dieselben erreicht, so ist die Gefahr des sog. Anbrennens, wie leicht verständlich, noch nicht vermieden, denn der Zerlegung organischer Verdunstungsrückstände in der Blase steht auch dann noch kein Hindernis entgegen.

Statt der Heizung durch direktes Feuer oder durch Einstellen in ein geheiztes Wasserbad könnte endlich die Destillation mit Heizung der Retorte durch Außendampf angewendet werden. Aus den schon mehrfach erwähnten Gründen würde indessen auch hier keine Beseitigung des Uebelstandes, daß Abdampfungsrückstände Zersetzung erleiden, herbeigeführt werden. Sonach steht fest, daß jede Art der direkten Heizung, sei es durch Feuer, durch Wasserbäder oder durch Außendampf an dem gleichen Fehler leidet; es ist aber nicht zu verkennen, daß die größte Gefahr bei der Heizung mit direktem Feuer vorliegt, daher die Methoden der Außenheizung durch Dampf oder der direkten Heizung durch Feuer bei Beschädigung des Helms oder auch bloßem Einhängen eines Korbes mit den Pflanzen vorzuziehen sind.

3. Destillationsapparate für Destillation mit direktem Dampf.

Wie schon erwähnt, siedend die flüchtigen Öle höher als Wasser, gehen aber mit Wasserdämpfen über. Sonach hat die Berührung der Pflanzenteile mit dem siedenden Wasser nur insofern Vorzüge als hierdurch eine innige Durchtränkung der Pflanzen und Dampfbildung innerhalb der öflührenden Pflanzenteile stattfindet. Dagegen wird die Dampfmenge, welche mit den Öltröpfchen in Berührung kommt, eine verhältnismäßig geringe, die Verflüchtigung daher eine langsame sein; das Öl bleibt lange mit heißem Wasser in Berührung, was seiner Güte schadet; die Rückstände der Destillation werden durch die Massen kochenden Wassers auch aller löslichen, nicht flüchtigen Stoffe beraubt und daher für viele Zwecke wertlos. Anders steht es bei Verflüchtigung der ätherischen Öle in strömendem Dampfe. Sofern man hierbei — was möglich ist — nur vor stärkerer Verdichtung des eintretenden Dampfes innerhalb der kälteren Pflanzen sich hütet, wird die Berührung des Öles mit heißem Wasser fast gänzlich ausgeschlossen, dagegen in kurzer Zeit die zur Verflüchtigung des Öles nötige Dampfmenge in Wirksamkeit getreten sein. Eine eigentliche Extraktion der Pflanzen durch heißes Wasser findet nicht statt, daher die Rückstände der Dampfdestillation unter Umständen höheren Wert besitzen. Die Arbeit läßt sich in Bezug auf Schnelligkeit und Temperaturverhältnisse viel leichter regeln, als bei direkter Heizung; das gewonnene ätherische Öl wird im allgemeinen einen reineren Geruch haben. Die Temperatur im Inneren des Destillationsapparates wird, da hier unter gewöhnlichen Verhältnissen gewöhnlicher Druck herrschen wird (bei starker Dampfzulassung ist vorübergehend Steigerung, bei sehr schneller Kondensation Verminderung des Druckes denkbar), so bleibt die Temperatur gleichmäßig bei 100° stehen; ein Verbrennen ist also nicht möglich. Der in die Blase geleitete Dampf muß trocken und die Arbeit des Kühlers eine sehr gute sein. —

Um trockenen Dampf zu erhalten, bedient man sich am besten eines Wasserscheiders, deren Prinzip, wie Fig. 23, Taf. II, zeigt, in der wiederholten Ab- und Aufwärtsbewegung zu suchen ist, welche der Dampf durch eingestellte Zwischenwände zu machen genötigt ist. An dieser häufigen Bewegungsänderung nehmen die vom Dampfe mitgerissenen Wassertröpfchen nicht teil, sammeln sich vielmehr im unteren Teile des Wasserscheiders an und können hier durch einen Hahn abgelassen werden. — Ueber die verschiedenen verwendbaren Kühlvorrichtungen soll an späterer Stelle zusammenhängend berichtet werden.

Die Einrichtung eines Apparates für Dampfdestillation ist im allgemeinen schon Seite 26 geschildert worden. Sie ist offenbar in vieler Beziehung einfacher, als die der Blasen für direkte Heizung, auch insofern, als es möglich ist, hölzerne Apparate für Dampfdestillation zu verwenden. Da nun die Dämpfe der ätherischen Oele durch Berührung mit heißen Metallflächen geschädigt werden können (z. B. bei schwefelhaltigen Oelen durch chemische Einwirkung), so ist die Benutzung hölzerner Destilliergefäße an sich nicht zu verwerfen. Die Hauptschwierigkeit bei ihnen liegt natürlich im Erhalten der Dichtigkeit. Kleidet man die hölzernen Blasen mit Kupferblech aus, wie wohl vorgeschlagen worden ist, so geht der eigentliche Zweck der Anwendung von Holz verloren. Hölzerne Apparate zur Gewinnung von ätherischem Oele sind vielfach in weniger kultivierten Ländern in Anwendung, wofür später bei Besprechung der ätherischen Oele einige Belege gebracht werden.

Erwähnt sei hier der Apparat von N. Melnikoff (Fig. 24, Taf. II), welcher in Holz konstruiert ist und auch sonst eigentümliche Einrichtungen besitzt. (Dingl. polyt. Journ. 239, 1881, S. 233). A ist die eigentliche Blase, nichts weiter als ein Holzfaß mit Mannloch b und einer Reihe von Siebböden a. Diese Böden sollen aus Metall hergestellt sein, was natürlich dem Grundsatz der Vermeidung von Metall widerspricht; es würden sich aber auch hölzerne Rahmen mit Rattengitter oder Rohrgeflecht oder dergl. mehr verwenden lassen. Zu jedem Siebboden gehört eine luftdicht verschließbare Thüre c, durch welche man das zu destillierende Material einbringen kann. d ist die Dampfzuleitung mit nach unten gerichteten Brausering. Der Dampf muß das Pflanzenmaterial durchdringen und mit den Dämpfen des ätherischen Oels beladen nach dem Kühler m entweichen. Das Destillat sammelt sich in der Florentiner Flasche n. Nach Mierzinski (Riechstoffe) ist dieser Apparat der „einzig rationell gebaute“, was stark zu bestreiten ist. Die Vorzüge des Apparates werden in folgenden Punkten gesucht: 1. er besitzt keine Metallflächen; 2. der Dampf hat nur eine geringe Schichtenstärke und Höhe des Pflanzenmaterials zu durchdringen; 3. er führt das Oel auf dem kürzesten Weg in den Kühler. Der Punkt 1. ist unbestreitbar als Vorzug anzuerkennen, hat aber mit dem Wege des Dampfes (ob von oben nach unten oder umgekehrt) nichts zu thun. Dasselbe gilt auch für Punkt 2. Es ist sicher richtig, daß leichtere Durchdringung der Pflanzen und schnellere Destillation durch nicht zu hohes und dichtes Lagern der Pflanzen herbeigeführt wird, so daß man die Anbringung von durchbrochenen Zwischenlagern und die geringe Höhe des Destillationsgefäßes gut nennen muß. Aber die bedeutende Breite des Apparates ist doch auch ein Uebelstand, da hierdurch der Dampf leicht zu nur teilweiser Durchdringung der Pflanzenteile veranlaßt wird; und selbst das Eintretenlassen des Dampfes von oben gewährt hier keine Sicherheit, im übrigen keine Vorzüge. Der dritte Punkt endlich dürfte eine falsche Behauptung enthalten; voraussichtlich geht die Abführung der Dämpfe schneller vor sich, wenn sie aufwärts steigen müssen. Hierzu kommen noch zwei Gefahren des Apparates: erstens würde alles etwa entstehende Kondenswasser samt dem nicht flüchtigen Pflanzenextrakt durch den Kühler nach der Vorlage gelangen; und zweitens wird es nicht möglich sein, besonders da der Dampf von obenher eintritt und also größeren Druck bekommen muß, als bei umgekehrtem Wege, den Apparat völlig dicht zu halten.

Unseres Wissens ist denn auch der Melnikoff'sche Apparat nirgends in Anwendung; vielmehr sind die Dampfdestillationsapparate aus Kupferblech die gebräuchlichen, bei welchen der Dampf von unten eintritt. Neuerdings werden ganz ähnlich eingerichtete eiserne Destillierblasen für Massendestillationen angewendet. Die Einrichtung einer Destillierblase für Dampfdestillation geht aus der Fig. 25, Taf. II, hervor. Die Blase A ist cylindrisch gestaltet, früher stets aus Kupfer, neuerdings häufig aus Eisen gefertigt. Die Höhe beträgt für Cylinderform gewöhnlich 2 m, die Weite 1 m. Um Wärmeverlust zu vermeiden, wird die Blase am besten mit einem schlechten Wärmeleiter umgeben, nämlich ein-

gemauert. Dicht über dem Boden tritt das Dampfrohr B ein und biegt sich zu einem nach oben gelochten Kranze. Darüber liegt der mit Leinwand überspannte Siebboden C, auf welchen das zu destillierende Material aufgeschüttet wird. Die Blase ist oben durch den Helm D verschlossen, dessen Hals E zum Kühler führt. Der Helm besitzt bei F ein Mannloch, welches durch Deckel mit Bügelschraube hermetisch verschließbar ist, etwa wie Fig. 26 oder 27, Taf. II, zeigen. F dient zum Besichtigen der Blase, an deren Boden sich das Abflußrohr H für das Kondenswasser befindet; in Fig. 25 ist noch ein besonderes Entleerungsmannloch G angeordnet.

Die Arbeit mit dem Dampfdestillierapparat kann in doppelter Weise ausgeführt werden; entweder man gibt die Pflanzenteile mit Wasser in die Blase und erhitzt die letztere mit Außendampf von 3 Atm. Spannung; oder man bringt sie direkt auf den Siebboden und läßt nunmehr unter dem letzteren Dampf ausströmen. Zur ersteren Arbeit läßt sich natürlich nur die Blase mit Doppelboden verwenden. Doch ist die zuletzt angeführte Methode die gebräuchlichere. Man bringt also die Pflanzenteile auf den Siebboden, preßt sie leicht zusammen, wenn sie zu locker liegen, und setzt hierauf (falls das Einfüllen nicht durch besondere Füllöffnungen geschah) den Helm auf, dessen Schnabel man mit dem Kühlrohre verbindet. Jetzt läßt man unter den Siebboden Dampf eintreten. Derselbe breitet sich, durch den Brausering wie den gelochten Boden über den ganzen horizontalen Querschnitt der Blase verteilt, in der Retorte aus, nimmt also gewöhnlichen Druck an und erhält hierbei, auch wenn er unter höherer Spannung eingetreten sein sollte, die Temperatur von 100° . Er durchdringt die Pflanzenteile gleichmäßig und hat in kurzem die ganze Blase auf 100° erhitzt, welche Temperatur dann während der ganzen Destillationsdauer erhalten bleibt. Allerdings wird, zu Anfang namentlich, Wärmeverlust durch Heizung der Apparatteile wie des Pflanzenmaterials eintreten, was eine gewisse Menge Dampf zur Kondensation bringt. Indessen strömt fortwährend frischer Dampf nach, und ist die Blase eingemauert oder von einem schlechten Wärmeleiter (z. B. Holz) umkleidet, so ist der Wärmeverlust durch Strahlung bald gleich Null, etwa schon kondensiertes Wasser aber wieder verdampft. Je weniger für Zusammenhalten der Wärme in der Retorte gesorgt ist, desto lebhafter wird man den Dampf zu strömen lassen. Die Destillation nimmt ihren regelrechten Verlauf, indem die Wasserdämpfe das flüchtige Del mit sich reißen. Namentlich da wo mit Wasser destilliert wird, ist die Anbringung von Flüssigkeitsmessern oder Schaugläsern an der Blase empfehlenswert. Soll unter Rückfluß des Wassers aus dem Destillat gearbeitet werden, so muß die Vorlage höher als die Blase angeordnet und ein Trichter mit hydraulischem Verschlusse angebracht werden, der (wie Fig. 33, Taf. III, zeigt), das ununterbrochene Zurückfließen des Wassers in die Retorte gestattet, ohne daß Dämpfe aus der letzteren ins Freie gelangen können. Das Ende der Destillation erkennt man daran, daß in den Vorlagen kein Del mehr sich ausscheidet und das übergehende Wasser geruchlos wird. Ist dieser Zeitpunkt erreicht, so stellt man den direkten Dampf ab und heizt unter Umständen noch durch indirekten Dampf (z. B. mit Hilfe eines Dampfmantels) weiter, so lange noch Wasser abdestilliert; man trocknet mit anderen Worten die Rückstände, was aber nur da einen Sinn hat, wo die trockenen Rückstände etwa als Viehfutter einen Wert besitzen. Die Entleerung geschieht entweder durch ein dicht über dem Siebboden angebrachtes Mannloch oder

durch ein weites Rohr, welches vom Boden der Blase aus nach unten führt. Im letzteren Falle muß mit Wasser ausgespült werden; auch darf kein Siebboden vorhanden sein. Das Ausspülen mit Wasser oder das Ausblasen mit Dampf sind auch nötig, wenn die Blase (und in gleicher Weise der Kühler) gereinigt werden soll; dies muß geschehen, wenn die Blase längere Zeit unbenutzt stehen bleiben oder zur Destillation eines anderen ätherischen Oeles benutzt werden soll. Behufs genauer Besichtigung des Inneren (zum Zwecke von Reparaturen u. dergl. m.) muß der Helm der Blase entfernt werden können oder ein Mannloch zum Befahren der Blase angebracht sein.

Die Beschaffenheit der Pflanzenteile, welche zur Destillation gebracht werden sollen, muß je nach ihrer Art verschieden sein. Ist das Del sehr flüchtig oder sehr leicht oxydierbar, so müssen die Pflanzen ganz frisch in die Blase kommen (z. B. Blüten, wie Rosen, Orangeblüten, Kamillen; oder Früchte und Fruchtschalen, wie bei den Aurantiaceen). Wo das Del weniger empfindlich ist, hat man bei Benutzung der getrockneten, aber deshalb doch nicht mehr als genug gelagerten Pflanzenteile den Vorzug, daß erstens das Rohmaterial leichter zu beschaffen, zu befördern und vorrätig zu halten ist, und zweitens sich nicht erst die Verdunstung des in den Pflanzen enthaltenen Wassers nötig macht. Häufig ist es vorteilhaft, die Pflanzen zu zerkleinern und zu durchfeuchten, ehe man sie in die Retorte bringt; in anderen Fällen ist die Zerkleinerung geradezu schädlich; wo das eine oder das andere der Fall ist, findet sich bei den einzelnen ätherischen Oelen angeführt.

Ein empfehlenswerter Apparat für Dampfdestillation und Rectifikation der ätherischen Oele rührt von G. A. Fiebiger her (Maschinen-Konstrukteur 1, 1868, S. 275). Derselbe ist allerdings nur für Beschickung mit rund 250 Pfund Rohmaterial berechnet und in den Fig. 28 und 31, Taf. III, in $\frac{1}{20}$ der natürlichen Größe wiedergegeben, während die Fig. 29 und 30, Taf. III, Einzelheiten der Einrichtung in $\frac{1}{5}$ der natürlichen Größe darstellen. Der Apparat ist durchaus aus Metall konstruiert; die Verwendung von Holz ist nach Fiebiger unpraktisch, erstens weil das Holz Del auffängt, was Verminderung der Ausbeute zur Folge hat, und zweitens weil das Holz den Geruch des Oeles hartnäckig festhält, wodurch man genötigt ist, für jede Art flüchtiges Del einen besonderen Holzbottich zu verwenden. Weiter sind die Blasen zum Rhippen eingerichtet, was das Entleeren wesentlich erleichtert.

A ist ein auf gußeisernen Ständern b ruhender und in dem Zapfenlager c drehbarer kupferner Cylinder. Derselbe besitzt den Siebboden l, auf welcher das Pflanzenmaterial bei abgehobenem Deckel eingefüllt wird. Hierauf setzt man den Deckel d auf und weicht die Pflanzenteile mit Wasser (event. von der letzten Destillation) ein, welches man durch das Trichterrohr sz eingießt. Nunmehr wird der Dampf eingelassen, indem man das Ventil e öffnet. Der Dampf geht durch das kupferne Rohr k in einen unter l liegenden Brausering und strömt dann aufwärts durch die Pflanzen. Der kupferne Siebboden l ist mit einem feinen Messingdrahtsieb überzogen, um jedes Durchfallen feiner Pflanzenteile zu verhindern. Innerhalb des Deckels d ist vor der Austrittsöffnung in das Rohr m ebenfalls ein mit feinem Messingdrahtnetz überzogener kupferner Siebboden o leicht abnehmbar angebracht, welcher ein Ueberreißen von festen Pflanzenteilen in das Abzugsrohr m verhindert. Durch m gelangen die Dämpfe in den Kühler u, welcher aus den zwei Cylindern tt' (mit 25 und 23 cm Durchmesser; Zwischenraum n = 15 mm) besteht, die im Kühlfaße w so aufgestellt sind, daß sie allseitig von kaltem Wasser umspült werden. Letzteres wird von xh' aus zugelassen und läuft durch y ab; durch die (mit Pfeilen ausgezeichneten Öffnungen des eigentlichen Kühlers tritt es auch in das Innere

des inneren Cylinders t' ein und fließt oben daraus wieder ab. Die Dämpfe aus A durchlaufen den Zwischenraum n (zwischen t und t') und werden verdichtet; das flüssige Destillat läuft in die Florentiner Flasche q . Das hier durch r austretende Wasser wird so lange durch s z nach A zurückgegossen, bis es völlig frei von ätherischem Del bei r austritt.

Das Ventil e ist mit seinem Ausströmungsende f in das Zapfenlager c mittels Stopfbüchse g befestigt (siehe Fig. 29, Taf. III), während es auf den Ständern b bei h festgeschraubt ist. Der am Cylinders A befestigte Zapfen i ist im Zapfenlager c derartig eingepaßt, daß das Ventilende f wieder in den Zapfen i drehbar ist.

Ist die Destillation beendet, so wird m losgeschraubt (Fig. 28, Taf. III), worauf man die Schrauben aa am Dedel löst, die Gewichte G etwas nach unten zieht und auf solche Weise den Dedel d mit Hilfe der über Rollen k' gehenden Stricke i abhebt und aufwärts bewegt. Um hierbei ein Schwanzen des Dedels zu verhindern, sind zwei Führungen b' am Dedel angebracht, welche sich in Schlitzen der Säulen d' bewegen. Die Säulen d' sind auf die Ständer b bei c aufgeschraubt und oben durch die schmiedeeiserne Vorstrebschiene f verbunden. Man schraubt nun z bei v ab, läßt durch R alle Flüssigkeit aus A ablaufen, zieht den Hebel h nach rechts und kann nunmehr behufs völliger Entleerung von A den geöffneten Cylinders nach vorn umklappen.

Die Einrichtung der Umlegvorrichtung ist aus Fig. 30, Taf. III, ersichtlich. Am kupfernen Cylinders A ist der Zapfen e befestigt, welcher in das Zapfenlager c eingepaßt ist. m ist eine schmiedeeiserne Spindel, in deren Kopfende der Hebel h mit seinem Auge o beweglich in dem Schlitz p sitzt. Am schwächeren Teile der Spindel ist das Ende nach oben in der Länge von 5 cm abgespalten, während in der Bohrung des Zapfens e der an der Spindel durch Abspaltung fehlende Teil ersetzt ist. Soll der Apparat feststehen, so kommt h in die Vertikalstellung und m füllt den ganzen Raum der Bohrung in e aus, so daß ein Drehen von A nicht möglich ist; soll dagegen A gekippt werden, so bringt man h in die Stellung h' , wodurch sich m vorschiebt und der Cylinders nunmehr um die Horizontalachse beweglich wird. Damit h mit m nicht beliebig weit nach rechts ausweichen kann, ist am Ende des Hebels ein Anschlag r angebracht. h hat seinen Drehpunkt um den Zapfen q , welcher in einem am Ständer b angegossenen Scharnier befestigt ist.

Der Apparat für Rectifikation ist in Fig. 31, Taf. III, wiedergegeben. Er hat in ganzen dieselbe Einrichtung, wie der eigentliche Destillationsapparat, nur ist er in kleineren Verhältnissen ausgeführt.

Der Rectifikator B besteht aus dem inneren Kessel a , dem äußeren Kessel b und dem Mantel c . In a wird bei geöffnetem Dedel d das ätherische Del mit Wasser eingefüllt. Der Raum zwischen a und b wird von e aus mit Dampf geheizt; die Abdämpfe entweichen durch i . Der Raum zwischen b und c endlich ist mit einem schlechten Wärmeleiter gefüllt, um so die Wärme vor der Ausstrahlung nach außen zu schützen. fg ist ein in die Flüssigkeit eintauchendes Thermometer. Die übrigen Buchstaben haben dieselbe Bedeutung wie in Fig. 28, Taf. III. Der Apparat hängt mit dem Destillierapparat zusammen, so daß nur ein Wasserzuleitungsrohr V nötig wird.

Sowohl für Destillation, als für Rectifikation verwendbar ist der von Bieffe sehr empfohlene, in Fig. 32, Taf. IV, skizzierte Apparat von Drew, Heywood und Barron für überhitzten Außendampf; dieselben sind als Fabrikanten ausgezeichneten ätherischen Oele bekannt (Bieffe, II, p. 16). Der Apparat ist namentlich für solche Destillationen bestimmt, bei denen Wasser verwendet werden muß (Ropaiwaöl). Er ruht auf einem massiven Fuße A und besteht aus einem Doppelkessel B C. Der Mantelraum zwischen B und C (chemise) dient zur Heizung mit gespanntem Außendampf, welcher von S aus eintritt und bei D entweicht, soweit er nicht kondensiert wird. F dient zum Ablassen des Kondenswassers. Von G aus wird das im Innenkessel angebrachte Rührwerk mit schleppender Kette in Bewegung gesetzt. Dasselbe ist in dem Gestelle H aufgehängt. Man kann den Apparat mit etwa 100 kg Gewürznelken bescheiden, worauf man das

nötige Wasser einfüllt, den Helm aufschraubt und mit der Destillation beginnt, indem man gespannten Dampf in den Außenmantel läßt. Hierauf setzt man das Rührwerk in Gang. Die Dämpfe entweichen durch O nach dem Kühler I; die verdichtete Flüssigkeit gelangt von K aus in die Vorlage F. Dieselbe ist hier für Del schwerer als Wasser, z. B. Nesselöl, eingerichtet, welches sich am Boden der Vorlage ansammelt und durch den Hahn K abgelassen werden kann, während das Wasser bei L durch den Trichter M mit hydraulischem Verschuß kontinuierlich in die Retorte zurückfließt. Dieses Trichterrohr muß schon bei Beginn der Destillation mit Wasser gefüllt werden, damit nicht die Dämpfe hier entweichen können.

In Fig. 33, Taf. III, ist ein kleinerer Dampfdestillierapparat mit Rückflußkühler skizziert, dessen Konstruktion zum Teil der Firma Schimmel und Comp. in Leipzig patentiert war und der in vorliegender Form von der Firma Volkmar Hänic und Comp. in Dresden ausgeführt wird, welchen Herren wir auch die gegebene Zeichnung verdanken. Die Blase A ist kugelförmig in Kupfer gearbeitet; sie besitzt im unteren Teil zwischen G und H einen Dampfmantel, der von L aus durch gespannten Dampf geheizt wird, während M als Luftbahn für den Mantel und N zum Ablassen des Kondenswassers dient. In der Blase ist der Siebboden E eingelagert, unter welchem das gelochte Kranzrohr F für den Dampfzutritt ins Innere der Blase angebracht ist; dasselbe wird von F' aus durch ein in Richtung des Pfeiles gebogenes Rohr gespeist. Die Blase besitzt weiter ein hermetisch verschließbares Mannloch B zum Einfüllen der Pflanzen und ein Schauglas C zum Einblick während der Destillation. DD' ist ein Wasserstandsglas, welches oben in die Blase, unten in das Ablaßrohr I der Blase, oberhalb des Hahnes K einmündet. Bei Q hat die Blase ein Luftventil; dahinter liegt das Einlaufrohr T für das aus der Florentiner Flasche e durch VUS ablaufende Wasser des Destillats. In T kann oben bei R ein Thermometer eingesetzt werden. Bei P befindet sich ein Einfülltrichter für die Blase, welche in einen Tragrings eingelagert ist; letzterer wird von den Säulen O, drei an der Zahl, gestützt. Ueber der Blase erhebt sich der Dampfdom W, an den sich der Retortenhals X anschließt. Dieser ist mit dem Mantelkühler YZ verbunden. Hier gelangen die Dämpfe in einen Mantel, den sie spiralförmig nach unten durchlaufen, während von a aus kaltes Wasser in das Kühlfaß i, wie in das Innere des Kühlers Z einströmt, um oben bei C das Kühlfaß wieder zu verlassen. Das verdichtete Destillat fließt durch d nach der Vorlage e ab, welche in der Figur so gezeichnet ist, daß sie für Oele leichter als Wasser benutzbar ist. Die Flasche hat zwei Abflüsse f in verschiedenen Höhen und einen Flüssigkeitsstandsanzeiger g. Durch V läuft das Wasser nach dem Trichter U und dann durch das behufs hydraulischen Verschlusses S-förmig gebogene Rohr S nach dem Rohr T, welches kurz über dem Siebboden E in der Blase ausmündet. Ist am Ende der Destillation das aus V ausfließende Wasser geruchlos, so läßt man das Destillat durch h abfließen und schließt den Hahn an F', während man behufs Verdampfung des in A zurückgehaltenen Wassers den Mantel noch weiter heizen kann. Bringt man in X noch ein Ventil an, so kann man bei Beginn der Destillation, falls man dieses Ventil geschlossen hält, Dampf unter erhöhtem Druck auf die Pflanzen einwirken lassen; hierdurch wird in vielen Fällen die Sprengung der ölführenden Zellen begünstigt. Endlich ist zu bemerken, daß der Apparat auch zur Rectifikation

des Deles, wie zur Gewinnung von Del aus dem Wasser der Destillation benutzt werden kann; in solchem Falle wird nur der Doppelmantel geheizt, aber kein direkter Dampf in die Blase gelassen.

Ueber die Dimensionen des Apparates sind folgende Angaben zu machen, die für eine oft benutzte Größe desselben gelten: Horizontaldurchmesser der Blase 1050; Höhe der Blase (mit Mantel) 1175; Gesamthöhe des Apparates bis zur höchsten Stelle von X 8250; Höhe bis zum Tragring 900; Höhe bis zum untersten Punkte des äußeren Blasenmantels 500; Höhe bis zum unteren Ende von I 200; Durchmesser des Mannlochs 360; Höhe des Kühlfaßes über dem Boden 2000; Höhe des Kühlfaßes selbst 1000; Weite desselben 520; Abstand der Borlage vom Boden 1600; Höhe der Borlage 400, Weite derselben 250; Mitte des aufsteigenden Rohres X bis Mitte des Kühlfaßes 1450; Weite von I 60; von L und M 25; von F' F 25; von Rohr an P 40; von N 20; von a 25 mm. — Die Außenansicht einer Blase von derselben Art, wie sie hier beschrieben wurde, der Ausführung entsprechend, welche ihr von der Firma C. Hedmann in Berlin gegeben wird, zeigt Fig. 34, Taf. III.

Nach dem Principe des eben besprochenen Apparates ist auch der transportable Destillierapparat von G. Mürle konstruiert, dessen Einrichtung Fig. 35, Taf. IV, zeigt.

Der Apparat besteht aus dem runden eisernen Ofen O, in welcher der Dampfkessel A eingehängt ist. Letzterer besitzt Wasserstandszeiger m und Entleerungsbahn n und dient zur Erzeugung des für die Destillation nötigen Dampfes. In der Blase B sind die Pflanzenteile auf den Siebboden s aufgeschichtet, worauf die Blase luftdicht mit A verbunden wird. Der Dampf strömt in der Richtung der Pfeile durch E nach B. Die Füllung der Blase geschieht in folgender Weise. Man schraubt sie von A ab, nachdem man den Helm mit Hilfe des Seiles ak nebst dem Retortenhalse h gehoben hat, zieht B an den Handhaben b auf die Seite, schraubt auf die obere Oeffnung von B einen Dedel auf und dreht die Blase, nachdem man den Siebboden S herausgenommen hat, um, so daß sie auf die Füße f zu stehen kommt. Jetzt füllt man von oben her ein, befestigt den Siebboden S, kehrt um und setzt die Blase wieder auf den Dampfkessel, wie die Figur zeigt. Der Schraubdedel wird von der oberen engeren Oeffnung abgenommen, Helm und Hals herunter gelassen und einerseits an der Blase, andererseits am Kühler befestigt und die Destillation kann nunmehr beginnen. Der Dampf muß zuerst durch den zum Teil als Entwässerer wirkenden Raum E gehen, worauf er durch den Siebboden verteilt in die aufgeschichteten Pflanzen eindringt. Mit flüchtigem Del beladen gelangt er durch Helm und Hals h der Retorte in den Kühler C, wo Verdichtung eintritt. Die kondensierten Flüssigkeiten fließen nach der Florentiner Flasche D, aus welcher das Wasser immer wieder durch den Trichter P mit hydraulischem Verschlusse nach A zurückfließt. Das Gefäß E nimmt von B aus herabfließende Extraktivstoffe in wässriger Lösung auf, so daß dieselben nicht in den Kessel A gelangen können; hierdurch wird jedes Anbrennen vermieden. Die Entleerung von B geht sehr leicht und einfach vor sich, indem man Helm und Hals der Blase in die Höhe zieht, dann B löst und abhebt und nun den Siebboden herausnimmt, wodurch man das Herausfallen der Destillationsrückstände ermöglicht. Sehr vorteilhaft ist es, eine zweite auf demselben Dampfkessel passende Blase bereit zu halten, da man alsdann sofort nach Wegnahme der ersten die zweite inzwischen gefüllte Blase aufsetzen kann. Der sehr praktisch eingerichtete Apparat ist besonders für kleinere Geschäfte, welche keine Dampfkessel besitzen und nur geringen Raum zur Verfügung haben, weiter aber auch da zu empfehlen, wo die Destillierapparate in der Nähe der Anpflanzungen aufgestellt werden und mehrfach ihren Ort wechseln müssen. (Seifen-, Del- und Fettindustrie 1, 1890, S. 5. — Wagners Jahressb. 33, 1887, S. 792).

Eine eigentümliche Einrichtung des Helmes zeigt der Destillierapparat von J. Merlens. Wie nämlich Fig. 36, Taf. III, zeigt, wirkt hier der Helm einerseits als Kühler, andererseits als Florentiner Flasche mit Rückfluß des Wassers in die Retorte.

Der Helm ist von dem Hohlraum z umgeben, durch welchen fortwährend kaltes Wasser fließt. Somit wird innerhalb des Helmes die Verdichtung der aus der Blase

entweichenden Dämpfe bereits fast vollständig geschehen; was hier noch dampfförmig bleibt gelangt durch den Hals d der Retorte nach einem Schlangenrohrkühler e. Die im Helm verdichteten Flüssigkeiten werden an den Innenwandungen derselben herabfließen und somit den Raum a anfüllen, welcher einerseits durch b mit dem Außenraum, andererseits durch das wie an der Florentiner Flasche gebogene Rohr c mit dem Inneren der Retorte kommuniziert. c mündet tiefer in a ein, als b; das obere Ende von c liegt ein wenig unter dem Niveau der Einmündestelle von b. Und zwar muß sich die Höhe von c zur Höhe von a bis an b (beide Male vom tiefsten Punkte des Raumes a aus gerechnet) verhalten wie die Dichte des ätherischen Oeles zu derjenigen des Wassers. Nach dem Gesetze, welches für kommunizierende Röhren gilt (die Flüssigkeitssäulen in kommunizierenden Röhren verhalten sich umgekehrt wie die Dichten der Flüssigkeiten), kann alsdann durch das Rohr c niemals ätherisches Del in die Retorte zurückfließen, vorausgesetzt, daß das ätherische Del leichter als Wasser ist. Vielmehr fließt durch c nur verdichtetes Wasser nach der Blase zurück, während man das flüchtige Del von Zeit zu Zeit durch b abläßt. (Mierzinski).

Weiter ist der große Dampfdestillierapparat von Schimmel und Comp. in Leipzig (D. R. P. 10288 v. 3. Jan. 1880) einer genaueren Beschreibung an der Hand von Fig. 37, Taf. IV, zu unterziehen. Die Blase dieses Apparates ist aus Eisen gefertigt und vermag z. B. 2500 kg Rummel zu fassen. Sie ist 3,1 m hoch und besitzt 1,2 m oberen und 1,6 m unteren Durchmesser; sie wird außen mit einem schlechten Wärmeleiter umhüllt und besitzt Vorrichtungen, welche es zulassen, sie in ihrer ganzen Höhe durch geschlossenen Dampf zu heizen. Die Einrichtung ist im einzelnen die folgende. Der Boden der Blase A ist etwas nach unten gewölbt. 0,2 m darüber liegt der Siebboden a, auf welchen das Pflanzenmaterial aufgeschüttet wird. Bei der ziemlich großen Höhe der Retorte ist es vorteilhaft, in gemessenen Abständen horizontal übereinander mehrere Siebböden anzuordnen, damit die Pflanzenteile sich nicht unter ihrem Eigengewicht zu fest zusammenlagern. Diese Siebböden sind aber zweiteilig und herausnehmbar zu konstruieren, mit Rücksicht auf die Dampf Schlange d für geschlossenen Dampf, deren Ausgangsventil bei e liegt. Das Einfüllen geschieht von oben her, nachdem der Helm b abgenommen wurde, und die Füllung soll bis 0,2 m über die oberste Windung von d reichen. Man setzt alsdann den Helm auf und heizt die Schlange d durch gespannten Dampf. Erst nach genügender Anwärmung des Apparates läßt man durch die gelochte Spiralschlange c Dampf ein, welcher durch den Siebboden verteilt in die eingefüllten Materialien bringt und alsbald die Retorte gänzlich anfüllt. Jetzt heizt man auch die geschlossene Dampf Schlange f, durch welche unterhalb a sich sammelndes Kondenswasser stets von neuem verdampft würde. Die Dämpfe entweichen durch b l und gelangen nach dem Schlangen- oder Röhrenkühler B. Was hier verdichtet wird, fließt aus m nach dem Sammelrohre n und aus diesem nach den in Weise der Florentiner Flaschen eingerichteten Vorlagen I bis III (in der Zeichnung für Oele leichter als Wasser bestimmt). Der Apparat ist mit einer Rektifikationsvorrichtung für die wässerige Flüssigkeit aus den Vorlagen versehen. Dieselbe sammelt sich nämlich zunächst in C an, wird aber von hier nach dem Rektifikator D durch s abgelassen, bis dieser genügend gefüllt ist. Hier nun verdampft man die Flüssigkeitsmenge von neuem durch die geschlossene Dampf Schlange h. Die Dämpfe entweichen durch i nach dem Kühler B' und werden von hier verdichtet. Das Rohr i ist in der Zeichnung nicht weiter als bis über II gezeichnet; der Kühler B' liegt hinter B; das Kondensationsprodukt gelangt durch ein Rohr von neuem in die Sammelrinne n. Mit dieser Rektifikation soll

so lange fortgefahren werden, bis die aus B' ablaufende Flüssigkeit geschmacklos geworden ist. Alsdann unterbricht man den Dampfzulaß zu h und entleert den Inhalt von D durch o, worauf man D von s t aus aufs neue füllt. Auf solche Weise wird das Wasser der Destillation von den letzten Anteilen des gelösten oder beigemischten ätherischen Oeles befreit. — Die hohe Schichtung des Materials in A hat den Vorteil, daß der Dampf möglichst viel Oel verflüchtigt und mit sich führt. Dabei muß er aber möglichst gleiche Temperatur behalten, was eben durch Heizung der Schlange d mit gespannten Dämpfen erreicht wird. Allerdings ist an sich der Verwendung gespannter Dämpfe mit Mißtrauen zu begegnen; doch hat sich der Schimmelsche Apparat in der Praxis bewährt, so daß man wohl glauben darf, die Verwendung überhitzter Dämpfe in dieser Blase sei unbedenklich. Damit man weiter das eingefüllte Material namentlich in den oberen Schichten während der Destillation umarbeiten kann, sind zwei horizontal liegende, mit Flügeln versehene und von außen durch Rurkeln zu bewegende Rührwellen g angebracht. Der Dampf aus f entweicht durch z; zum Ablassen der letzten Flüssigkeitsreste aus A dient w; zur Entleerung der Destillationsrückstände ist das Mannloch E angebracht. — Die Kühler B und B' enthalten mehrere Bündel doppelwandiger Cylinder, deren innere mit den Destillationsprodukten und deren äußere mit dem Kühlwasser gefüllt sind. Das Wasser fließt dem Strom der Dämpfe entgegengesetzt. — Die Vorteile des Apparates sind Ersparnis an Dampf, (dasselbe Quantum Rohmaterial in mehreren kleinen Apparaten verarbeitet erfordert etwa 60 Prozent Dampf mehr, als bei Verarbeitung im großen Apparat), an Kühlwasser (der Dampf ist reicher an Oel als bei kleineren Apparaten; es ist überhaupt weniger Dampf zu verdichten), an Zeit und Arbeitskraft. — Die Retorte wird direkt von der Zerkleinerungsmaschine beschickt.

Ist bei dem großen Schimmelschen Destillierapparate in sachgemäßer Weise Destillier- und Rektifizierblase zwar kombiniert, aber nicht vereinigt, so will Th. Krämer (D. R. P. 1963 v. 25. Dez. 1877) beide Apparate in einen zusammenlegen. Dieser Destillier- und Rektifizierapparat ist in Fig. 38, Taf. IV, wiedergegeben.

Die Destillierblase k ist mit den Mannlöchern i zum Füllen und Entleeren, mit dem Dampfeinlaßrohre n und dem Ablaßrohre m in gewöhnlicher Weise versehen und wird wie schon mehrfach geschildert beschickt. Von dem höchsten Punkte der Retorten k aus, durch g hindurchgehend, steigt das Dampfableitungsrohr aufwärts nach dem Kühler b (Röhrenkühler) und tritt hier unter dem Ablaß a für warmes Kühlwasser ein. Die verdichteten Dämpfe fließen am unteren Ende des Kühlers (oberhalb des Einlasses c für das kalte Kühlwasser) nach der Florentiner Flasche d ab. Das wässerige Destillat fließt durch das aufwärts gebogene Rohr ab, das ätherische Oel aber gelangt in den Trichter e und von hier in die Rektifizierblase g. In dieselbe kann von h aus Dampf, und zwar ebenso wohl direkter wie indirekter, eingelassen werden. Das ätherische Oel mit dem etwa übergeflossenen Wasser verflüchtigt sich und geht durch das aufsteigende Rohr nach dem Kühler l. Was sich hier verdichtet gelangt in die Vorlage d; das Kondenswasser aber geht durch e in den Rektifikator g zurück. (Mierziński, Riechstoffe). Das Kondenswasser aus dem geschlossenen Dampfheizrohr h (unterer Strang) läuft durch das auf der entgegengesetzten Seite sichtbare Rohr ab. Durch den oberen Strang von h tritt der direkte Dampf ein. — Die Arbeit mit dem Apparat, welcher 1800 l Inhalt besitzt, ist die folgende: Auf dem Siebboden von k wird durch das obere seitliche Mannloch i das Pflanzenmaterial eingefüllt. Es schichtet sich auf den Siebboden und um ein bis $\frac{2}{3}$ Höhe von k sich erhebendes cylindrisches vertikales Rohr an. Letzteres steht über einer kreisrunden Oeffnung in Mitten des Siebbodens, ist oben geschlossen, besitzt aber einen gelochten Umfang. Man verschließt nunmehr i

und läßt durch *n* den Dampf zu, der sowohl durch den Siebboden, als auch durch den Mantel des aufrechten Cylinders ausströmt, und das Del verflüchtigt. Dasselbe steigt durch das nach *b* führende Rohr mit den Wasserdämpfen aufwärts und heizt, indem es im unteren Teile des Rohres den gegen *k* völlig geschlossenen Rektifikator *g* durchstreicht, letzteren so stark an, daß die hierin enthaltene Flüssigkeit alsbald zu verdampfen beginnt. In *b* werden die Dämpfe verdichtet und laufen nach *d*, von wo das Del durch *e* nach *g* fließt. Man läßt jetzt zuerst durch den oberen Strang von *h* zu schnellerer Anheizung direkten Dampf zu; später heizen die von *k* nach *b* gehenden Dämpfe den Rektifikator genügend. Die Thätigkeit des Rektifikators beginnt. Die Dämpfe desselben werden in *l* kondensiert und das Del sammelt sich in *d* an, während das Wasser durch *e* nach *g* zurückfließt. Sollte jedoch ohne Wasser rektifiziert werden, so stellt man *d* so auf, daß das Wasser statt nach *e* in ein besonderes Gefäß abfließt. — Ist die Destillation beendet, so daß *n* geschlossen wird und durch *b* *e* nichts mehr nach *g* fließt, also auch von *k* nach *b* keine Dämpfe mehr entweichen, welche den Inhalt von *g* heizen könnten, so muß man den unteren Strang von *k* mit Dampf speisen, bis das aus *l* nach *d* gelangende Destillatwasser keinen Geruch und Geschmack mehr zeigt. Alsdann wird *f* geöffnet und durch Einblasen von direktem Dampf durch den oberen Strang von *h* der Rektifikator gereinigt. — Die Entleerung der Retorte *k* erfolgt für den flüssigen Rückstand durch *m*, für den festen durch das untere Mannloch *i*. — Damit bei Ueberdruck in *g* nicht etwa ein Zurücktreten des Inhalts vom Rektifikator in die Trichterröhren eintritt, enthalten letztere dicht unter den Trichtern besondere Ventile, welche sich bei Ueberdruck schließen, bei normalem Druck von selbst öffnen. — Als Vorzüge seines Apparates rühmt Krämer Ersparnis an Raum, Zeit, Dampf und Anschaffungskosten. Doch besitzt derselbe auch zwei Nachteile, welche allerdings durch Konstruktionsveränderung sich wohl beseitigen ließen. So ist zunächst unvorteilhaft, daß der Weg der Dämpfe aus der Blase nach dem Kühler ein so langer ist; hierbei wird sich auch ätherisches Del verdichten und nach *k* zurückfließen, was wegen erneuter Erhitzung des Deles unvorteilhaft ist. Weiter gehen Destillation und Rektifikation nicht gleichmäßig schnell vor sich, so daß eine wechselnde Füllung von *g*, unter Umständen eine Ueberfüllung nicht zu den Unmöglichkeiten gehört.

Ein von S. Mierzinski vorgeschlagener, aber wohl noch nicht praktisch erprobter Apparat ist in Fig. 39, Taf. IV, (nach Riechstoffe S. 97) wiedergegeben. Die Destillierblase *A* ist als liegender Cylinder mit Rührwerk *B*, Siebboden *C* und Einfüllloch *D* gedacht. Die Einfüllung geschieht durch den mit Verteiler versehenen Trichter *M* mit Schieber *N*. Durch *E* wird direkter Dampf eingelassen, welcher das ätherische Del verflüchtigt und mit diesem beladen in den Kühler *G* gelangt. Gleichzeitig fließen dorthin alle in *A* kondensierten Flüssigkeitsmengen auf dem geneigten Boden *F* ab. Der Kühler *G* ist sehr lang zu nehmen. Die verdichtete Flüssigkeit gelangt in die Vorlage *H*, aus welcher das Wasser in die mit Kühler *K* und Vorlage *L* verbundene Rektifizierblase *I* abfließt. Das Rührwerk *B* soll während der ganzen Destillation in Umdrehung bleiben, um so immer neue Teile des Pflanzmaterials mit Dampf in Berührung zu bringen. Es läßt sich gegen diesen Apparat alles das anführen, was gegen den Melnikoff'schen (S. 29) gesagt wurde, wozu noch kommt, daß die Dichthaltung der Blase nicht leicht sein dürfte. Als besonderen Vorteil seiner Konstruktion führt Mierzinski noch an, daß man über *M* eine Zerkleinerungsmaschine für das Rohmaterial aufstellen und die zerkleinerten Massen direkt in die Blase fallen lassen kann, wodurch dem schädlichen Einflusse der Luft auf das ätherische Del vorgebeugt werden soll. Es müßte dann allerdings das zerkleinerte Material sofort der Einwirkung des Dampfstroms ausgesetzt werden können.

4. Destillationsapparate für Destillation im luftverdünnten Raume.

In dem Berichte der Fabrik ätherischer Oele und Essenzen von Schimmel u. Comp. in Leipzig (Besitzer die Herren Gebr. Frißsche), welcher im April 1890 erschienen ist, findet sich folgende Stelle, die wir an die Spitze dieses Abschnittes stellen wollen: „Nach jahrelangen Versuchen ist es uns endlich gelungen, das Problem der Destillation im

luftleeren Raum in einer für den Großbetrieb verwendbaren Weise praktisch zu lösen. Der erste größere, in unseren eigenen Werkstätten gebaute Apparat ist vor einigen Wochen der Benutzung übergeben worden. Die damit erzielten Resultate lassen darüber keinen Zweifel aufkommen, daß die Destillation ätherischer Oele unter vermindertem Luftdruck eine Errungenschaft von größter Tragweite für unsere Industrie ist. Mit der Höhe des erzielten Vakuums schwinden die Nachteile, welche die Anwendung von Wärme auf die leicht zersetzbaren Oele ausübt, und in qualitativer Beziehung werden die mittels des neuen Verfahrens hergestellten ätherischen Oele sich unverkennbarer Vorzüge erfreuen.“

Weitere Mitteilungen über dieses Verfahren sind zur Zeit im Bericht der Firma nicht gegeben und waren begreiflicherweise auch auf direktem Wege nicht zu erlangen. Somit bleibt nichts weiter übrig, als zunächst die theoretische Seite der Frage zu erörtern und alsdann aufzuführen, welche Versuche in genannter Hinsicht bisher bekannt geworden sind, sowie Vakuum-Destillierapparate zu beschreiben. Dabei muß bemerkt werden, daß man sich der Erzeugung der Luftleere zur Rectifikation flüchtiger Oele schon früher bedient hat, daher auch solche Methoden hier zur Besprechung gelangen.

Ein Hauptnachteil der Destillation unter gewöhnlichem Luftdruck war der, daß die ätherischen Oele so leicht durch die dabei nötige Erhitzung an Feinheit des Geruchs verloren, insbesondere, wenn sie längere Zeit mit erhitzten Apparatteilen aus Metall in Berührung gekommen waren. Ebenso ist die längere Berührung mit dem heißen Wasserdampfe für das Parfüm schädlich; kurzum, wie schon erwähnt, die ätherischen Oele nehmen bei der Destillation leicht den sogenannten Retortengeruch (*goût d'alambic*) an.

Es ist nun einleuchtend, daß dagegen bloß die gleichzeitige Anwendung der folgenden Mittel helfen wird: 1. Destillation bei möglichst niedriger Temperatur, 2. schnelle Abführung der Dämpfe aus der Retorte, 3. schnelle Kondensation der Dämpfe. Die beiden ersten Punkte sind nur durch Destillation im luftleeren Raume zu erfüllen; für schnelle Kondensation muß ein guter Kühler sorgen, der allerdings bei Dämpfen mit geringerem als dem Luftdruck noch weit energischer wirken muß, als bei solchen unter gewöhnlichem Drucke.

Die betreffenden physikalischen Grundlagen zu den eben aufgestellten Behauptungen sind so bekannt, daß sie hier nur kurz angedeutet zu werden brauchen. Der Siedepunkt einer Flüssigkeit hängt bekanntlich von der Natur derselben und vom Luftdruck ab. Bei einem Barometerstand von 760 mm siedet z. B. Wasser bei 100°; bei geringerem Luftdruck, z. B. auf hohen Bergen, dagegen schon bei Temperaturen unter 100° (auf dem Montblanc 85°); in einem luftleeren Raume bereits bei der Wärme der Hand. Umgekehrt siedet das Wasser in einem verschlossenen Gefäße wegen Erhöhung des Druckes durch den nicht entweichenden Dampf bei Temperaturen über 100°. — Wird eine Flüssigkeit, z. B. Wasser, in Dampf verwandelt, so behält sie während der ganzen Siedeperiode die Temperatur des Siedepunktes, weil die zugeführte Wärme eben zur Ueberführung der Flüssigkeit in die Dampfform verbraucht wird. Man sagt: Die Wärme wird latent. Um 1 kg Wasser von 0° in Dampf zu verwandeln, sind 636,2 Wärmeeinheiten erforderlich, d. h. so viel Wärme, als genügend wäre um 636 kg Wasser von 0 auf 1° zu erwärmen. Diese ganze latente Wärme gibt der Dampf wieder ab, wenn er durch Kühlung zur Flüssigkeit verdichtet wird. Angenommen es sollte 1 kg Wasserdampf von 100° in flüssiges Wasser von 0° verwandelt werden, so müßten diesem Dampfe 636 Wärmeeinheiten entzogen werden, wozu 636 kg Kühlwasser von 0° nötig wären. Die latente Wärme des Wasserdampfes in Kalorien oder Wärmeeinheiten berechnet sich nach der Formel $\lambda = 607 - 0,708 t$, worin t die Temperatur des Dampfes bezeichnet; also bei Dampf von 100° $= 607 - 0,708 \cdot 100 = 536,2$ Kalorien, bei Dampf von 40° (Verdampfung

im luftverdünnten Raume) = $607 - 0,708 \cdot 40 = 578,68$ Kalorien — Außer durch Temperaturerhöhung kann man die Flüssigkeiten auch durch Druckverminderung zur Vergasung bringen. Hierbei wird jedoch dieselbe Wärmemenge verbraucht, wie bei Verdampfung des gleichen Quantums Wasser, weshalb die Umgebung starke Abkühlung erfährt, denn ihr wird diese Wärme entzogen. Umgekehrt kann man ein Gas oder einen Dampf verdichten entweder durch Abkühlung oder durch Druckvermehrung. Es ist sonach klar, daß sich Dampf von höherem Drucke leichter durch Kühlung verflüssigen läßt, als Dampf von niedrigem Drucke. Zu beachten ist endlich, daß bei Kompression die Temperatur des gasförmigen Körpers steigt, bei Expansion (Verdünnung) dagegen sinkt.

Zur Destillation im Vakuum bedarf man einer hermetisch verschließbaren Retorte, welche ebenso luftdicht mit Kühler und Vorlage und schließlich mit einer Luftpumpe verbunden ist. Für schwächere Luftverdünnungen kann man sich statt der Luftpumpe auch anderer Hilfsmittel bedienen, z. B. der Erfüllung des inneren Raumes vom ganzen Apparat mit Wasserdampf bei darauffolgender Verdichtung desselben u. s. w. Die letztere Methode ist z. B. bei dem sogleich zu besprechenden kleinen Apparate angewendet.

Bereits Soubeiran und Gobley benutzten einen Apparat zur Rectifikation der ätherischen Oele mittels Destillation im luftleeren Raume (Journ. Pharm. Chim. (3) 23, 1853, S. 1). Nach ihnen ist der älteste derartige Apparat derjenige des Engländers Barry, welcher die Luft aus dem ganzen Apparat zunächst durch Wasserdampf verdrängte und alsdann die bei der Verdichtung der Dämpfe in dem dicht schließenden Apparate entstehende Luftverdünnung zur Geltung kommen ließ. Aber Redwood fand, daß diese Anordnung den gestellten Bedingungen nicht Genüge leistete: vielmehr mußte zur Erzeugung des Vakuums eine Luftpumpe zu Hilfe genommen werden. Solche Apparate sind dann ziemlich kostspielig. Deshalb erdachten Soubeiran und Gobley, einem von Grandvoel gegebenen Beispiele folgend, den in Fig. 40, Taf. IV, skizzierten, hauptsächlich für Apotheker bestimmten Apparat.

Derselbe besteht aus der kupfernen, innen verzinnnten Blase V mit der durch Dedel und Verschraubung F geschlossenen Einfüllöffnung, dem Kühler R und dem Rezipienten C. Der Dedel von V ist in eine Rinne eingesetzt und hierin durch die Schraube gegen einen Dichtungsring gepreßt. An V befinden sich zwei Rohransätze t und t'. An t schließt sich ein innen mit einer Spirale aus verzinntem Kupferdraht versehener Kautschukschlauch, der an das obere Ende t'' des Kühlers angeschlossen ist. Die andere Tubulatur t' ist mit einem Hahn versehen und kann sowohl mit dem Trichter E als mit dem Rohre P in Verbindung gesetzt werden. P besteht aus einem an t' angeschraubten Knie aus Kupferrohr und einer mit Gummischlauch hieran befestigten starken Glasröhre von 1 m Länge, welche unten in eine Quecksilberschicht von 15 bis 20 cm Höhe eintaucht. Der Kühler R besteht aus einem Schlangenrohr, welches in den Rezipienten C ausmündet. Beide liegen im Kühlgefäße; letzteres besitzt Zuflußtrichter, oberes Abflußrohr und unteren Abflußhahn r, während die Entleerung von C durch die verschraubte Röhre d geschieht.

Der Gang der Arbeit ist der folgende. In V gießt man $\frac{1}{2}$ l warmes Wasser durch E t', schließt hierauf den Hahn an t' und öffnet t t'' d. Nunmehr wird das Wasser in V zum lebhaften Sieden gebracht, bis der Dampf die Luft aus dem ganzen Apparate verdrängt hat. Jetzt wird t' etwas geöffnet, d geschlossen und hierauf auch t' zugemacht. V wird vom Feuer genommen und das Kühlgefäß mit Wasser beschickt, worauf man V so neigt, daß alles in der Retorte zurückgebliebene Wasser nach RC fließt. Es ist gleichzeitig infolge der Abkühlung in RC ein luftverdünnter Raum in V entstanden. Nunmehr schraubt man E an t', füllt den Trichter mit dem zu rectificierenden ätherischen Oele und öffnet den Hahn ein wenig, worauf die Flüssigkeit nach V gesogen wird. Natürlich ist der Hahn zu schließen, ehe E völlig entleert ist, da sonst Luft in V eindringt. Jetzt wird V in das Wasserbad B und dieses auf den Ofen D gesetzt, worauf man E ab- und P anschraubt,

nachdem P völlig mit Wasser gefüllt wurde. Man muß dabei das untere Ende von P mit dem Finger verschließen und letzteren erst wegziehen, wenn das Ende unter Quecksilber taucht. Nunmehr öffnet man vorsichtig den Hahn an t' ; das Quecksilber steigt in P und gestattet, den Niederdruck in V zu messen. Es soll bis auf 70 bis 72 cm Höhe steigen. Man heizt nunmehr das Wasserbad an und kühlt R und C. Kühlt sich tt'' ab, so ist die Destillation beendet; man heizt dann noch 30 bis 45 Minuten weiter, schließt hierauf t'' , nimmt den Kautschukschlauch ab, öffnet t'' und läßt das Destillat durch d ab.

Es sei bemerkt, daß der ursprüngliche Apparat zur Herstellung von Extrakten aus Belladonna, Digitalis u. s. w. bestimmt war, daher eine etwas andere Einrichtung und Behandlung erfordert, als der hier angeführte. Für Rektifikation ätherischer Oele wird es sich weiter empfehlen, den Kautschukschlauch zwischen t und t'' durch ein biegsames Metallrohr zu ersetzen.

Ein Apparat für Destillation im luftverdünnten Raume, der die mannigfaltigsten Anwendungen und Modifikationen zuläßt, aber diejenige Anordnung zeigt, welche man solchen Apparaten am besten gibt, ist der von Gebr. Rörting in Hannover (Chemiker Zeitung 8, 1884, S. 243), welcher in Fig. 41, Taf. IV, wiedergegeben ist. Die Retorte D ist hier für direkte Heizung bestimmt; an ihrer Stelle ließe sich aber natürlich jede andere Retorte einschalten. Die Dämpfe entweichen durch den Helm A nach dem Kühler K (Wassereintritt bei W, Ausfluß bei B), und die Kondensationsprodukte gelangen in die Vorlage C. Am oberen Ende dieser Vorlage sitzt das Rörtingsche Dampfstrahlgebläse E, welches kontinuierlich die Luft und die Dämpfe von D durch K nach C saugt, bezüglich was nicht kondensiert wurde, durch das Ausblaserohr K ins Freie oder in eine Leitung für den Abdampf treibt. Letzteren, bezüglich sein Kondenswasser kann man in geschlossene Schlangen leiten, die in der Retorte D liegen, und somit durch denselben Dampf die Luftverdünnung und gleichzeitig die Heizung der Retorte besorgen.

Die Einrichtung eines Rörtingschen Dampfstrahlapparates ist aus Fig. 42, Taf. IV, ersichtlich (vergl. 1. Bd., S. 206, Fig. 190), welche dieselbe Buchstabenbezeichnung trägt, wie der an C in Fig. 41 befestigte Apparat. Von a her tritt der Dampf ein und trifft auf das konische Mundstück b der Dampfzuleitung, dessen Ausströmungsquerschnitt durch die Spindel c mit Handrad d durch Ein- und Ausschrauben des Ventils e geregelt werden kann. In bestimmtem Abstände von b folgen zwei oder mehr Hilfsdüsen f aus Kanonenmetall, welche in einem Gehäuse g mit durchbrochener Wandung und der Kammer h mit dem seitlichen Führungsrohr i sitzen. Die letzte Düse mündet in das sich erst etwas verengende, dann erweiternde Ausblaserohr k. Läßt man von a her Dampf eintreten, so wird von i her Luft und Dampf aus CKD angesaugt, durch g in die Düsen gezogen und aus diesen — soweit nicht Kondensation in C stattgefunden hat — vermisch mit Dampf nach k geblasen. Die Gebläse vermögen bei einer Dampfspannung von 3 Atm. den Druck einer Wassersäule von 3 bis 8 m zu überwinden. Ihr Nutzeffekt wächst mit der Dampfspannung.

Der Apparat von G. D. Nellensteyn will die Destillation des ätherischen Oeles im luftleeren Raume bei gewöhnlicher Temperatur erreichen und, was hierbei an Oel nicht verdichtet wird, nach der Methode der Enfleurage von Fett absorbieren lassen (D. R. P. 47575 vom 26. Oktober 1888).

Es bezeichnet in Fig. 43, Taf. V, A einen hermetisch verschließbaren eisernen Behälter von genügender Widerstandsfähigkeit gegen den Druck der Luft. Derselbe ist durch Rohr a mit Hahn oder Ventil b verbunden mit dem hermetisch verschließbaren Kondensator B, der im Kühlbasse C steht. In letzteres muß Eis oder eine Kältemischung gegeben werden. Rohr c führt zur Absorptionskammer D, in welche Plättchen d eingelegt sind. Dieselben sind mit Vaselin, Schweinefett oder dergl. mehr

bestrichen, wodurch in B nicht verdichtetes ätherisches Del absorbiert wird. Das Rohr o führt zur Luftpumpe E, von welcher aus der Apparat evakuiert wird. Nachdem A mit dem Rohmaterial und D mit den Platten d beschickt ist, verschließt man den ganzen Apparat hermetisch und setzt die Luftpumpe in Thätigkeit. Die flüchtigen Oele beginnen zu entweichen und werden in B verdichtet, in vielen Fällen auch zum Erstarren gebracht. Die letzten Anteile von Riechstoff, die sich in der abgesaugten Luft befinden, dienen zur Parfümierung des Fettes in D.

Es ist zu bezweifeln, daß dieser Apparat hält, was er verspricht. Zur bloßen Enfleurage ist er wohl brauchbar; aber die Verflüchtigung des ätherischen Oeles bei gewöhnlicher Temperatur und ohne Mitverwendung von Wasser, sowie die darauf folgende Verdichtung desselben in B wird mindestens nicht immer in praktisch verwendbarer Weise gelingen. Es dürfte also geraten sein, wenigstens eine mäßige Erwärmung in A, etwa durch eingelegte Heizschlangen für geschlossenen Dampf herbeizuführen.

Aus diesen Angaben über Vakuumapparate zur Gewinnung ätherischer Oele aus den Pflanzen geht die allgemeine Einrichtung eines solchen Apparates hervor, besonders, wenn man gleichzeitig die Erfahrungen berücksichtigt, welche man bei den sonst in der Technik benutzten Vakuumpfannen gemacht hat (z. B. in der Zuckersiederei). Es wird also zunächst die Retorte selbst wohl am besten nach Form der gewöhnlichen Vakuumpfannen, d. h. kugel- oder eiförmig, zu konstruieren sein. Dieselbe kann in Kupfer oder Eisen ausgeführt werden und muß Mannloch zum Einfüllen, wie zum Entleeren Heizröhren für geschlossenen und offenen Dampf, Ablaßventil, Manometer, Sicherheitsventil und Thermometer enthalten. Die Rohmaterialien werden auf einem gelochten falschen Boden aufgeschüttet. Die Dämpfe entweichen durch Helm und Schnabel nach einem für sehr starke Kühlung (event. mit Kältemischung) eingerichteten Kondensator; die verdichteten Flüssigkeiten gelangen in eine Vorlage, welche entweder das gesamte Kondensationsprodukt aufnimmt oder besondere Vorrichtungen besitzt um die Destillate während der Arbeit ohne Eindringen von Luft abzulassen. Jedenfalls muß sie gestatten, daß Wasser und Del sich scheiden und gesondert abfließen. An die Vorlage endlich wird sich eine kräftig wirkende Luftpumpe beliebiger Konstruktion anschließen. Der ganze Apparat muß luftdicht schließen und genügend stark konstruiert sein, um dem Drucke der Außenluft widerstehen zu können. Auch dürfte unter Umständen angezeigt sein, die Luftpumpe als Saug- und Druckpumpe zu gestalten und sofort auf die Retorte folgen zu lassen, so daß die Dämpfe von der Pumpe angefangt und in den Kühler gepreßt werden. Hierdurch würde die Kühlung von Dämpfen geringen Druckes wegfallen und die gewöhnliche Anordnung der Vorlage in Weise der Florentiner Flasche ermöglicht werden. Obwohl nicht ausschließlich für Gewinnung ätherischer Oele berechnet, sondern im allgemeinen zur Destillation höher siedender Flüssigkeiten im luftleeren Raume bestimmt, bietet doch der in Fig. 44 und 45, Taf. V, wiedergegebene Vakuumapparat von C. Hedmann in Berlin (D. R. P. 24092 v. 21. Jan. 1883) Gelegenheit in einem speziellen Falle die soeben ausgesprochenen allgemeinen Grundsätze bezüglich der Einrichtung eines solchen Apparates zu erläutern. Es bedeutet A die Retorte, B das Vorratsgefäß für die zu destillierende Flüssigkeit, C den Kühler, D die Vorlage, E die Luftpumpe, F einen zweiten Kühler und G ein Sammelgefäß. Es sei zunächst die Einrichtung und der Betrieb des Apparates geschildert, so wie

letzterer in den Fig. 44 und 45 gezeichnet ist, worauf diejenigen Aenderungen genannt werden sollen, welche sich für Gewinnung ätherischer Oele aus den Pflanzenstoffen empfehlen würden.

In das Gefäß B wie in die Retorte A wird die zu destillierende Flüssigkeit eingefüllt, bezüglich auf den Siebboden H der Retorte schüttet man durch das Mannloch I die Pflanzen auf und bedeckt sie mit Wasser, während man in gleicher Weise B mit Wasser oder dem Kondenswasser aus G beschickt. Alsdann heizt man die beiden Schlangenrohre M und N von L aus an, während K zum Ableiten des Abdampfes dient; oder, falls die eine Schlange offen, die andere geschlossen ist, dient z. B. L für die eine und K als Dampfzulaßventil für die andere Schlange. Aus dem Helme der Retorte O ragt das Vakuummeter P heraus, welches nunmehr in Thätigkeit gelangt, da man jetzt die Luftpumpe E in Gang bringt. Ein Thermometer gestattet, die Temperaturverhältnisse in A zu verfolgen; die Schaugläser Q und Q' lassen die Betrachtung des Innenraumes von A auch während der Arbeit zu. Sollte mit Wasser destilliert werden und der Wasserstand in A zu tief sinken, so braucht man bloß den Hahn R zu öffnen und sofort wird aus B Wasser angesaugt. Die Retorte ist schließlich noch mit einem Probierhahn versehen. Durch S entweichen die Dämpfe nach dem Kühler C, welcher nach Weise der Röhrenkühler konstruiert ist. Das Kühlwasser strömt von T nach U durch die engen Röhren a, während die Dämpfe aus der Retorte in den Raum um die Röhren a eintreten und an letzteren verdichtet werden. Das Destillat fließt bei V nach der Vorlage D ab. Diese Vorlage ist mit dem Flüssigkeitsanzeiger W und dem Lufthahn b versehen; in V ist der Hahn c eingeschaltet. Aus dem Deckel von D geht das Rohr X mit dem Hahne d nach der Luftpumpe E. Letztere ist eine Trockenpumpe mit sehr kleinen schädlichen Räumen, welche überdies noch ausgefüllt werden müssen. Beide Sriten der doppelt wirkenden Luftpumpe sind nämlich mit besonderen kleinen Saug- und Druckventilen verbunden; diese Ventile stehen mit einem kleinen, Glycerin enthaltenden Gefäße in Verbindung. Bei jedem Hube saugt nun die Pumpe etwas Glycerin auf und zwar etwas mehr als nötig ist, um bei der Rückkehr des Kolbens den Ueberschuß wieder in das Gefäß zu drücken. Da die Pumpe so gebaut ist, daß der Austritt aus den Saug- und Druckventilen oben geschieht, so füllt das Glycerin bei rückkehrendem Kolben alle schädlichen Räume vollkommen aus. Die Pumpen erzeugen eine Luftleere von 720 mm und kosten je nach der Größe 1050 bis 2450 Mark (z. B. bei einem Kolbendurchmesser von 200 mm und einem Kolbenhub von 500 mm 1650 Mark). X' führt zu dem Saugventil beim Aufgang, X'' zu demjenigen für Niedergang des Kolbens. Ist D genügend gefüllt, so schließt man die Hähne c und d, öffnet dagegen den Lufthahn b und den Hahn e am Ablaßrohre Y, worauf sich der Inhalt von D nach dem Sammelgefäße G entleert. Letzteres besitzt ein Sicherheitsventil f und einen Entleerungshahn g und steht durch Rohr z mit Hahn h in Verbindung mit dem Kühler F. Derselbe ist kleiner, als I, sonst aber ebenso eingerichtet, und wird vorteilhaft mit Eiswasser gekühlt, welches von i aus ein- und bei k austritt. Die Anordnung dieses zweiten Kühlers hat folgenden Grund. Die Luftpumpe saugt aus D kleine Mengen von Dämpfen des Destillats an, welche beim Ausblasen aus E verloren gehen würden; deshalb werden sie vom Druckventile des Kolbenniedergangs durch l' und von dem des Aufgangs aus durch l'', dann durch I in den Kühler F gedrückt und hier von neuem verflüssigt. Sie gehen dann durch z nach G. Dieses Gefäß hat so großen Inhalt, daß die eingeblasene Luft, ehe sie ins Freie tritt, das Gefäß sehr langsam durchstreicht und hierbei alle noch schwebenden Tröpfchen fallen läßt. Beim geringsten Ueberdruck öffnet sich f.

Der Apparat ist in seiner Einrichtung erheblich abhängig von dem zu destillierenden Material, auch in Hinsicht des Heizmittels. Deshalb muß man für jede Anwendung desselben eine andere, besonders dafür passende Kombination wählen. Im ganzen ist die gezeichnete Anordnung aber für Gewinnung wie für Rectifikation ätherischer Oele wohl geeignet. Nur dürfte sich für G eine andere Konstruktion eignen, welche sich mehr den Formen der Florentiner Flasche anschließt, also ein getrenntes Ablassen des wässerigen Destillates und des flüchtigen Oeles zuläßt. Auch wäre vielleicht die folgende Anordnung für das Ablassen des Destillates aus D mehr zu empfehlen als

die angegebene: Von X her zweigt ein Rohr mit Hahn nach G ab. Soll D entleert werden, so schließt man d und h, öffnet den Hahn an der genannten Abzweigung und o und saugt nunmehr den Inhalt aus D nach G, ohne gezwungen zu sein, in D durch b Luft einzulassen. Bemerkt sei endlich noch, daß man mit Kesseldampf von 6 Atm. Druck in dem Apparate Flüssigkeiten verdampfen kann, welche unter gewöhnlichem Luftdruck bei 230° sieden.

5. Die Wässer des Destillates.

Wie schon an verschiedenen Stellen im vorhergehenden betont worden ist, enthalten die Wässer des Destillates stets noch gewisse Mengen von ätherischem Oele. Man gewinnt das darin enthaltene Del in der Weise, daß man das Wasser wiederholt der Destillation unterwirft, wohl auch unter Zugabe von Kochsalz, welches die Löslichkeit des Wassers für Del vermindert und den Siedepunkt erhöht. Jedenfalls fängt man bei dieser wiederholten Destillation immer den ersten Anteil des Destillates gesondert auf, da dieser am reichsten an ätherischem Oele ist. In der Regel arbeitet man jedoch so, daß man das Wasser des Destillates fortgesetzt in die Retorte zurückfließen läßt und auf diese Weise rektifiziert; denn die Menge des Oeles, welche aus den Pflanzen abgetrieben wird, nimmt natürlich fortgesetzt ab, bis sie schließlich gleich Null geworden ist, so daß nunmehr bloß noch aus dem zurückgelaufenen Destillatwasser ätherisches Del sich verflüchtigt. Auch dieses ist schließlich abgetrieben, und das Wasser des Destillates läuft geruch- und geschmacklos ab, was das Ende der Destillation anzeigt. Eine andere Methode, Verluste an ätherischem Oele durch Lösung desselben im Wasser zu vermeiden, ist die eigentliche Roboration, bei welcher man das Wasser des Destillates so lange mit frischem Pflanzenmaterial destilliert, bis es sich schließlich mit ätherischem Oele völlig gesättigt hat und nunmehr als wohlriechendes Wasser in den Handel gebracht werden kann. Das so erhaltene Präparat riecht ungleich feiner als ein durch Schütteln von Wasser mit ätherischem Oele dargestelltes wohlriechendes Wasser.

Etwas umständlich, aber unter Umständen auch verwendbar, ist die von Groves angegebene Methode, aus den Wässern der Destillation das ätherische Del abzuscheiden. Man setzt den Wässern ein Achtel ihres Volumens an reinem Olivenöl zu, mischt Pottaschelösung ein und rührt oder schüttelt kräftig durcheinander. Hierdurch emulgiert man das Olivenöl mit dem Destillatwasser. Man neutralisiert nun die Pottasche vorsichtig durch eine Säure, was die völlige Ausscheidung des Oeles aus der Emulsion zur Folge hat; das Del hat sich aber auch mit allem ätherischen Oele beladen, so daß man jetzt das Wasser ablassen kann. Das Olivenöl wird schließlich mit Alkohol ausgeschüttelt, der kein Olivenöl, wohl aber alles flüchtige Del auflöst (Wieds deutsche Gewerbezeitung 29, 1864, S. 264).

Die Gewinnung des ätherischen Oeles aus der alkoholischen Lösung kann alsdann bei Verwendung von absolutem Alkohol durch Abdestillieren des letzteren geschehen. Hat man aber wässerigen Alkohol benutzt, so läßt sich auch das Verfahren von J. Traube und G. Bodländer (D. R. P. 41207 vom 20. Febr. 1887) anwenden, nach welchem man die weingeistige Lösung des flüchtigen Oeles mit Soda, schwefelsaurem Ammon oder ähnlichen Salzen sättigt oder auch die Mischung in eine Lösung jener Salze ausgießt. Hierbei entstehen zwei Schichten, deren obere das

flüchtige Del enthält. Der Gehalt der alkoholischen Lösung an Wasser und flüchtigem Del darf nur 20 Prozent betragen; auf 40 l einer solchen Lösung ist 1 hl Wasser zu nehmen, in welchem 30 bis 40 kg kalcinierte Soda oder ebensoviel Ammoniumsulfat gelöst sind. Am besten gießt man die weingeistige Lösung in diejenige des Salzes und hält die Temperatur von 20 bis 40° C. fest. Die obere Schicht wird wiederholt von neuem in gleicher Weise behandelt, bis sie fast alkoholfrei ist; den Rest des Alkohols entfernt man dann — wie die Patentschrift sagt — „in bekannter Weise“, d. h. also doch wohl durch Destillation. Die untere Schicht wird der Destillation unterworfen und liefert einen wässerigen Weingeist, sowie als Rückstand alles verwendete Salz, das stets von neuem benutzt werden kann. Uebrigens sind in gleicher Weise, wie die schon angeführten Salze, auch Pottasche, Natrium-, Magnesium- oder Zinksulfat, Natriumphosphat, Natriumcarbonat, Natriumalkali und Alaun brauchbar. — Das Verfahren soll hauptsächlich zur Gewinnung von fuselfreiem Spirit dienen (das Fuselöl verhält sich wie ätherisches Del), daher man für Ausscheidung von flüchtigem Del einen fuselfreien Spiritus benutzen muß.

Schließlich sei bemerkt, daß nach D. Haug die Destillatwässer der Kamille wie des Majorans sauer reagieren, weil sie Essigsäure enthalten. G. Wunder hat in den Wässern von der Destillation der Kardamomen, des Wurmsamens und Fenchels ebenfalls Essigsäure, und in den Wässern der Darstellung von Römisch-Kamillenöl, Essig-, Butter- und Baldriansäure, sowie vermutlich auch Propionsäure nachgewiesen (Journ. f. praktische Chemie 64, 1885, S. 499). Auch sonst noch kommen häufig sauer reagierende Destillationswässer vor, bei deren Rectifikation man wohl thut, für vorherige Neutralisation mit Kalk oder Soda zu sorgen, einmal, weil die Säuren die metallenen Blasen angreifen, dann auch, weil die genannten Säuren flüchtig sind und also immer wieder mit abdestillieren; die bei der Neutralisation entstandenen Salze thun dies natürlich nicht.

6. Kühler und Vorlagen der Destillierapparate.

Eine Hauptbedingung für erfolgreiche Anwendung der Destillation zur Gewinnung ätherischer Oele liegt in guter Kühlung der hierbei entstehenden Dämpfe. Man muß also dafür sorgen, daß die Dämpfe eine genügend lange Kühlfläche von genügend niedriger Temperatur vorfinden, so daß die kondensierten Produkte kalt aus dem Kühler abfließen. Es sei nochmals daran erinnert, daß Dämpfe von der Destillation im Vacuum stärker gekühlt werden müssen, als solche von gewöhnlichem Drucke, daß hierbei also das Kühlwasser kälter oder die Kühlfläche größer sein muß, als unter anderen Umständen. — In einigen Fällen darf man das Kühlwasser übrigens nicht kalt, sondern nur lau anwenden; da nämlich, wo das ätherische Del so stearoptenreich ist, daß es andernfalls schon im Kühler Stearopten abscheiden und somit die Rohre verstopfen würde (Anis-, Fenchel-, Rosenöl u. s. w.).

Die Kühlapparate, welche man bei der Destillation der ätherischen Oele benutzt, sind fast ausnahmslos auf Wasserkühlung berechnet und so eingerichtet, daß die Bewegung der Dämpfe im Kühler und des Wassers im Kühlmantel eine entgegengesetzte ist (Gegenstromprinzip). Den einfachen Liebig'schen Kühler zeigen die Fig. 1 und 3, Taf. I. Derselbe ist allerdings in solcher Einfachheit für den Großbetrieb nicht verwandbar; man muß dann wenigstens eine Reihe solcher Kühler miteinander verbinden, wie dies Fig. 38, Taf. IV, und noch deutlicher die Fig. 46, Taf. V, zeigen. Die geraden Teile a der zickzackförmigen Kühlröhre sind vom Mantel-

rohre c umgeben und schwach abwärts geneigt; sie stehen untereinander durch die gebogenen Röhren b in Verbindung. Von d aus läßt man das kalte Wasser in das unterste Mantelrohr gelangen, welches nun durch kurze Rohrstücke m links und rechts vom Gerüst am oberen Ende des ersten Mantels stets in das untere Ende des zweiten übertritt und schließlich oben bei f abfließt, oft mit Temperaturen von 70 bis 80° C. Die Kniestücke b sind durch Verschraubungen sowohl mit dem Mantel wie mit den geraden Kühlröhren verbunden. Löst man diese Verschraubungen, so kann man die Kniestücke abnehmen und die Innenröhren herausziehen und reinigen, was von großem praktischen Vorteile ist.

Ueber die Dimensionen eines kombinierten Liebig'schen Kühlers sind (nach Stohmann) die folgenden Angaben zu machen. Für eine cylindrische Retorte von 2 m Höhe und 1 m Durchmesser (wie Fig. 25), braucht man neun kupferne Kühlrohre von 2 cm Weite und 1,5 bis 2 m Länge, so daß der ganze Kühler eine Länge von 13,5 bis 18 m besitzt. Das Mantelrohr ist aus Eisen gefertigt und besitzt 3 cm lichte Weite. Aus der Erwärmung der nicht ummantelten Kniestücke kann man auf den Fortschritt und Grad der Kühlung schließen.

Diese Kühler verlangen ununterbrochenen Wasserzufluß, aber kühlen bei mäßigem Wasserverbrauch unter Umständen besser als die Schlangenkühler, deren man sich gewöhnlich bedient. Solche Schlangenkühler sind bereits in den Fig. 21, 24, 35, 36 und 41 wiedergegeben, so daß auf nochmalige bildliche Darstellung eines solchen Apparates verzichtet werden kann. Eine Kühlschlange aus Kupfer, Eisen oder anderem Metall ist in ein Faß, den Kühlbottich, gelagert, so daß das obere und untere Ende der Schlange aus dem Fasse hervorragt. Die Dämpfe treten oben in die Schlange ein, die Kondensationsprodukte fließen unten in die Vorlage ab. Das Kühlwasser wird vom Boden des Fasses aus eingeleitet und fließt oben ab. Die Wandungen der Schlange dürfen keine zu große Neigung haben, einmal um ein zu schnelles Entweichen von Dämpfen, die schwerer als Luft sind, zu vermeiden, dann auch, um bei verhältnismäßig geringer Höhe eine große Kühlfläche zu haben. Mitunter läßt man die Schlange nach dem Ende zu sich in ihrem Querschnitt verjüngen, weil dort die Dämpfe ja in der Hauptsache schon verdichtet sind und somit nicht mehr den Raum beanspruchen, wie im oberen Teile; bei gleichbleibendem Querschnitt der Schlange wird infolgedessen von unten her die Luft einströmen, was nicht vorteilhaft ist. — Die gewöhnlichen Schlangenkühler lassen sich nicht besonders bequem reinigen, weshalb man namentlich früher im Kühlfaße liegende Zickzackrohre anwendete, deren Umbiegungsstellen aus den Wandungen des Fasses hervorragten und durch einen zum Zwecke der Reinigung leicht lösbaren Verschuß versehen waren. Eine solche Einrichtung zeigt der Kühler bei Fig. 18, Taf. II. Der Uebelstand dieser Konstruktion liegt in der Schwierigkeit die Stutzen des Zickzackrohres in den Wandungen des Kühlfaßes dicht zu halten; auch ist die Kühlfläche bei diesen Apparaten viel geringer als bei den Schlangenkühlern. Bemerkt sei, daß man im letzteren Falle auch den Weg des Kühlwassers im Kühlfaße durch horizontale Scheidewände regeln kann, welche abwechselnd auf der linken und der rechten Seite Ausschnitte haben, durch welche einerseits die Schenkel des Zickzackrohres gehen, andererseits aber auch das vom Boden eingelassene Kühlwasser nach oben steigt. Es wird durch diese Anordnung an Kühlwasser gespart und bessere Kühlung erreicht. — Mitunter benutzt man auch Mantelkühler, wie sie von Gädde angegeben worden sind. Derartige Apparate

sind in Fig. 28, 31 und 33, Taf. III, skizziert. Sie bestehen in der Hauptsache aus einem Doppelcylinder, dessen Mantelraum (Raum zwischen der Außenseite des inneren und der Innenseite des äußeren Cylinders) mit dem Dampfzuführungsrohr oben in Verbindung steht, während die kondensierten Flüssigkeiten unten aus dem Mantel ablaufen. Der Doppelcylinder steht im Kühlbasse, und das Kühlwasser steigt von unten nach oben, sowohl außerhalb der Außenfläche des äußeren wie innerhalb der Innenfläche des inneren Cylinders. Wird der Abstand der beiden Cylinder voneinander recht gering genommen, am besten oben etwas größer als unten, so erzielt man eine gute Kühlung der Dämpfe. Man kann die Kühlfläche noch besser ausnutzen, wenn man die Dämpfe (wie in Fig. 33 angedeutet) zwingt, im Mantel den Weg einer Schraubenlinie bis unten zu durchlaufen. Der Apparat hat auch einen Nachteil, nämlich den, daß er sich schlecht reinigen läßt. Mitscherlich hat deshalb eine Modifikation an ihm angebracht, welche gestattet, den inneren Cylinder herauszuheben (Mierzinski); doch scheint der ganze Apparat zur Zeit seltener benutzt zu werden. — Dagegen kommen sehr häufig Röhrenkühler in Anwendung. Bereits in Fig. 44, Taf. V, ist ein solcher gezeichnet, bei dem das kalte Wasser durch enge Röhren strömt, die Dämpfe jedoch in den umgebenden Mantel eintreten. Gewöhnlich wählt man die umgekehrte Anordnung des Kühlers. Ein solcher ist in Fig. 47, Taf. V, dargestellt, in der Ausführung, wie ihn die Fabrik von Schimmel und Comp. benutzt (nach Stohmann). Die Dämpfe aus der Retorte treten bei A ein und werden durch die Siebplatte a gleichmäßig auf ein Bündel von 81 oben und unten offenen Kühlröhren B verteilt. Letztere stehen in dem gemeinsamen Wassermantel C und sind oben in die Platte D, unten in die Platte D' wasserdicht eingezogen. Das Destillat fließt bei E ab. Bei F tritt das Kühlwasser ein und wird durch einen Kanal b rings um den Mantel verteilt, worauf es durch 24 Oeffnungen c in den Mantel fließt. Nachdem es die Röhre umspült und gekühlt hat, gelangt es bei G zum Austritt; es ist hier fast siedend heiß, was auf sehr gute Ausnutzung schließen läßt, da das Destillat kalt abfließt.

Ueber die Dimensionen des Apparates geben folgende Zahlen Aufschluß: 81 Kühlröhren von 9,5 mm lichte Weite, 18 mm äußerem Durchmesser und 600 mm Länge; 1,83 qm wasserbenetzte und 1,33 qm dampfberührte Fläche. Äußerer Durchmesser des Wassermantels 215 mm; lichte Weite desselben 195 mm. — E. Hedmann hat sich eine Aenderung dieses vertikalen Röhrenkühlers patentieren lassen (D. R. P. 39557 v. 16. Sept. 1886), welche vielleicht bei Rectifikationen einen gewissen Wert haben kann (sie ist für Rectifikation von Spirit, Aether, Essig u. s. w. bestimmt). Derselbe läßt nämlich den Dampf unten in die Kühlröhren, das Wasser oben in den Mantel eintreten. Hierdurch wird erreicht, daß die hauptsächlichste Kondensation im oberen Teile der Röhren stattfindet, das Kondensationsprodukt aber den warmen Dämpfen entgegen nach unten fließt und durch letztere einer Dephlegmation unterworfen wird, d. h. es werden mit den aufsteigenden heißen Dämpfen sich immer die leichtest flüchtigen Anteile des Kondensationsproduktes wieder verflüchtigen. — Auch des Kühlapparates mit doppeltem Röhrensystem von E. Hartung sei gedacht (D. R. P. 44091 v. 24. Aug. 1887); wiewohl die Patentschrift immer von zu kühlender Flüssigkeit spricht, läßt sich das Prinzip des Kühlers zweifellos auch für Verdichtung von Dämpfen verwenden. In Fig. 48, Taf. V, bedeutet a den Eintritt der Dämpfe, welche sich zunächst in der oberen Kammer b verteilen und hierauf abwärts durch den möglichst engen Zwischenraum zwischen den Außenwandungen der Röhren c und den Innenwandungen der Röhren d streichen. Die verdichtete Flüssigkeit sammelt sich in der unteren Kammer e an und fließt von hier durch f in die Vorlage. Das Kühlwasser tritt bei g ein und geht durch h in den äußeren Kühlraum i, durch k in den Raum l und von hier aus durch die Röhre c

nach oben. Somit wird der Dampf in den ringsförmigen Raum um c sowohl von außen wie von innen gekühlt. Der Abfluß des Kühlwassers erfolgt oben durch m.

Die Vorlagen der Destillierapparate für Gewinnung flüchtiger Oele haben einen doppelten Zweck zu erfüllen. Sie sollen nämlich erstens das dem Kühler entströmende Destillat aufnehmen und zweitens es so lange absetzen lassen, bis sich Oel und Wasser getrennt haben. Aus diesen Forderungen geht hervor, daß die Größe der Vorlage von der Schnelligkeit der Destillation, ihre übrige Einrichtung aber davon abhängt, ob das Oel spezifisch leichter oder schwerer als Wasser ist. Bei sehr schneller Destillation sind große Vorlagen nötig, weil in diesem Falle in der zur Scheidung von Oel und Wasser nötigen Zeit mehr Destillat aus dem Kühler ausströmt. Bei Oelen leichter als Wasser muß für Wasserablauf von unten, bei solchen schwerer als Wasser für den Ablauf des Wassers von oben aus gesorgt werden, beide Male jedoch so, daß erst nach einiger Zeit der Ruhe das Wasser abzulaufen anfängt. Endlich ist man in den meisten Fällen gezwungen, das Wasser von neuem in einer Vorlage aufzufangen, weil es beim Stehen nochmals geringere Mengen ätherisches Oel ausscheidet.

Die gewöhnliche Form der Vorlage ist die der Florentiner Flasche. Dieselbe ist bereits in den Fig. 1, 18, 24, 28, 31, 33, 35 und 39 wiedergegeben und in den Fig. 49 und 50, Taf. V, abermals gezeichnet. Das Destillat läuft in die Flasche oder den Cylinder ein und sammelt sich hier an, wobei Scheidung des flüchtigen Oeles vom Wasser des Destillates stattfindet. Ist das Oel leichter als Wasser, so muß die Form von Fig. 49 gewählt werden; es wird alsdann das Wasser durch das vom Boden aus aufsteigende, oben aber abwärts gekrümmte Rohr auslaufen, sobald es ungefähr bis zu der in der Flasche eingezeichneten unteren Linie steht.

Der Flüssigkeitsstand in dem seitlichen Rohre und der Flasche kann nicht gleich hoch sein; vielmehr wird die Flüssigkeit in der Flasche höher stehen müssen, weil hier das ätherische Oel dem Wasser aufschwimmt. Das Gesetz von den kommunizierenden Röhren verlangt aber, daß bei Füllung der Röhren mit derselben Flüssigkeit letztere in beiden Röhren gleich hoch steht, bei Füllung der Röhren mit Flüssigkeiten von verschiedenem spezifischem Gewichte Gleichgewicht eintritt, sobald die Höhen der Flüssigkeitssäulen ihren spezifischen Gewichten umgekehrt proportional ist. Nehmen wir die Höhe der Abflußröhre zu 15 cm und die Dichte des ätherischen Oeles zu 0,95 an (etwa Kümmelöl), so würde Gleichgewicht eintreten, wenn in der Abflußröhre das Wasser 15 cm hoch stände, dagegen in der Flasche 9,3 cm hoch Wasser und darüber 6 cm hoch ätherisches Oel sich befänden; dann wäre nämlich $15 \text{ minus } 9,3 = 5,7 \text{ cm Wasser säule durch } 6 \text{ cm Oel säule getragen}$, was dem angeführten Gesetze entspricht. (Dichte des Wassers zur Dichte des Oeles gleich Höhe des Oeles zur Höhe des Niveauunterschiedes vom Wasser, oder in Zahlen $1 : 0,95 = 6 : 5,7$).

Für Oele, welche schwerer als Wasser sind, ist dagegen die Einrichtung nach Fig. 50 bestimmt, bei welcher das Destillat sich in einem Cylinder ansammelt, das Oel zu unterst, das Wasser darüber, und letzteres schließlich durch die obere seitliche Oeffnung abfließt. Hierbei ist allerdings zu empfehlen, daß man das Destillat durch ein Trichterrohr bis auf den Boden des Cylinders einlaufen läßt, damit es nicht etwa oben direkt durch das seitliche Rohraus fließen kann.

Recht bequem, weil für Oele leichter, wie schwerer als Wasser verwendbar, ist die in Fig. 51, Taf. V, wiedergegebene Vorlage. Ist das Oel leichter als Wasser, so wird der Tubus a der Flasche A mit Stopfen und Hahnenrohr verschlossen, während b einen Stopfen mit aufsteigendem Rohre erhält, wie es die Figur zeigt. Soll das ätherische Oel abgelassen werden, so braucht man nur das Rohr an b zu verschließen und soviel Wasser A einzugießen, daß das untere Niveau der Oelschicht an den unteren Rand der

Hahnenröhre zu liegen kommt, worauf man durch Öffnen des Hahnes das Del ablassen kann. Für Oele schwerer als Wasser wird dagegen Tubus b durch Stopfen mit Hahnenrohr und Tubus a durch Stopfen mit einfachem horizontalen, rechts etwas nach unten gebogenem Abflußrohr verschlossen, worauf man das Destillat durch einen Trichter bis an den Boden von A einlaufen läßt. Soll das Del abgelassen werden, so hat man nur den Hahn am Rohre in b zu öffnen. Auch bietet die Flasche den Vorzug, nicht so zerbrechlich zu sein, wie gewöhnliche Florentiner Flaschen, weil bei ihr keine angeschmolzene Röhren vorhanden sind (Stohmann). —

Für sehr geringe Mengen von ätherischem Oele mit geringerem spezifischem Gewichte als Wasser empfiehlt sich die in Fig. 52, Taf. V, wiedergegebene Einrichtung, bei welcher man das Destillat durch den Trichter a zunächst in eine oben weitere, unten engere Glasröhre b gelangen läßt, die in der eigentlichen Florentiner Flasche c steht. Hier vollzieht sich die Scheidung von Del und Wasser schon in der Glasröhre, während das Wasser von unten in den Cylinder austritt und aus diesem oben bei d abfließt. Nach beendeter Destillation verschließt man das obere Ende der Röhre mit dem Daumen, hebt diese heraus und läßt nun zunächst das Wasser, dann das Del, ausfließen wie aus einer Pipette (Mierzinski, Riechstoffe).

Bei Destillation größerer Massen von Rohstoffen pflegt man eine Reihe von Vorlagen terrassenförmig untereinander aufzustellen. Diese Vorlagen sind in der Regel als Blechcylinder gestaltet. Für Oele leichter als Wasser haben sie etwa 20 cm Durchmesser und 20 m Höhe. Am unteren Teile der Vorlage befindet sich das aufwärtssteigende Abflußrohr, welches etwa 5 cm unter dem oberen Rande der Vorlage horizontal seitwärts gekrümmt ist. Das Ausflußrohr der Vorlage I kommt gerade über die Einflußöffnung der etwas tiefer stehenden Vorlage II zu liegen, ähnlich wie dies Fig. 37, Taf. IV, zeigt. Man benutzt in der Regel 3 bis 4 solcher Vorlagen. In der ersten Vorlage erscheint das Destillat häufig noch milchig getrübt, aus der letzten Vorlage fließt aber das Wasser des Destillates klar ab und gelangt alsdann, wie schon mehrfach erwähnt, am besten in die Retorte zurück, um bei wiederholter Destillation die letzten Spuren von zurückgehaltenem Del zu verlieren. Für Oele schwerer als Wasser verwendet man ebenfalls terrassenartig untereinander angeordnete Blechcylinder mit Schnauzen am oberen Rande. Aus den Schnauzen fließt das Wasser von Vorlage zu Vorlage ab (Stohmann).

Das aus den Vorlagen entnommene ätherische Del scheidet beim Stehen in der Regel noch etwas Wasser, mitunter auch Schmutz u. dergl. aus. Man trennt es davon, indem man es mit einer Pipette absaugt oder in einen Scheidetrichter gießt (Trichter mit Hahn im Halse), der bei vorsichtiger Öffnung des Hahnes die letzten Anteile der unteren Schicht ablaufen zu lassen gestattet. Für manche Zwecke eignet sich besonders die von Currier angegebene Scheidevorrichtung, bei welcher statt des Hahnes ein auf- und abschiebbares Glasröhrchen a vorhanden ist, welches am oberen zugeschmolzenen Ende eine kleine seitliche Öffnung b besitzt (vergl. Fig. 53, Taf. VI). Man zieht das Rohr zunächst so tief in den Kork, daß diese Öffnung vom Kork bedeckt ist, und füllt in das cylindrische Scheidegefäß das ätherische Del ein. Hat die Scheidung stattgefunden, so bewegt man das Rohr vorsichtig so weit nach oben, daß seine Öffnung etwas über den Kork hervorragt. Die schwere unten angesammelte Flüssigkeit fließt durch das Rohr ab; sobald die Trennungsschicht der beiden Flüssigkeiten an die Öffnung gelangt, zieht man das Rohr in den Kork zurück (Mierzinski, Riechstoffe).

Drittes Kapitel.

Die Gewinnung der flüchtigen Öle durch Pressung.

Die Methode der Pressung läßt sich nur für sehr ölreiche, frische Pflanzenteile verwenden und auch bei ölreichen Pflanzen nur dann, wenn das Öl in verhältnismäßig großen Behältern enthalten ist. Es ist dies z. B. der Fall bei den Schalen von Citronen, Orangen, Bergamotten u. s. w. Natürlich wird durch die Pressung nicht bloß das ätherische Öl, sondern auch der Pflanzensaft, Schleim u. s. w. zum Abfließen gebracht. Die Folge davon ist, daß man neben dem Öle eine wässerige, meist schleimige Flüssigkeit erhält, welche sich ziemlich schwer vom ätherischen Öle scheidet. Da übrigens, wenigstens Pressung in der Kälte vorausgesetzt, bei dieser Methode das Öl offenbar am wenigsten irgendwelchen verändernden Einflüssen unterliegt, so gewinnt man hierbei auch äußerst wohlriechende und feine ätherische Öle.

Zu der Methode der Pressung muß man das sog. Nadelverfahren (*procédé de l'écuelle*) rechnen, welches ausführlicher bei den Ölen der Aurantiaceen in der dritten Abteilung des Buches beschrieben ist. Hier sei der Vollständigkeit halber dasselbe in Kürze erwähnt. Nach Piesse bedient man sich bei diesem Verfahren des in Fig. 54, Taf. VI, wiedergegebenen Apparates. Derselbe besteht aus der Zinnschüssel A (Durchmesser 20 cm), welche sich nach der Mitte zu vertieft und hier in das unten geschlossene 10 bis 15 cm lange und 2 cm weite Rohr C übergeht. Bei B ist ein eiserner Schieber eingesetzt, welcher ein bequemes Entleeren von C gestattet, sobald man ihn herauszieht. Am Boden der Schüssel sind zahlreiche spitze und starke Messingnadeln befestigt, welche ungefähr 1 cm aufragen und in fünf Reihen angeordnet sind, ungefähr 150 an der Zahl. Soll nun z. B. mit Hilfe dieses Verfahrens Citronenöl gewonnen werden, so nimmt der Arbeiter die Citrone und reibt sie gegen die Spitzen der Nadeln, wobei er sie fortwährend wendet. Die Nadeln reißen die Gefäße der Schale auf, in welchen das Öl sitzt, und letzteres fließt unter Mitwirkung des leichten Druckes, welchen der Arbeiter auf die Citrone ausübt aus, um sich in C anzusammeln. Sobald C gefüllt ist, wird B herausgezogen und das Gemisch von Citronenöl und wässerigen Saft in Klärgefäße abgesehen.

Zur eigentlichen Pressung bedient man sich jedoch geeigneter mechanischer Pressen, meist solcher für Handbetrieb. Die zu pressenden Substanzen werden in einen starken Beutel von Hanf oder Roßhaar verpackt und die Beutel zwischen Platten oder besser in durchlöchernten Töpfen ausgepreßt, in welche ein Preßstempel eindringt. Häufig preßt man auch schon nach dem Nadelverfahren behandelte Schalen nach. Die Pressung muß so erfolgen, daß der Druck in der Presse langsam zunimmt, damit einmal das Öl Zeit zum Abfließen hat, dann aber auch dem zunehmenden Widerstande des auszupressenden Materials ein größerer Druck entspricht. In Wirklichkeit wird also der Druck unter welchem die gepreßte Masse steht, gleich bleiben;

aber die aufgewendete Kraft wird mit dem Widerstande des Preßgutes wachsen müssen.

Von den vielen Arten der Pressen kommen nur wenige hier in Betracht. Es sind dies die Spindelpresse und seltener schon die hydraulische Presse.

Die Spindelpresse (Fig. 55, Taf. VI) besteht aus dem Preßtopfe A, der am besten aus Eisen und cylindrisch zu formen ist, mit dem Ablauf B und dem falschen gelochten Boden C. Für kleine Pressen beträgt die Höhe des Topfes 30 cm und der Durchmesser 15 cm; doch kommen auch Spindelpressen mit 50 kg Fassungsraum, also von etwa 50 cm Weite und 30 cm Höhe, vor. Auf C kommt das in ein Preßtuch eingeschlagene Pflanzenmaterial zu liegen; doch kann man unter Umständen das Einschlagen der Schalen auch weglassen, namentlich dann, wenn die Lochung von C sehr fein und dieser Boden mit einem Filtertextuch überzogen ist. Ist die Beschickung beendet, so legt man die Preßplatte D auf dieselbe und preßt letztere durch Niederschrauben der Spindel E in den Topf. Die Zellen, welche das ätherische Del einschließen, bersten, und das Del fließt durch B in untergestellte Alärgefäße samt dem Pflanzensaft ab. Das Gestell der Presse kann in Holz oder in Eisen gearbeitet sein. Ist es sehr hoch, so läßt sich die Spindel nicht direkt von dem Handgriffe F aus in Bewegung setzen; man wählt dann die bei der in Fig. 56, Taf. VI, skizzierten Presse benutzte Einrichtung. Auch hier bedeutet A den Preßtopf und B den Ablauf, D die Preßplatte und E die Spindel. An letzterer befinden sich bei G rohrförmige Ansätze, in deren linkem der Arbeiter eine hölzerne Stange einschiebt. Indem er dieselbe von links nach rechts schiebt, alsdann herauszieht und wieder in die links befindliche Muffe steckt (oder umgekehrt), bewegt er die Spindel mit der Preßplatte nach oben oder unten in den Preßtopf. Letzterer zeigt hier eine besondere Einrichtung, insofern der Topf A als Siebtopf gestaltet ist. Das Del spritzt hier also durch die Wandungen des Topfes und fließt an dem cylindrischen Schutzblech H nach unten in die den Topf umgebende Rinne I, sowie von hier aus nach B. Gestell und Topf sind aus Gußeisen hergestellt, letzterer kann innen emailliert werden.

Die hydraulische Presse hat ganz ähnliche Einrichtungen, ist aber zur Ausübung eines viel bedeutenden Druckes geeignet, weil man hier die Kraft nicht direkt auf die Preßplatte wirken läßt, sondern sich dabei des hydraulischen Druckes bedient. Die hydraulischen Pressen sind entweder stehende oder liegende. Für Zwecke der Gewinnung von flüchtigem Oele finden wohl nur stehende Pressen Anwendung; letztere können Topf-, Trog- oder Backpressen sein, unter welchen Arten wieder in Fabriken ätherischer Oele die Topfpressen am beliebtesten sind. Wir wählen daher eine Topfpresse zur Erläuterung für das Wesen der hydraulischen Pressen (vergl. Fig. 57, Taf. VI). Der Preßtopf D enthält Reihen a von Sieblöchern und wird mit dem zu pressenden Material gefüllt, gewöhnlich ohne daß man dasselbe in Tücher einhüllt. Er ist umgeben von dem Mantel E, gegen welchen bei der Pressung das Del und der Pflanzensaft gespritzt werden. Die Flüssigkeit fließt an E herunter und sammelt sich in der Rinne an, aus der sie durch c in untergestellte Gefäße läuft. Der Preßtisch B besteht aus einem Stück mit dem Preßkolben A. Beim Aufgang des letzteren wird er samt Ablaufrinne c und Preßtopf D mit Mantel E gehoben, wobei der Preßholm F in das Innere von D eindringt und so die hierin enthaltenen Stoffe zusammenpreßt. Eiserner Stangen G verbinden den Preßcylinder C

mit dem Holme F. An den Tisch B schließt sich bei tiefer Stellung desselben ein Vorlegetisch an, um auf ihm Füllung und Entleerung des Topfes ermöglichen zu können; man zieht den Topf samt Mantel auf den Vorlegetisch, hebt den Mantel auf und kann nunmehr in den Topf gelangen.

Auch läßt sich im Vorlegetisch ein kreisrunder Ausschnitt anordnen, so daß die Entleerung von D von oben nach unten möglich wird. Die Preßtöpfe sind aus Flußeisen gefertigt, geschweißt, innen sauber geschliffen und außen abgedreht. Sie sind mit senkrechten quadratischen Stäben, um welche kräftige schmiedeeiserne Ringe warm aufgezogen wurden, armiert, um so dem Drucke guten Widerstand leisten zu können. Die Löcher des Preßtöpfes sind konisch, innen enger als außen, wodurch der Abfluß des Oeles erleichtert und die Gefahr der Verstopfung vermindert wird (vergl. auch Fig. 56). Die Zahl der Löcher beträgt 4000 bis 8000, die Topfhöhe 500 bis 800 mm, die lichte Weite des Topfes 300 bis 480 mm. Der Durchmesser des Preßkolbens A wird zu 260 bis 450 mm gewählt.

Der Aufgang des Kolbens wird durch das Pumpwerk bewirkt, welches durch Rohr H mit dem Inneren des Preßzylinders in Verbindung steht. Die Pumpe selbst ist mit I bezeichnet. Sie besitzt den Pumpenkolben K, der durch das Hebelwerk LMN in Bewegung gesetzt werden kann, und den mit Ventil d verschlossenen Pumpenstiefel O, welcher im Wasserbehälter P steht. Beim Aufgang des Pumpenkolbens K öffnet sich d, während sich das im Injektionsrohre H angebrachte Druckventil m schließt. Es tritt also Wasser aus P nach O. Beim Niedergange von K schließt sich d und öffnet sich m; es geht also Wasser durch H nach C. Bei wiederholtem Aufgange öffnet sich stets von neuem d, während m sich schließt. Hierdurch wird der von dem Wasser in C ausgeübte Druck erhalten, und beim nächsten Niedergang von K findet Vermehrung des Druckes in C statt. Infolgedessen steigt der Kolben A allmählich, und die Pressung beginnt. Damit nicht bei zu starkem Drucke eine Sprengung von H und C eintritt, ist das Sicherheitsventil Q kurz vor dem Eintritt von H in C angeordnet. Das Gewicht an diesem Ventile ist so eingerichtet, daß es gehoben wird, wenn etwa die Hälfte des theoretisch zulässigen Maximaldruckes im Preßzylinder erreicht ist.

Nun ist aber nicht etwa bei N derselbe Druck auszuüben, der in D zur Geltung gelangen soll; vielmehr ist der auszuübende Druck ein sehr viel geringerer. Wird auf eine Flüssigkeitsoberfläche von 1 qcm ein Druck p ausgeübt, so lastet nach physikalischen Gesetzen auf jedem anderen Quadratcentimeter Wandfläche dieses oder eines mit demselben kommunizierenden Gefäßes ebenfalls der Druck p. Ein Flächenstück von n qcm Oberfläche erleidet also den Druck $n p$. Wir haben es nun hier mit den beiden kommunizierenden Gefäßen C und O zu thun. Angenommen dieselben sind vollständig mit Wasser gefüllt und K mit dem Querschnitt von 1 qcm übt in O den Druck p aus, so wird A mit dem Querschnitte von n qcm den Druck $P = n p$ aufnehmen. Beträgt dagegen der Querschnitt von K nicht 1, sondern a qcm, so übt die Flächeneinheit dieses Kolbens den Druck $\frac{P}{a}$ aus, weshalb dann $P = n \frac{p}{a}$ wird. Die Durchmesser der Kolben A und K in der Zeichnung stehen etwa im Verhältnisse 11:1, ihre Querschnitte also im Verhältnisse 95,033:0,7854 oder 121:1. Nehmen wir diese Verhältniszahlen als Flächeninhalte der Querschnitte in Quadratcentimetern an und setzen wir $p = 1000$ kg voraus, so würde A einen Druck von $P = 121 \frac{1000}{1} = 121000$ kg erfahren. Um aber K mit der Kraft von 1000 kg wirken zu lassen, brauchen wir dieselbe keineswegs bei N zur Wirkung zu bringen; vielmehr erlaubt uns das Hebelwerk LMN auch diese Kraft noch weiter zu reduzieren. Nach den Hebelgesetzen (LN ist ein einarmiger Hebel mit dem langen Hebelarm LN und dem kurzen LM, sowie dem Angriffspunkt der Kraft p in M und der Kraft G in N, — beide Kräfte in gleicher Richtung wirkend) gilt die Proportion

$p : G = \overline{LN} : \overline{LM}$ aus der folgt $G = p \frac{\overline{LM}}{\overline{LN}}$. Hat A den Durchmesser 11 cm, K den Durchmesser 1 cm, so wäre in unserem Falle $\overline{LN} = 30$ cm und $\overline{LM} = 4$ cm. Sonach ergibt sich $G = 1000 \frac{4}{30} = 133,33$ kg. Wir könnten also bei Ausübung einer Kraft von 133,33 kg bei N einen Druck von 121000 kg bei A erzielen. — Nun finden aber beträchtliche Kraftverluste statt, so daß dieser Druck nicht wirklich auf das in D befindliche Material ausgeübt wird. Da ist zunächst der Reibung an der Liderung des Preßkolbens (R) zu gedenken. Diese Liderung wird in Form einer sog. Ledermanschette zwar mit größter Sorgfalt hergestellt, aber ohne Reibung läßt sie den Kolben A doch nicht gleiten. Weiter wirkt dem Drucke des Kolbens bei stehenden Pressen das Gewicht des Kolbens selbst, des Preßtisches, des Topfes samt Inhalt u. s. w. entgegen. Sonach bekommt man nur einen Teil der theoretischen Kraft bei Pressung des Materiales in D wirklich zur Geltung. — Weiter ist darauf hinzuweisen, daß die theoretische Leistung der Presse wächst, wenn der Querschnitt von A größer, der von K kleiner wird. Dagegen nimmt hierbei der Weg ab, welchen der Preßkolben pro Hub des Pumpenkolbens zurücklegt, und zur Pressung ist mehr Zeit und Arbeitskraft nötig. Man darf also nicht ins Unendliche mit Vergrößerung des Durchmessers von A und Verkleinerung desjenigen von K vorgehen, weil man damit auch die Arbeitszeit ins Unendliche vergrößern, die Nutzleistung also verkleinern würde.

Schließlich sei noch eine ziemlich häufig benutzte sogen. hydraulische Presse ohne Pumpwerk beschrieben, welche in Fig. 58, Taf. VII, skizziert ist. Allerdings darf man hierbei nicht an eine hydraulische Presse denken, bei der wirklich jeder Druckkolben fehlt; aber die Druckpumpe ist durch eine einfachere Einrichtung ersetzt.

Die Hauptteile der Presse bilden die beiden Cylinder A und B mit den Kolben C und D. Die Cylinder sind mit Glycerin gefüllt und durch den Kanal n (oder direkt) miteinander verbunden; die Kolben sind von verschiedenem Querschnitt (Preßkolben D beträchtlich größer als Druckkolben C) und genau abgedichtet. Der Preßkolben trägt den Preßtisch E mit Rinne a und Abflußrohr b; auf ihn kommt der gelochte Preßtopf F mit seinem (nicht gezeichneten) Schutzmantel zu stehen. Der Preßtopf oder Holm H ist durch Zugstangen G mit dem Preßcylinder verbunden; der Preßtisch wird an den Zugstangen geführt. Im Preßtopf ist die Mutter für die Spindel I mit dem Handrad K angebracht; die Spindel trägt unten eine Preßplatte L. Man beschickt den Preßtopf in gewöhnlicher Weise und bewegt nun mit Hilfe von K I die Preßplatte L thunlichst weit in den Topf F hinein. Jetzt hat man also die Wirkung einer gewöhnlichen Spindelpresse. Nunmehr treibt man durch Drehen der Kurbel N den Kolben C in den Cylinder A hinein und bewirkt hierdurch ein allmähliches Steigen des Kolbens B mit dem Preßtische E. Jetzt also tritt die Wirkung einer hydraulischen Presse auf. Genügt der so erhaltene Druck noch nicht, so bewegt man mit Hilfe von NM den Kolben C wieder völlig zurück und beginnt die ganze Arbeit von vorn. Ist die Pressung beendet, so schraubt man C und L zurück und hängt den Topf samt Inhalt mit Haken c an die Traversen d, worauf man durch Niederschrauben von L die Preßrückstände herausdrückt. Der Mangel dieser einfachen Anordnung liegt in dem langsamen Gange und der geringen Hubhöhe des Preßkolbens. Brind und Hübn er in Mannheim haben daher neben dem Preßcylinder zwei kleinere Druckcylinder mit je einem Kolben angeordnet. Man treibt zuerst den einen, dann den anderen Druckkolben hinein, bis das Monometer den gewünschten Druck (in der Regel 300 Atmosphären) anzeigt. Auch ordnet dieselbe Firma ein Alarmsystem an der Presse an, welches, sobald der höchste erlaubte Druck erreicht ist, in Thätigkeit tritt. Es ist die Beobachtung dieses Zeitpunktes natürlich von großer Wichtigkeit, da sonst Sprengung des Apparates droht; Sicherheitsventile, wie bei den gewöhnlichen hydraulischen Pressen lassen sich bei der eben besprochenen Einrichtung aber nicht anordnen, weil sie Glycerinverluste bedingen könnten, die unerlässlich wären, da das Pumpwerk fehlt.

Diese verhältnismäßig kurze Erörterung der Methode der Pressung dürfte bei der seltenen Anwendung, welche genanntes Verfahren findet, für

die Zwecke der Fabrikation ätherischer Oele genügen. Ausführlichste Besprechung findet die Oelgewinnung durch Pressung im ersten Teile dieses Werkes (S. 36 — 96; darunter hydraulische Pressen S. 47 — 96), wo auch die Theorie der hydraulischen Pressen eine sehr eingehende Erörterung erfahren hat. Wir verweisen also im übrigen auf genanntes Werk.

Viertes Kapitel.

Die Gewinnung der flüchtigen Oele durch Extraktion.

Die flüchtigen Oele sind in einer Reihe von Flüssigkeiten löslich, welche ihrerseits ebenfalls, aber viel leichter flüchtig sind, als die ätherischen Oele. Man wird also eine derartige Auflösung leicht durch Destillation bei der Temperatur des Siedepunktes vom Lösungsmittel aufheben können, da hierbei letzteres abdestillieren und das Oel zurückbleiben wird. Auf diesen Thatsachen beruht die sogen. Extraktion des flüchtigen Oeles. Die genügend zerkleinerten Rohstoffe werden in einem geeigneten Gefäße mit dem Lösungsmittel übergossen. Nach einiger Zeit läßt man die entstehende Auflösung in eine Destillierblase ab und erwärmt bis zum Siedepunkt das Lösungsmittel. Letzteres verdampft und das ätherische Oel bleibt in der Blase zurück. Oder man benutzt statt dieser einfachsten Vorrichtung eine Reihe von Gefäßen, welche mit dem Pflanzenmaterial gefüllt sind und läßt das Extraktionsmittel durch sämtliche Gefäße laufen, ehe es in die Blase kommt, wobei immer der Inhalt des ersten Gefäßes erschöpft ist, wenn die Lösung aus dem letzten gesättigt abläuft. Als Lösungsmittel kommen in Frage: Schwefelkohlenstoff, Alkohol, Aether, Chloroform, Aceton, Methylchlorid, Petroleumäther u. s. w.

Um zunächst die verschiedenen Umstände bei der Extraktion erläutern zu können, sei ein einfacher Apparat für Arbeit im kleinen geschildert (man vergleiche auch Versuchsextraktion, S. 14), ähnlich dem von Atkinson empfohlenen. Dieser Apparat besteht aus dem einfachen Eisenblechcylinder A, der innen verzinkt wird (vergl. Fig. 59, Taf. VI) mit dem unteren Ablaufhahn a, dem Deckel B und dem oberen Hahne c. Der Deckel ist dadurch auf A luftdicht aufgesetzt, daß ringsum den oberen Rand von A eine mit Wasser gefüllte Rinne C mit dem Ablaufhahn d. läuft. In A befindet sich der durchbrochene Einsatz D, auf welchen man das zerkleinerte Pflanzenmaterial aufschichtet. Alsdann schließt man a und gießt das Extraktionsmittel auf, bis es die Pflanzen völlig überflutet. Der Deckel B wird in die Rinne gesetzt, C mit Wasser gefüllt, c geschlossen und nunmehr das Ganze $\frac{1}{2}$ bis 1 Stunde sich selber überlassen. Nach dieser Zeit öffnet man c und läßt den Inhalt von A durch ab in einen einfachen Destillierapparat ab, wie Fig. 1, Taf. I, zeigt, nur daß man hier keine Florentiner Flasche als Vorlage bedarf. Man erwärmt das Wasserbad bis etwas über den Siedepunkt des Extraktionsmittels, worauf letzteres abdestilliert. In der Retorte bleibt das ätherische Oel zurück. Aber es enthält noch die

letzten geringfügigen Anteile vom Lösungsmittel aufgelöst. Diese sind recht schwer zu beseitigen. Auch entzieht das Extraktionsmittel häufig den Pflanzen noch andere Stoffe, als bloß das ätherische Del, z. B. Fett, Harz, Farbstoff u. s. w. Alle diese Stoffe sind nicht flüchtig. Man muß daher der Extraktion eine Rectifikation des flüchtigen Deles folgen lassen, indem man zunächst letzteres abdestilliert, wobei die nicht flüchtigen Extraktivstoffe im Rückstand bleiben, und dann aus dem Destillat durch Einblasen von Luft oder (nach Atkinsons Vorschlag) von Kohlensäure die noch mit übergegangenen Reste vom Lösungsmittel verflüchtigt. Das Abdestillieren des Deles geschieht am besten mit Wasserdämpfen, also für Arbeit im kleinen aus einer Retorte mit der in Fig. 2, Taf. I, gezeichneten Einrichtung. Will man durch das abdestillierte Del Kohlensäure blasen, so senkt man in dasselbe ein zinnernes Rohr mit Brause und leitet durch dasselbe reine Kohlensäure ein, welche man aus Marmor und Salzsäure entwickelt und erst durch Wasser, dann durch englische Schwefelsäure geleitet hat. Es ist möglich, daß die Kohlensäure geringe Delmengen mit sich reißt, daher man sie aus dem Gefäß mit dem flüchtigen Dele auf den Boden eines gut gekühlten Gefäßes mit Wasserfüllung leitet; hier scheiden sich mitgerissene Delbläschen wieder ab.

Aus den gemachten Bemerkungen ergeben sich alle Vorzüge und Nachteile der Extraktionsmethode. An sich muß sie als einfach und empfehlenswert erscheinen, da man sie ohne Erhitzung ausführen kann; auch das Abdestillieren des Lösungsmittels wäre noch nicht bedenklich, weil hierbei nur mäßige Temperaturerhöhung nötig ist. Nun kommen aber die beiden Hauptschwierigkeiten: erstens die Beseitigung der letzten Anteile des Lösungsmittels; zweitens die Beseitigung fremder Extraktivstoffe aus dem ätherischen Dele. Bestehen diese Extraktivstoffe aus Fetten, Harzen oder ähnlichen Stoffen, so kommt als dritter Uebelstand hinzu die Schwierigkeit, diese Rückstände vom ätherischen Dele zu befreien, welches sie hartnäckig festhalten. — Diesen drei erheblichen Mißständen der Extraktion gegenüber sind die übrigen, welche vorzugsweise in der Notwendigkeit liegen, den Apparat dicht schließend zu erhalten und alles Extraktionsmittel wieder zu gewinnen, von geringerer Bedeutung. Man ist zur Zeit noch nicht zu einer allgemeineren Anwendung der Extraktionsmethode gelangt, sondern verwendet sie in der Regel nur für Substanzen, welche arm an fremden Extraktivstoffen, namentlich Fetten und Harzen, dagegen sehr reich an ätherischem Del ist, z. B. zur Gewinnung von Melkenöl (Stohmann).

Wir wollen nun im einzelnen die Bedingungen verfolgen, welche bei der Extraktion zu erfüllen sind und dann einige Extraktionsapparate besprechen. Was zunächst das Extraktionsmittel angeht, so muß bedacht werden, daß dasselbe den Wohlgeruch des ätherischen Deles in keiner Weise beeinflussen darf, die nötige Lösefähigkeit für flüchtiges, womöglich keine für fettes Del, Harz u. s. w. und endlich genügende Flüchtigkeit besitzen muß. Hierzu kommt, daß es billig in genügenden Mengen muß beschafft werden können, und daß es womöglich weder feuergefährlich, noch gesundheitschädlich sein soll.

In der folgenden Tabelle sind die nötigen Angaben über alle etwa in Frage kommenden Punkte zusammenge stellt.

Extraktionsmittel	Chemische Formel	Geruch	Dichte	Siedepunkt in Grad C.	Preis für reines Extraktionsmittel in Mark	
					100 kg	100 l
Schwefelkohlenstoff .	CS ₂	Eigenümlich ätherisch	1,292 bei 0°	46	60	77,52
Alkohol	C ₂ H ₅ OH	Beißig	{ 0,80625 bei 0° } { 0,79367 bei 15° }	78,3	{ 96 prozentig; D = 0,8118 bei 15,6° } 150	{ 121,77 } 121,77
Aether	(C ₂ H ₅) ₂ O	Stark, belebend ätherisch	{ 0,736 bei 0° } { 0,702 bei 15,8° }	34,9	90	D = 0,728 65,52
Methylchlorid . . .	CH ₃ Cl	Ätherisch	0,9915 bei -25°	-23	Verflüßigt; D = 0,9915	793,25
Chloroform	CHCl ₃	Äußerlich ätherisch	1,5266 bei 0°	61	800	511,37
Aceton	CH ₃ COCH ₃	Erfrischend ätherisch	0,8144 bei 0°	56,3	335	122,79
Petroleumäther . . .	C ₆ H ₁₄ + nC ₁₇ H ₁₆ + C ₈ H ₁₈	Stark und eigenümlich ätherisch	0,667 - 0,707	65-70	56	38,47
Ranabol	wie Petroleumäther		0,65 - 0,7 bei 12°	60	72	48,60
Benzin	C ₇ H ₁₆ + nC ₈ H ₁₈		0,707 - 0,722	80-100	45	32,16
Benzol	C ₆ H ₆	Charakteristisch aromatisch	0,885 bei 15°	80,5	D = 0,88 160	140,80

Was den Preis des Extraktionsmittels anlangt, so ist zweifellos das Petroleumbenzin am billigsten; an zweiter Stelle steht der Petroleumäther. Dem Preis für 100 kg nach folgen sodann Schwefelkohlenstoff und Aether, dem Preise für 100 l nach, Kanadol und in beträchtlichem Abstände Aether und Schwefelkohlenstoff. Wenn wir von dem nur in dem Raubinschen Apparate verwendbarem Methylchlorid absehen ist Chloroform das teuerste Extraktionsmittel. Zieht man noch die Beschaffbarkeit des Lösungsmittels in Rechnung, so würden sich also die flüchtigeren Destillate aus Petroleum, der Aether und der Schwefelkohlenstoff als Extraktionsmittel empfehlen. Betreffs der Lösbarkeit des Extraktionsmittels stehen Schwefelkohlenstoff und Aether obenan; im allgemeinen mischen sich jedoch alle genannten Lösungsmittel in jedem Verhältnisse mit dem ätherischen Oele, und nur in der Geschwindigkeit, mit welcher sie das Pflanzenmaterial benetzen und durchdringen, bestehen Unterschiede. Dabei ist nun zu beachten, daß nicht absolut trockene Pflanzen von all den Extraktionsmitteln schlecht durchtränkt werden, welche sich nicht mit Wasser mischen. Mit Wasser mischen sich aber nur Alkohol und Aceton. Weiter ist darauf Rücksicht zu nehmen, daß Harze, Fette, Farbstoffe der Pflanzen u. s. w. vom Extraktionsmittel nicht aufgenommen werden sollen. In dieser Richtung genügt kein Extraktionsmittel vollständig, am wenigsten Aether und Schwefelkohlenstoff, am besten Alkohol und Petroleumdestillat. Alkohol löst Fett so gut wie gar nicht in der Kälte auf; Petroleumäther, Kanadol und Petroleumbenzin lösen Farbstoffe, Glykoside, Harze u. s. w. kaum, Fette schwieriger als Schwefelkohlenstoff. Sonach wären die Destillate des Petroleums, in manchen Fällen Alkohol, den an sich besseren Lösungsmitteln, wie Aether und Schwefelkohlenstoff, vorzuziehen, zumal wenigstens die ersteren billiger sind. Was die etwaige Einwirkung des Lösungsmittels auf das flüchtige Oel anlangt, so ist eine solche nur etwa beim Schwefelkohlenstoff und Alkohol in chemischer Hinsicht möglich, insofern Schwefelkohlenstoff während der Destillation (also erst in der Wärme) nach Beobachtungen von Dullio, Fischer u. A. mitunter eine Zersetzung nach der Gleichung $CS_2 = CS + S$ erfährt, Alkohol aber auf etwa im Oele frei vorhandene Säuren esterifizierend einwirken könnte; durch Beimischung solcher Ester (Säureverbindungen des im Alkohol enthaltenen Radikals Methyl C_2H_5) könnte der Geruch des flüchtigen Oeles verändert werden. Hierzu kommt weiter, daß Schwefelkohlenstoff nur im ganz reinen Zustande ätherisch, im unreinen dagegen unangenehm riecht. Aus diesen Gründen muß man Schwefelkohlenstoff als zur Gewinnung der flüchtigen Oele ungeeignet bezeichnen und wird ferner die Benutzung des Alkohols von der Art des zu gewinnenden Oeles abhängig machen müssen. Die Flüchtigkeit des Extraktionsmittels ist ebenfalls von hervorragender Wichtigkeit, da auf ihr die Möglichkeit beruht, das Oel aus der Lösung ohne Anwendung hoher Temperaturen zu gewinnen. Sehen wir vom Methylchlorid ab, so folgen sich die Extraktionsmittel nach dem Grade der Flüchtigkeit in der Reihe: Aether, Schwefelkohlenstoff, Aceton, Kanadol, Chloroform, Petroleumäther, Alkohol, Benzol, Petroleumbenzin. Danach wären Aether und Schwefelkohlenstoff am meisten, Benzol und Petroleumbenzin am wenigsten zu empfehlen. Andererseits werden die Dämpfe der leicht flüchtigen Lösungsmittel auch schwieriger verdichtbar sein, als die der höher siedenden Extraktionsmittel. Man richtet sich deshalb am besten auf ein bei mittlerer Temperatur siedendes Lösungsmittel, etwa auf Petroleumäther, ein und verwendet den leichtest flüchtigen Aether nur dann, wenn es sich um ganz besonders wärmeempfindliche ätherische Oele handelt. Was die Feuergefährlichkeit der Dämpfe eines Extraktionsmittels anlangt, so kommen hierbei Entzündungstemperatur, Verbrennungswärme, spezifisches Gewicht und Temperatur des Dampfes in Frage. Derjenige Dampf, welcher sich am leichtesten entzündet und beim Verbrennen die größte Wärme entwickelt, wird natürlich am leichtesten Ursache zu einer Feuersbrunst sein. Der spezifisch schwerere Dampf wird schwerer bei Undichtheiten der Apparate in die Luft diffundieren und sich mit dieser mischen, als der leichtere Dampf; und ebenso wird höher erhitzter Dampf spezifisch leichter sein, als solcher von niedrigerer Temperatur. Da die Dämpfe der Extraktionsmittel im Gemisch mit Luft explosionsfähig sind, so wird auch die zur Verbrennung von 1 Volumen Dampf nötige Luftmenge von Bedeutung für Feststellung der Feuergefährlichkeit eines Extraktionsmittels sein; denn je weniger Dampf genügt, um mit Luft Explosionsgemische zu geben, desto gefährlicher wird die betreffende Substanz sein. Es braucht z. B. 1 Vol. Schwefelkohlenstoffdampf 14,31 Vol. Luft, 1 Vol. Aether 28,62 Vol. Luft, 1 Vol. Petroleumäther 52,47 Vol. Luft u. s. w. Endlich ist für das Lösen eines Brandes des Lösungsmittels selbst wesentlich, ob sich dasselbe mit

Wasser mischt oder schwerer als Wasser ist; in beiden Fällen würde sich der Brand durch Aufgießen von Wasser löschen lassen. Zieht man alle diese Punkte in Betracht, so sind Schwefelkohlenstoff und Aether die gefährlichsten, Alkohol und Petroleumdestillate die ungefährlichsten unter den nach den vorausgehenden Besprechungen in Frage kommenden Extraktionsmitteln. Endlich sei noch der Gesundheitsgefahrlichkeit mancher Dämpfe von Extraktionsmitteln gedacht: es sind dies der Dampf von Schwefelkohlenstoff (welcher Kopfschmerz, Erbrechen, Körperschwäche u. s. w. hervorruft), von Chloroform und von Aether (deren Dämpfe wenigstens Bewußtlosigkeit herbeiführen können).

Alles in allem genommen wird sich am meisten die Verwendung des Petroleumäthers als Extraktionsmittel empfehlen; in manchen besonderen Fällen sind auch Aether und Alkohol benutzbar.

Bezüglich der Extraktionsapparate ist auf folgende Punkte Rücksicht zu nehmen. Die Apparate müssen luftdicht verschließbar sein; sie müssen Ein- und Ablassen des Lösungsmittels wie der Lösung zulassen, ohne daß man sie öffnet; unter Umständen muß man sie heizen, in manchen Fällen zu Batterien kombinieren können. Nicht gleichgültig ist es, ob das Extraktionsmittel von oben oder von unten eintritt, falls es nicht längere Zeit im Apparate verweilt. Endlich muß man die Rückstände von der Extraktion gleich im Extraktor selbst von zurückgehaltenem Lösungsmittel befreien können.

Die Extraktion des ätherischen Oeles mußte eigentlich ganz in der Kälte vor sich gehen, da man hierdurch der Methode der Extraktion einen nicht unwesentlichen Vorteil vor derjenigen der Destillation sichern würde. Es wäre also nur nötig, das trockene Pflanzenmaterial im genügend zerkleinerten Zustande mit dem Lösungsmittel bei gewöhnlicher Temperatur zu übergießen und nach einiger Zeit die Lösung ab-, neues Extraktionsmittel auffließen zu lassen, bis das Rohmaterial erschöpft ist. Nun steigt aber die Lösefähigkeit der Extraktionsmittel mit wachsender Temperatur nicht unbeträchtlich, weshalb man häufig Extraktion bei mäßiger Temperaturerhöhung beliebt, z. B. für Petroleumäther bei 50 bis 60°. Damit hierbei nicht ein Ueberdruck im Extraktor entsteht, bringt man seinen Deckel in offene Verbindung mit einem stehenden Kühler, in welchem die entstandenen Dämpfe des Lösungsmittels wieder verdichtet werden; die verdichtete Flüssigkeit tropft in den Extraktor zurück. Weiter ist bei dem oben angeführten Verfahren der kalten Extraktion durch Verdrängung eine verhältnismäßig große Masse Extraktionsmittel notwendig, und die erhaltenen Lösungen sind ziemlich verdünnt. Man kann diesem Mangel in verschiedener Weise abhelfen. Zunächst kann man die Methode der Verdrängung, um die es sich hier handelt, so gestalten, daß man — je nach den Dichten von Oel und Lösungsmittel — das Extraktionsmittel in regelmäßigem langsamen Strome von unten oder oben zufließen läßt. Wird z. B. Petroleumäther von $D = 0,687$ angewendet, so wird die Lösung des Oeles stets spezifisch schwerer als das Lösungsmittel sein und sich unten ansammeln. Man füllt also zunächst das Extraktionsmittel bis über die Pflanzenstoffe ein, läßt es einige Zeit einwirken und dann die Lösung ganz langsam von unten abfließen, während oben spezifisch leichteres Extraktionsmittel in gleichem Maße nachfließt. So erreicht man, daß niemals Verdünnung der schon erhaltenen Lösung durch das frische Lösungsmittel herbeigeführt wird. Arbeitet man umgekehrt etwa mit Schwefelkohlenstoff, so würde die Oellösung fast immer spezifisch leichter sein und oben aufschwimmen, so daß man in diesem Falle den Zufluß unten und den Abfluß oben einrichten müßte. Gleichwohl würde hierbei immerhin nur unvollkommen dem großen Verbrauch an Lösungsmittel vorgebeugt werden. Vollkommener hilft da die Methode der Auslaugung, bei welcher man das Extraktionsmittel durch so viele mit Pflanzen beschickte Extraktoren gehen läßt, bis es schließlich genügend mit dem ätherischen Oele gesättigt ist. Hierbei muß man im Stande sein, den ersten Extraktor immer dann ausschalten und frisch beschicken zu können, wenn das in ihm enthaltene Pflanzenmaterial erschöpft ist. Verwendet werden endlich auch Extraktionsapparate in Kombination mit dem Destillationsapparat für das Lösungsmittel. Hierbei befinden sich die Pflanzen auf einem durchlochten Boden und werden vom Extraktionsmittel von obenher überströmt. Die Lösung fließt nach dem wirklichen Boden des Extraktors, wo eine Dampfheizung

für Verdampfung der Lösungsmittel sorgt. Die Dämpfe des letzteren steigen nach einem im Deckel des Extraktors angebrachten stehenden Kühler auf und werden hier verdichtet; das so wieder flüssige Lösungsmittel fließt aufs neue auf die Pflanzen herab. Man erhält diesen Kreislauf so lange, bis die Pflanzen erschöpft sind. Muß man auch an sich diese Anordnung als höchst rationell bezeichnen, da sie erlaubt, mit der kleinsten Menge Extraktionsmittel den größten Erfolg zu erzielen, so ist sie doch für Gewinnung ätherischer Oele nicht ohne Bedenken, weil hierbei das flüchtige Oel am Boden der Retorte — allerdings bis gegen das Ende hin nur in Lösung — einer fortwährenden, wenn auch mäßigen Erwärmung ausgesetzt ist. Hierdurch kann es aber unzweifelhaft Einbuße an seiner Güte erleiden. — Endlich wird mitunter bei erhöhtem wie bei vermindertem Drucke extrahiert, welche beiden Methoden am Schluß dieses Kapitels Besprechung finden sollen.

Destillations- und Rektifikationsapparate vervollständigen endlich die Extraktionsanlage. Die Cellösung muß zunächst durch Destillation von dem Extraktionsmittel befreit, letzteres in Kühlern wieder verdichtet werden. Hierbei ist Sorge zu tragen, daß die Temperatur der Destillation nicht zu hoch steigt, da sonst direkte Schädigung des flüchtigen Oeles und Verlust an letzterem dadurch entstehen kann, daß Dämpfe desselben mit den Dämpfen des Lösungsmittels übergehen. Die vollständige Rückgewinnung des Extraktionsmittels ist ein Haupterforderniß für einen guten Betrieb einer Extraktionsanlage. Endlich muß das nach Verdampfung des Lösungsmittels zurückbleibende flüchtige Oel noch rektifiziert werden. Dies geschieht durch Abdestillieren des Oeles in derselben Weise, wie bei der Rektifikation der ätherischen Oele überhaupt (siehe fünftes Kapitel). Nur ist zu beachten, daß man die erste Fraktion der Rektifikation gesondert auffangen muß, da sie leicht noch etwas von dem Extraktionsmittel enthält; man gibt diese Fraktion dann am einfachsten bei der nächsten Extraktion desselben ätherischen Oeles mit in den Extraktor. Sehr schwer ist es endlich, die letzten Anteile von ätherischem Oele aus den Rückständen der Rektifikation zu beseitigen. Man muß hierbei lange fortgesetzte Destillation mit Wasserdampf anwenden; in manchen Fällen wird man auch zur Extraktion des Rückstandes mit einem Lösungsmittel seine Zuflucht nehmen, welches nur das Oel, nicht aber die Fremdbestandteile des Rückstandes auflöst. Doch lassen sich bestimmte Angaben in letzterer Beziehung nicht machen, da die nicht flüchtigen Rückstandsbestandteile sehr verschiedener Natur sind.

Wir wenden uns nun zur Besprechung einiger für Gewinnung ätherischer Oele angewendeter Extraktionsmethoden und Extraktionsapparate. Bereits Robiquet und später Buchner hatten zur Gewinnung des Parfüms der Jonquillen, Reseda und Lindenblüten die Extraktion derselben mit Aether empfohlen und erfolgreich angewendet. Die ersten umfänglicheren praktischen Studien über Extraktion der ätherischen Oele rühren aber von Millon her. (Kurze Notiz: Journ. Pharm. chim. (3) 30. 1856, p. 281; vollständige Abhandlung: Ebenda p. 407; Uebersetzung der letzteren in Hirzels Toilettenchemie, 3. Aufl., S. 56 bis 77), der seine Versuche in Algier anstellte. Er ging von der Annahme aus, daß die natürlichen Wohlgerüche durch höhere Temperaturen verändert würden, daher denn auch die Gewinnung der Oele durch Destillation nicht zu empfehlen sei; vielmehr erhalte hierbei das ätherische Oel einen brenzligen Beigeruch (den Retortengeruch), welcher es sehr beträchtlich hinter dem eigentlichen Pflanzenparfüm zurückstehen lasse. Deshalb bemühte sich Millon, den Wohlgeruch namentlich von Blüten durch flüchtige Lösungsmittel zu gewinnen. Er verwendete Aether, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzin, Alkohol u. s. w. Nach

seiner Ansicht ist indessen eine Schädigung des Wohlgeruches schon dann zu fürchten, wenn man das betreffende Del einer höheren Temperatur aussetzt, als sie im äußersten Falle die Atmosphäre der betreffenden Gegend annehmen kann, in welcher die Pflanze gedeiht. Aus diesem Grunde verwirft Millon den Alkohol, dessen Siedepunkt über 70° (der angeblichen Maximaltemperatur in Algier) liegt und behufs dessen Abdestillieren aus der Lösung also Erwärmung bis über 70° nötig wäre. Dagegen erhielt Millon sehr gute Resultate mit Aether, mitunter auch mit Schwefelkohlenstoff. Er brachte die Blüten in einen Verdrängungsapparat und goß Aether auf, bis sie damit überschichtet waren. Nach 10 bis 15 Minuten ließ er die Lösung ab und wusch mit neuem Aether nach, bis alles Parfüm extrahiert war. Die Lösung wurde dann zur Destillation gebracht, wobei ein öliger, halbflüssiger oder fester Rückstand von verschiedener Färbung hinterblieb. Derselbe wurde sofort in eine dünne Schicht ausgestrichen und durch Sonnenwärme geschmolzen, wie im geschmolzenen Zustand erhalten. Durch öfteres Bewegen beförderte man die Verdunstung der letzten Anteile des Extraktionsmittels. Das bei der Destillation der Lösung zurückgewonnene Lösungsmittel sollte man nur zur Gewinnung desselben Parfüms wieder verwenden, zu dessen Extraktion es schon einmal gedient hat. Ganz notwendig ist es, bei dieser Extraktion ganz frische Blüten zu verwenden, da die Parfüme nur in diesem Falle wirklich frisch und fein ausfallen. Das Abdestillieren des Lösungsmittels im Kohlensäureströme erwies sich als ungünstig für das Aroma des flüchtigen Deles; auch stellte sich heraus, daß die reinen Parfüme durchaus nicht durch den Sauerstoff der Luft verändert werden, vielmehr hieran fremde Beimischungen schuld sind. Mitunter konnte man das erhaltene Parfüm durch Alkohol aus den fremden Bestandteilen ausziehen, da Alkohol Farbstoff und Fett kaum, die abgeschiedenen Pflanzenwachs nicht auflöst. Leider gelang es aber dann nicht, das Parfüm aus der alkoholischen Lösung unverändert wieder zu gewinnen. (Ueber den Unterschied, welchen Millon zwischen flüchtigem Del und Parfüm macht, siehe später unter „Geruch der ätherischen Dele“).

Die Idee von Millon wurde dann weiter von H. Firzel aufgenommen, der aber als Extraktionsmittel die flüchtigsten Bestandteile des Petroleums, den Petroleumäther benutzte, welchen er zuvor mit größter Sorgfalt reinigte. Er erhielt auf sein Verfahren am 27. Nov. 1863 ein englisches Patent (Nr. 2987) und nahm dann weiter auch in anderen Ländern Patente. Sein Verfahren bestand darin, die frischgepflückten Blüten in einen Cylinder zu bringen, Petroleumäther aufzugießen und nun den Cylinder hermetisch zu verschließen. Nach 10 bis 15 Minuten mußte der Petroleumäther auf die frischen Blüten in einem zweiten derartigen Digestor abgelassen und also nach und nach mit soviel Blüten in Berührung gebracht werden, bis er mit flüchtigem Dele gesättigt war. Alsdann erfolgte die Destillation, wobei das flüchtige Del nebst wenig Fett, Farbstoff u. s. w. zurückblieb. Es ließen sich auf solche Weise besonders Maiblume, Reseda, Lilie, Zimmt, Vanille, Nelken, auch Arnika mit Vorteil extrahieren, ohne daß doch die Methode größere Benutzung gefunden hätte (Toilettenchemie 1874, S. 78). In welcher Weise das Verfahren zur Zeit ausgebildet ist, wird an späterer Stelle ausführlicher geschildert werden.

In Frankreich fand die Millonsche Idee zuerst durch A. Piver technische Ausführung. Derselbe benutzte Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Petroleumäther als Lösungsmittel. Die Extraktoren sind geschlossene Cylinder, welche so übereinander aufgestellt sind, daß man die Flüssigkeit von einem zum anderen Extraktor laufen lassen kann. Die Cylinder stehen durch Röhren mit Hähnen unter sich in Verbindung; um einem etwaigen Drucke der Dämpfe des flüchtigen Extraktionsmittels entgegenzuarbeiten, wird der Kreislauf des letzteren durch eine Verjotsche Saugpumpe begünstigt. Aus den Extraktoren gelangt die Lösung in den Destillator, worin das Abdestillieren des Aethers bei 35 bis 40, des Schwefelkohlenstoffes bei 45 und des Chloroforms bei 62 bis 68° besorgt wird; also stets bei Temperaturen, welche nur ganz wenig über dem Siedepunkte des Extraktionsmittels liegen. Die Dämpfe des Lösungsmittels gelangen in gute Kühler und schließlich in abgekühlte Sammelgefäße, an denen ein Hahn zur Entlassung der nicht verdichteten Dämpfe, der Luft u. s. w. angebracht ist. Der Rückstand von der Destillation gelangt in einen geschlossenen, mit Rührwerk versehenen Verdampfer, in welchem man durch Erhitzung, lebhafte Bewegung und Einleiten eines Luftstromes die letzten Reste des anhaftenden Lösungsmittels zur Verdampfung bringt. Jetzt erst besitzt der Rückstand den vollen und reinen Wohlgeruch der Blüten (Piesse, chimie des parfums p. 42).

Die neueren Apparate zur Extraktion der ätherischen Oele sind entweder solche, welche mit Verdrängung, oder solche, die mit methodischer Auslaugung arbeiten, oder endlich Universalapparate, welche Extraktor, Destillator und Kühler in ein Ganzes vereinigen. — Ein einfacher Verdrängungsapparat ist der Excelsior-Extraktionsapparat von Wegelin und Hübner im Halle a. S., der in Fig. 60, Taf. VI, abgebildet ist und dessen Einrichtung und Wirkungsweise im folgenden zum großen Teile mit den Worten der Firma selbst beschrieben wird. Der Apparat ist für kalte, wie heiße Extraktion eingerichtet und mit jedem Lösungsmittel benutzbar; für ätherische Oele ist kalte Arbeit vorzuziehen und in der Beschreibung ein Extraktionsmittel angenommen, welches leichter als Wasser ist.

In dem unteren Teile des Kühlers B, dem Reservoir R wird durch das Standrohr p bei n Lösungsmittel eingelassen. Nachdem die zu extrahierende Masse durch das verschließbare Mannloch m in den Extraktor A gefüllt ist, wird der Siebboden bei r eingelegt und das Mannloch geschlossen. Das Kühlwasser im Kühler B wird durch Oeffnen des Hahnes y angestellt. Der Dreivegehahn f wird so gestellt, daß eine Kommunikation des Uebersteigrohres l mit Apparat A hergestellt ist. Es wird nunmehr der Hahn q entsprechend geöffnet, und das Lösungsmittel dringt von oben in den Apparat A. Es fließt, sich mehr und mehr mit Oel sättigend, im Apparat A nach unten bis unter das Siebblech s und läuft durch Rohr u durch den Dreivegehahn f, Uebersteigerrohr l und Rohr v nach dem Destillator C. Hier wird durch Oeffnen des Dampfventils g Dampf in die Heizschlange gelassen, wodurch das Lösungsmittel mit Zurücklassung des flüchtigen Oeles verdampft; die Dämpfe gehen durch i in den Kühlapparat B, werden hier verdichtet und gelangen wieder nach dem Reservoir R, um von dort aus neue durch Hahn q in den Extraktor A zu kommen. Der Apparat C sowie die Röhre i und k sind mit Wärmeschutzmasse zu umgeben, um Wärmeverlust zu vermeiden. Durch Probenahme an dem kleinen Probierhahn z (derselbe hat im Innern des Rohres einen kleinen Teller) kann man sehen, wenn die Extraktion in A als beendet anzusehen ist. Das Abtreiben des Lösungsmittels resp. die Wiedergewinnung desselben aus dem Rückstand in A geschieht in folgender Weise: Zuerst wird Hahn q geschlossen. Der Dreivegehahn f wird so gestellt, daß die direkte Kommunikation von Apparat A mit Apparat C hergestellt ist, das Uebersteigerrohr wird also ausgeschaltet. Es läuft nun sämtliches in A befindliche Lösungsmittel nach C, um hier abdestilliert zu werden. Durch Oeffnen der Dampfventile d

wird nun durch die Schnatterrobre Dampf in die Rückstände geblasen und dadurch das Lösungsmittel ausgetrieben, welches in Dampfform durch Rohr k ebenfalls nach Kühler B kommt und sich im flüssigen Zustand in R ansammelt. Um die letzten Spuren Lösungsmittel aus dem gewonnenen ätherischen Oele auszutreiben, wird durch Öffnen des Ventiles t Dampf in den Apparat C geblasen. Außer dem Lösungsmittel wird auch Wasserdampf nach dem Kühler B gelangen, und hier verdichtet werden. Das Wasser sammelt sich alsdann ebenfalls in R, und zwar unter dem Lösungsmittel an. Durch Probenehmen am Probierhahn O, welcher innen einen kleinen Teller hat, kann man sehen, wenn die Ausdampfung der Rückstände oder des ätherischen Oeles als beendet anzusehen ist. Um den Stand des Lösungsmittels und des Wassers im Reservoir beobachten zu können, ist ein Niveauanzeiger an demselben angebracht. Das Wasser wird durch den Hahn x abgelassen. Die Entleerung des Apparates A geschieht durch Mannloch e und das Ablassen des Oeles aus C durch den Ablasshahn h; p ist ein Standrohr auf dem Reservoir R, welches nur durch eine leichte Kappe n geschlossen ist, um Verdunstung des Lösungsmittels zu vermeiden. Sämtliche Apparate arbeiten vollkommen ohne Druck, wodurch jede Gefahr durch Ueberlastung ausgeschlossen ist. Ein Apparat für einen Inhalt des Extraktors von 1000 l Inhalt würde durchaus aus Schmiedeeisen zu konstruieren sein. Dabei besäße der Füllraum in A 1200 mm Durchmesser und 1000 mm Höhe; der ganze Apparat würde 3400 kg wiegen und 2850 Mark kosten (Apparat Nr. 15). Sollten aber A und C aus Kupfer hergestellt sein, so betrüge zwar das Gewicht bloß 2800 kg, der Preis steige aber auf 4250 Mark (Apparat Nr. 16).

Ebenfalls als Verdrängungsapparat zu bezeichnen ist der Superior-Extraktionsapparat von H. Hirzel in Plagwitz-Leipzig, welcher in der Fig. 61, Taf. VI, dargestellt ist. Der Apparat besteht aus Extraktor, Destillator, Kondensator, Rezipienten und Luftpumpe (oder Dampfstrahlerhaustor). Der Extraktor ist ein stehender Cylinder mit Siebboden. Auf letzteren wird allenfalls noch ein Filztuch straff ausgespannt, auf welchem man dann die Pflanzen aufschüttet. Nunmehr setzt man zuerst die Pumpe in Thätigkeit und evakuiert den Extraktor. Dadurch verhindert man bei nachheriger Beschickung mit flüchtigem Lösungsmittel die Bildung von Mischungen aus Luft und Dampf des Extraktionsmittels. Solche Mischungen sind erstens feuergefährlich, zweitens aber führen sie zu Verlusten an Lösungsmittel, weil sie im Kühler die Dämpfe des Extraktionsmittels nicht abgeben. Besonders bei sehr flüchtigen Lösungsmitteln, doch auch noch bei Petroleumäther, erweist sich diese Evakuierung als sehr vorteilhaft.

Ist der Extraktor luftleer, so öffnet man den Hahn am Rohre a, welches zum Rezipienten führt, und läßt die Lösungsmittel nach dem Extraktor laufen, bis dieser genügend gefüllt ist. Dann schließt man den Hahn an a und läßt das Extraktionsmittel einige Zeit auf die Pflanzen wirken. Danach läßt man die Lösung durch b nach dem Destillator ab. Letztere wird von m' aus mit geschlossenem Dampf geheizt; der Abdampf entweicht durch u. Das Extraktionsmittel verdampft; seine Dämpfe gehen durch d nach dem Kondensator und werden hier verdichtet; die Flüssigkeit fließt durch e in den Rezipienten zurück. h h' ist der Wasserzufluß zum Kondensator, i der Wasserabfluß. Man saugt nun von neuem aus dem Rezipienten durch a Extraktionsmittel nach den Extraktor, indem sich das ursprünglich erzeugte Vakuum ziemlich lange zu erhalten pflegt, aber auch durch die Pumpe stets erneuert werden kann. Der Kreislauf des Extraktionsmittels wird so lange fortgesetzt, bis eine bei c gezogene Probe der Flüssigkeit rückstandslos verdunstet oder sonst durch geeignete Reaktionen als frei von ätherischem Oele erkannt wird. Man läßt jetzt zunächst den Extraktor leer laufen und verschließt dann die beiden Rohrstränge a und b, worauf man durch m m' m'' direkten Dampf in den Extraktor leitet. Hierdurch wird vollständige Verdampfung des von den Pflanzen zurückgehaltenen Extraktionsmittels herbeigeführt; Wasserdampf und Dampf des Lösungsmittels entweichen durch f d nach dem Kondensator und werden hier verdichtet; an f ist das aufsteigende Stück mit einem Sicherheitsventil verschlossen. Endlich wird das ätherische Oel im Destillator gedämpft; indem man durch m m' direkten Dampf einläßt (bei m' gabelt sich das Rohr nach zwei mit Ventil verschließbaren Strängen, von denen der eine

mit der Schlange für geschlossenen Dampf — Abblasrohr n —, der andere mit der Schlange für offenen Dampf in Verbindung steht). Indessen ist es besser, das flüchtige Del nach jeder Destillation, und deren sind ja während einer Extraktion mehrere nötig, in ein besonderes Vorratsgefäß abzulassen und erst in diesem zu dämpfen; hierdurch wird die wiederholte Erhitzung des Dels vermieden. Die gleiche Verbesserung ist natürlich auch für den Apparat von Wegelin und Hübner zu empfehlen. Endlich bedeuten hh die Wasser- und mm die Dampfzuleitung zur Pumpe; o, k und l dagegen Lustrohre. g dient zum Ablassen des ätherischen Dels aus dem Destillator, n zur Ablassung von Flüssigkeit aus n' ins Freie. Die übrigen Einrichtungen des Apparats erklären sich von selbst. Die Größe der Apparate schwankt zwischen 1000 l und 100 hl nutzbarem Inhalte des Extraktors; entsprechend schwankt der Preis zwischen 2500 bis 8700 Mark. Das Gewicht des Apparats liegt zwischen 2700 und 12140 kg.

Die Einrichtung eines Apparates für systematische Auslaugung ist am besten aus der in Fig. 62, Taf. VI, gegebenen schematischen Darstellung des Apparates von A. Seyferth und E. D. Heyl zu erkennen; doch sei voraus bemerkt, daß diese, für möglichst schnelle Gewinnung möglichst großer Massen von Del berechneten Apparate mehr für fette, als für flüchtige Oele angewendet werden. Es sind vier Extraktoren nebeneinander angeordnet, von welchen die Figur nur zwei, nämlich 3 und 4 zeigt. Die Extraktoren sind von Eisenblech oder Eisenguß, dampf- und flüssigkeitsdicht, sowie mit Vorrichtungen zum Rhippen (nach Losschraubung der Rohrleitungen) versehen.

Das Pflanzenmaterial wird auf die Doppelböden a aufgeschüttet, welche gelocht und mit Drahtnetz überzogen sind. Auf die Beschickung wird ein gleiches gelochtes Blech aufgelegt, der Deckel geschlossen und mit der Extraktion begonnen. Das Lösungsmittel befindet sich in einem hochgestellten Behälter und fließt von diesem aus durch Röhre A nach den Extraktoren. Dabei muß es die Dreiweghähne 1, 2, 3, 4 passieren, welche die Verbindung mit den Rohren b oder den Rohren c herzustellen gestatten, so daß die Stellungen A b c, dann A c, weiter A b und endlich b c möglich sind. Die erste Stellung, welche man dem Hähne 1 gibt, ist die, durch welche A und b¹ verbunden werden. Das Extraktionsmittel fließt dann A¹ b¹ II c² 2b² III c³ 3b³ IV c⁴ 4b⁴ Id⁴ B. Die Stellung der Hähne 2, 3 und 4 ist also c b; während d¹ bis d³ geschlossen bleiben, ist d⁴ an I nach B offen. B ist das Ableitungsrohr für die Dellsung nach dem Destillator. Die Schnelligkeit des Kreislaufes vom Extraktionsmittel wird durch eine Luftpumpe geregelt. Offenbar wird zuerst der Extraktor II erschöpft, dann III, hierauf IV und endlich I. Der erschöpfte Extraktor wird ausgeschaltet und neu gefüllt, so daß also außer zu Anfang der Arbeit stets nur drei Extraktoren arbeiten. Nehmen wir einmal an, Extraktor III sei erschöpft, so würde die Verbindung c³ 2b³ und c³ 3b³ geschlossen, dagegen diejenige A 3b³ IV hergestellt werden. Das Extraktionsmittel ließe jetzt also in der Reihenfolge A IV I II B. Man öffnete m², wodurch die noch in III enthaltene Flüssigkeit nach dem Rohre C und von hier in ein Sammel- oder Destillationsgefäß gelangte. Um möglichst wenig Flüssigkeit in III zurückzulassen, läßt man gleichzeitig durch D n² komprimierte Luft eintreten. Fließt durch m² C nichts mehr ab, so öffnet man endlich E o³, wodurch Dampf nach III gelangt. Dieser in Gemeinschaft mit der noch fortwährend eintretenden gepreßten Luft treibt die letzten Anteile des Lösungsmittels durch m² nach C und nunmehr in einen Kühler, worauf man schließlich n² und o³ verschließt, den Extraktor III entleert und von neuem füllt. Inzwischen ist IV erschöpft, so daß nunmehr IV ausgeschaltet und die Extraktion in der Reihenfolge I II III der Extraktoren ausgeführt wird. Wie schon erwähnt, wird durch die Anordnung des Apparats hauptsächlich erreicht, daß man stets hochgesättigte Dellsung in den Destillator bekommt. Andererseits erfordert der Apparat, wenn er vorteilhaft arbeiten soll, kontinuierlichen Betrieb und würde also in Fabriken flüchtiger Oele nur zur Darstellung von billigen Oelen für den Massenverbrauch verwendbar sein.

Es bliebe nun endlich noch die Besprechung der Extraktionsapparate, welche mit Destillator und Rückflußkühler kombiniert sind, übrig. Für diese Apparate bietet der Universalextraktor von

J. Merz in Brünn, (D. R. P. 20742 vom 18. Mai 1882) den Typus, wenngleich derselbe für Extraktion ätherischer Oele einer wesentlichen Abänderung bedarf. Dieser Apparat ist in Fig. 63, Taf. VII, (nach Chem. Zeitung 9, 1885, S. 156) gezeichnet.

Im Extraktor M hängt das nur oben offene Gefäß L, in welches die Pflanzen eingefüllt werden (von d aus). Durch einen in der Figur nicht gezeichneten Hahn läßt man aus dem Reservoir das Extraktionsmittel nach L fließen, bis es hierin die Höhe von g' erreicht hat. In diesem Augenblicke tritt die Heberöhre g in Thätigkeit und zieht alles Extraktionsmittel, beladen mit den ersten Delanteilen, aus L durch z nach M ab. Hier wird das Extraktionsmittel mit Hilfe des durch die Dampfsschlange f streichenden Dampfes verflüchtigt; die Dämpfe des Extraktionsmittels erwärmen die Wände von L und gelangen schließlich im Röhrenkühler N (a Wasserein-, b Wasseraustritt) zur Verdichtung; das verflüssigte Lösungsmittel fließt noch warm nach L zurück. Derselbe Prozeß spielt sich intermittierend stets von neuem ab; doch kann man auch den Ablauf der Lösung aus L so regeln, daß in L stets ein bestimmter Flüssigkeitsstand erhalten bleibt. h ist ein Probierhahn; von Zeit zu Zeit zapft man hier aus L abfließende Lösung ab, um sich zu überzeugen, ob noch ätherisches Del gelöst ist oder nicht. Nach beendeter Extraktion stellt man den Kühlwasserzutritt nach N ab und läßt die Dämpfe durch NA nach einem über dem Reservoir stehenden Kühler gehen; das hier wieder verflüssigte Lösungsmittel läuft vom unteren Ende des Kühlers in das Sammelgefäß zurück. Die Rückstände in L werden nach beendeter Extraktion durch besondere (nicht gezeichnete) Röhren für offenen Dampf gedämpft und dann durch o entleert. Das ätherische Del läßt man durch u nach dem Retifikator ab.

Ehe wir die Mängel des Apparates in seiner Verwendung zur Gewinnung flüchtiger Oele (wozu er zunächst überhaupt nicht bestimmt ist) erörtern, wollen wir noch einen zweiten, ganz ähnlichen Extraktionsapparat mit Rückflußkühler von Bollmar Hänig u. Komp. in Dresden beschreiben, zu dem wir in Fig. 64, Taf. VII, die nötige Abbildung geben; wir verdanken dieselbe der genannten Fabrik selbst.

Der Extraktor besteht aus der oberen Abteilung A, welche eingehängt ist, und dem unteren Teile B. In A wird auf den Siebboden n das Pflanzenmaterial aufgeschüttet, nach B kommt das Extraktionsmittel. Vom Ventil b aus leitet man Dampf in den Doppelboden C und bringt hierdurch das Extraktionsmittel in B zum Sieden. Die Dämpfe steigen durch c auf und werden bei i durch die eingelegte Kühlschlange (— in größeren Apparaten sind deren zwei übereinander angeordnet —) verflüssigt. Letztere wird von h aus mit Wasser gespeist; das Wasser läuft nach D ab. Das Lösungsmittel tropft dann von i aus auf die Pflanzen in A, während das Dach o' den Rückfluß durch c nach B verhindert. Im Boden von A ist ein von außen regulierbares Ventil a angebracht. Läßt man dasselbe offen, so fließt das Lösungsmittel fortgesetzt durch die Pflanzen in A und sofort weiter nach B zurück. Schließt man aber a geschlossen, bis ein (nicht gezeichnetes) Flüssigkeitsstandglas erkennen läßt, daß A gefüllt ist, und öffnet erst dann, so kann man intermittierend extrahieren. m ist das Ventil des Abdampfrohres, f und g sind Luft- und Sicherheitsventile, l ein Schauglas. Ist die Extraktion beendet, so stellt man den Kühlwasserzutritt ab und heizt den Doppelboden weiter. Hierdurch wird das Extraktionsmittel verflüchtigt und entweicht schließlich durch E nach einem Kühler. Das in B zurückbleibende Del läßt man mit Hilfe des Hahnes k ab. Um endlich die von den Pflanzen zurückgehaltenen Anteile des Lösungsmittels zu gewinnen, wird d geöffnet, wodurch Dampf in den Brausering o unterhalb des Bodens n eintritt, alsdann die Massen in A durchdringt und schließlich durch E nach dem Kühler gelangt, beladen mit den Dämpfen des von den Pflanzen aufgesaugten Extraktionsmittels. Der ganze Apparat wird von dem Eisengestell F getragen und ist mit Hilfe der Vorrichtung G sowohl abzunehmen, wie zu kippen.

Sollen die beiden zuletzt beschriebenen Apparate für Extraktion flüchtiger Oele verwendet werden, so müssen sie noch eine Modifikation erfahren. Sie haben nämlich beide den Fehler, daß das flüchtige Del im unteren Teile des Extraktors während der ganzen Dauer der Extraktion verweilen

muß und wegen der hier fortgesetzt stattfindenden Erwärmung geschädigt werden würde. Es muß also die Einrichtung so getroffen werden, daß man das Del sofort abläßt, sobald es von der Hauptmasse des Extraktionsmittels befreit ist, also jedenfalls ehe eine neue Menge Lösung aus dem oberen in das untere Gefäß abfließt. Infolgedessen ist nur die intermittierende Arbeit der Apparate zulässig. Weiter muß der obere Teil, welcher die Pflanzen enthält, unbedingt so groß sein, daß er alles Extraktionsmittel aufnehmen kann, ohne überfüllt zu sein, denn sonst könnte man die Lösung im unteren Teile nicht völlig vom Lösungsmittel befreien, ehe die nächste Entleerung des oberen Teils stattfindet. Aus diesen Gründen ist auch die durch den Arbeiter zu bewirkende Entleerung des eigentlichen Extraktors in den Destillator wie sie der Apparat von Hänig zeigt, der selbstthätigen des Merz'schen Apparates vorzuziehen. Der letztere ist allerdings auch nicht auf Gewinnung flüchtiger Oele berechnet, sondern soll vielmehr zur Extraktion von Fetten und fetten Oelen dienen (vergl. den ersten Teil des Werkes).

Extraktion unter erhöhtem Druck. Zu den Extraktionen unter erhöhtem Druck ist zunächst eine ältere Methode, die sogenannte *Deplacierung*, zu rechnen, welche allerdings in der Regel nur zur Gewinnung eines weingeistigen Auszugs der Pflanzen benutzt wird. Doch kann man selbstverständlich aus letzterem auch das ätherische Del gewinnen, ebenso wie man zu diesem Verfahren statt des Weingeistes irgend ein anderes Lösungsmittel verwenden kann. Die *Deplacierungsmethode* wird so ausgeführt, daß man die Pflanzenteile in einen geschlossenen kupfernen Cylinder bringt, welcher durch ein mindestens 10 m langes Rohr mit einem Alkoholbehälter in Verbindung steht. Der Alkohol fließt in den Extraktor und löst das ätherische Del; die Auflösung wird durch den erzeugten hohen Druck begünstigt (Stohmann). Der hohe Druck veranlaßt nämlich das flüchtige Del, aus den Behältern auszufließen (das Del wird „deplaciert“), worauf der Alkohol das ausfließende Del auflöst. Die Einrichtung eines *Deplacierungsapparates* ist nach Atkinson die in **Fig. 65, Taf. VI**, wiedergegebene. F ist die Vorratsflasche für das Lösungsmittel, meist Alkohol, H der Abflughahn, R das metallene Trichterrohr von wenigstens 10 m Länge. Das Rohr ist bei V mit dem kurzen in den Extraktor S hineinragendem Rohre C verbunden. Das Gefäß S ist aus sehr starkem, gut verzinnem Eisenblech angefertigt; sein Deckel ist durch Federring und Schrauben fest aufgesetzt. Unmittelbar über dem Boden liegt ein Siebboden B, während von der tiefsten Stelle des Bodens aus das Rohr D mit Hahn abgeht. Die Pflanzenteile werden, in einen leinenen, genau in S passenden Sack verpackt, eingefüllt, worauf man den Deckel aufsetzt, C mit R verschraubt und nun vorsichtig H öffnet, so daß nur ein ganz feiner Strahl nach S fließt; denn es muß die Luft aus S entweichen können. Steht die Flüssigkeit endlich bis in den Trichter R, so schließt man H und läßt den Apparat etwa eine Stunde lang ruhig stehen. Nach dieser Zeit öffnet man den Hahn an D sehr vorsichtig, worauf die Lösung mit großer Heftigkeit in das untergestellte Klärgefäß ausströmt. Ist die Extraktion beendet, so läßt man bei geöffnetem Hahne an D Wasser durchströmen, welches die rückständigen Mengen des Auszugs herauspreßt. Die Mischung von Wasser, Alkohol und ätherischem Del läßt man sich klären und scheidet dann das ätherische Del. Die Del-lösung, welche man durch *Deplacierung* erhält, wird dann weiter genau so, wie jede andere durch Extraktion erhaltene Lösung behandelt. Angenommen

die Röhre R wäre 10 m hoch und hätte 1 qcm Querschnitt (Füllung 10 l), so betrüge der Druck, den z. B. absoluter Alkohol von 0° in dem Apparate auf jedes Quadratcentimeter Oberfläche ausüben würde, 8062,5 g. Hat nun das Gefäß S einen Querschnitt von 1017,88 qcm (für Cylinderdurchmesser = 36 cm), so betrüge der Gesamtdruck, welcher auf dieser Oberfläche lastet, theoretisch etwas mehr als 8200 kg. Der zu erzielende Druck ist also ein recht bedeutender; aber die außerordentliche Höhe des Apparates und die Schwierigkeit, Extraktoren für größere Pflanzenmassen zu bauen, welche bei solchem Drucke dicht bleiben, lassen doch die Verwendung der Deplacierungsmethode nur für Arbeit im kleinen zu. — Die Scheidung des ätherischen Oels aus dem Gemische von Alkohol und Wasser kann übrigens nach der Seite 43 erwähnten Methode von Traube und Bodländer geschehen.

In anderer Weise läßt E. Vincent die Extraktion des flüchtigen Oels unter erhöhtem Drucke vor sich gehen, indem er sich dabei eines bei gewöhnlicher Temperatur gasförmigen, bei genügender Abkühlung aber flüssigen Extraktionsmittels, des Methylchlorids, bedient (nach Piesse, chimie des parfums p. 44).

Das Methylchlorid CH_3Cl wird zur Zeit im großen dargestellt. Man erhält es nämlich durch Einwirkung von Salzsäure bei 260° auf Trimethylamin: $\text{N}(\text{CH}_3)_3 + \text{HCl} = \text{N}(\text{CH}_3)_3\text{HCl}$ salzsaures Trimethylamin; $3 \text{N}(\text{CH}_3)_3\text{HCl} = 2 \text{N}(\text{CH}_3)_3 + \text{CH}_3\text{NH}_2\text{HCl} + 2 \text{CH}_3\text{Cl}$, welche Reaktion bei 260°, und $\text{CH}_3\text{NH}_2\text{HCl} = \text{CH}_3\text{Cl} + \text{NH}_3$, welche Reaktion bei über 300° stattfindet. Das Trimethylamin aber wird bei der trockenen Destillation der Schlempe von Rübenzucker melasse in reichlichen Mengen gewonnen. Das technische Methylchlorid wird nochmals mit Salzsäure behandelt um es von beigemischten basischen Verbindungen zu befreien, über Chlorkalium getrocknet und durch Druck in schmiedeeisernen Cylindern verflüssigt. Es bildet dann eine bewegliche, farblose, ätherisch riechende Flüssigkeit, welche bei — 23° siedet, im Wasser wenig, aber leicht im Weingeist löslich ist und Fette, Harze, flüchtige Öle u. dergl. m. löst. Dem Vorschlage von Vincent entsprechend (Bull. Soc. Chim. 31, p. 11) ist es sehr geeignet zur Kälteerzeugung, indem es beim Sieden die Umgebung auf — 23° abkühlt. Soll es dagegen als Extraktionsmittel verwendet werden, so muß es noch weiter gereinigt werden; man leitet nämlich seine Dämpfe durch konzentrierte Schwefelsäure und verdichtet es erst dann. Der Extraktionsapparat von Vincent besteht aus dem Digestor oder Extraktor, welcher mit den Pflanzen beschickt wird, dem Behälter für flüssiges Methylchlorid, dem Verdampfer oder Destillator, einer Luftpumpe und Kältemaschine, wovon erstere zur Verflüchtigung des Methylchlorids aus der Lösung, letztere zur Verdichtung der Dämpfe des Methylchlorids dient. Die Pflanzen läßt man nur zwei Minuten mit dem flüssigen Extraktionsmittel in Berührung, worauf man die Lösung des Parfums in den Verdampfer abläßt und den Extraktor mit neuen Methylchloridmengen beschickt. Ist die Extraktion beendet, so hebt man im Extraktor den höheren Druck, welcher während der Extraktion herrschte, durch Evakuierung auf; die hierbei angesogenen Dämpfe von Methylchlorid befördert die Pumpe in die Kältemaschine. Schließlich müssen die Rückstände noch gedämpft werden; die hierbei entweichenden Dämpfe gehen in ein Gasometer, wo sich der Wasserdampf verdichtet, während man das Methylchlorid durch die Pumpe nach einem Trockenapparat und dann in die Kältemaschine befördert. Der Destillator, welcher die Lösung des Oels im Methylchlorid enthält, wird von außen durch warmes Wasser auf 30° C. geheizt, während die Luftpumpe fortwährend die Dämpfe des Methylchlorids absaugt. Während zuerst der Druck im Destillator 3 bis 4 Atmosphären betrug, zeigt das Manometer am Ende der Destillation ein Vakuum von einer halben Atmosphäre an. In dem Destillator sind jetzt nur noch das ätherische Öl nebst dem etwa mitgelösten Fette, Wachs u. s. w. enthalten. In der Regel stellt man den alkoholischen Auszug dieses Rückstandes her, da der Alkohol die genannten fremden Extraktivstoffe nicht auflöst. Das Verfahren von Vincent läßt sich nicht bloß für diejenigen Stoffe benutzen, denen man sonst durch Destillation flüchtiges Öl entzieht, sondern

liefert auch das Parfüm solcher Pflanzen, die gewöhnlich nur zur Enflourage kommen (Jasmin, Veilchen u. s. w.).

Extraktion im luftverdünnten Raume. Von L. Naudin ist ein Verfahren in Vorschlag gebracht worden, welches gestattet, die flüchtigen Oele und Parfüme der Pflanzen in der Kälte und im luftverdünnten Raume zu extrahieren, sowie die Destillation der Lösung im Vakuum zu bewirken (Bull. Soc. Chim. N. S. 38, 1882, p. 586—600). Hierdurch fällt nach Naudin jede Feuergefährlichkeit der Extraktion weg; das Parfüm wird schnell und vollständig ausgezogen, so daß man auch solche Wohlgerüche gewinnen kann, die man bisher, ihrer leichten Zerseßlichkeit wegen, nicht darzustellen vermochte; die Beseitigung des Lösungsmittels aus dem ätherischen Oele gelingt leicht und vollständig; selbst die flüchtigsten Lösungsmittel können ohne Verlust verwendet werden; endlich sollen die gewonnenen Parfüme feiner sein, als sie durch irgend eine andere Methode erhalten werden können. Gegenüber allen diesen Vorzügen — die Angaben Naudins bedürfen noch der Bestätigung aus der Praxis — ist allerdings als Nachteil des Verfahrens der ziemlich komplizierte Apparat zu bezeichnen, welcher in Fig. 66, Taf. VII, wiedergegeben ist und im ganzen an die von Vincent beschriebene Einrichtung sehr lebhaft erinnert.

Es bedeutet zunächst A das Extraktionsgefäß, statt dessen man auch eine Reihe unter sich in Verbindung stehender Gefäße nach Art der Extraktionsapparate für systematische Auslaugung anordnen kann. Von A gelangt die Lösung nach dem Absitzgefäße B, worin sich die wässerige Flüssigkeit ausscheidet, welche wenigstens bei Verarbeitung frischer Blumen mechanisch mit übergerissen wird. Die Lösung des ätherischen Oels fließt dann nach dem Destillator C ab, aus dem nach beendeter Verdampfung des Lösungsmittels das rückständige flüchtige Oel abgelassen wird. Die Saug- und Druckpumpe P dient dazu, die Verdampfung des Lösungsmittels in C zu beschleunigen, die Dämpfe desselben dann in den Kühler F zu befördern, endlich zu Anfang und zu Ende der Arbeit alle Teile des Apparats zu evakuieren und die Strömung des Lösungsmittels, wie die Lösung zu regeln. Der Röhrenkühler F ist für Kühlung mit verflüssigten Gasen (Ammoniak, schweflige Säure u. s. w.) eingerichtet. R ist das Vorratsgefäß für das Extraktionsmittel. — Die Arbeit mit dem Apparate ist die folgende. Die Pflanzenteile werden in den Korb U gepackt, welchen man in den Extraktor einhängt. Hierauf setzt man die Luftpumpe P in Gang und stellt die Verbindung Pt'' Tt her, so daß im Extraktor Luftleere entsteht. Man öffnet alsdann die Hähne an n n', wodurch aus R Lösungsmittel nach A gesaugt wird. Das Schauglas E gestattet, im richtigen Augenblick den Zulauf des Extraktionsmittels zu unterbrechen. Jetzt schließt man den Hahn t und verbindet P durch t'' Tt' mit dem Absitzgefäße B. Nach etwa 15 Minuten öffnet man den Hahn an GH und überführt so die Lösung aus A nach B. Auch dieses Gefäß hat ein Schauglas. Ist B gefüllt, so wird wiederum die Verbindung mit der Luftpumpe durch Schließen von t' aufgehoben. Das Wasser der Blumen scheidet sich, — es ist an Oele leichter als Wasser zu denken —, am Boden von B ab. Man läßt durch r' Luft eintreten und öffnet dann den Hahn F'. Sobald die Trennungsschicht zwischen Oel und Wasser bis E', einem eingesetzten Glasrohre, gesunken ist, verschließt man F' und r'. Dagegen hat man inzwischen den Hahn o geöffnet und somit den Destillator C von P her evakuiert. Man öffnet jetzt den Hahn an K, worauf die Lösung von B nach C gelangt: ein in Q angebrachtes Glasrohr gestattet auch hier, den Zulauf zu unterbrechen, sobald etwa noch Wasser in die Röhre tritt. Gleichzeitig hat man den Kühler F energisch gekühlt. Wird jetzt die Pumpe fortgesetzt in Thätigkeit gelassen, so verdunstet das Lösungsmittel, und seine Dämpfe werden von der Pumpe angesogen und durch den Kühler F getrieben. Hier werden sie verdichtet; das zurückgewonnene Lösungsmittel fließt in den Rezipienten R. Damit nicht die Temperatur in C bei der durch die Pumpe bewirkten lebhaften Verdunstung zu tief sinkt, läßt man von u nach a Wasser von gewöhnlicher Temperatur durch den Doppelmantel des Destillators laufen. Wenn der Kühler F sehr energisch wirkt, so kann man die Abkühlung desselben allein zur

Verflüssigung der Dämpfe des Lösungsmittels verwenden, wie angenommen wurde. Es ist indessen auch möglich, durch Kälte und gleichzeitigen Druck die Verflüssigung der Dämpfe in F herbeizuführen, nur muß dann bis zum Schlusse F gegen R geschlossen bleiben. Wurde die ganze Destillation bei genügend niedriger Temperatur ausgeführt, so geht mit den Dämpfen des Lösungsmittels aus C so gut wie nichts vom ätherischen Oele über. In C bleibt vielmehr die ganze Masse des letzteren, allerdings gemischt mit Pflanzenwachs, Fett u. s. w., welches mit extrahiert wurde, zurück. Man erhält nun die Luftleere in C und öffnet den Hahn an L, wodurch aus S eine gewisse Menge Alkohol nach C gesaugt wird. Jetzt stellt man die Luftpumpe ab und schließt o, worauf man durch r' K mittels einer Brause Luft eintreten läßt. Hierdurch wird eine schnelle Mischung des Destillationsrückstandes mit dem Alkohol herbeigeführt; das Gemisch läßt man alsdann durch L' nach S' ab und erkaltet es auf -10° . Das Wachs scheidet sich aus, während Fett u. dergl. m. überhaupt nicht in Lösung gegangen war, und man filtriert nun die alkoholische Lösung des Parfüms von den ausgeschiedenen Massen ab. Will man das ätherische Oel haben, so muß man nur noch den Alkohol abdestillieren. Doch kann man natürlich auch den Rückstand in C direkt durch die gewöhnliche Art der Rectifikation reinigen. Endlich muß noch diejenige Menge des Lösungsmittels gewonnen werden, welche von den Pflanzen in A zurückgehalten wurde. Zu diesem Zwecke läßt man von b nach c durch den Mantel des Extraktors Dampf gehen und saugt gleichzeitig die in A gebildeten Dämpfe mit Hilfe der Pumpe P' durch T' Tt an; P' befördert sie dann weiter in einen besonderen, nicht gezeichneten Kühler. Etwa in A zurückbleibendes Kondenswasser beseitigt man schließlich nach Öffnung des Lufthahnes r durch J.

Fünftes Kapitel.

Die Reinigung und Aufbewahrung der flüchtigen Oele. Die Rückstände von der Gewinnung der flüchtigen Oele.

Wie auch ein ätherisches Oel gewonnen sein mag, stets enthält es noch eine gewisse Menge von Verunreinigungen, wie Wasser, schleimige Massen, Farbstoffe, Harze, Fette oder fette Oele u. s. w. Diese Stoffe sind theils beigemischt, theils im Oele gelöst. Die beigemischten Stoffe scheiden sich beim Lagern der Oele ab und können dann mechanisch abgeschieden werden. Die gelösten Stoffe aber sind nur durch nochmalige Destillation (Rectifikation) des flüchtigen Oels in den Rückstand zu bringen. Diese Destillation geschieht entweder mit Wasserdämpfen oder im Vacuum. Die letztere Art der Rectifikation ist vorzuziehen, da man nach der ersteren, wie G. Leuchs beobachtet hat (Journ. f. prakt. Chemie 114, 1873, S. 159), niemals die Oele wasserfrei erhält. Wird irgend ein ätherisches Oel, welches mit Wasser destilliert wurde, mit dem doppelten Volumen Petroleumäther versetzt, so tritt sofort Trübung wegen Ausscheidung von Wassertröpfchen ein. Trotzdem ist die Rectifikation mit Wasser die gebräuchlichere. Die rectificierten Oele sind heller als die rohen, meist farblos, und besitzen neben feinerem Geruche auch insbesondere größere Beständigkeit, als die rohen Oele. Daher ist die Rectifikation für alle Fälle zu empfehlen.

Die Reinigung der ätherischen Oele wird sich nach dem Gesagten in folgenden Phasen vollziehen: Absitzenlassen oder Lagern; mechanische Reinigung; Destillation. Die Oele von der Destillation scheiden zu-

nächst beim Stehen in den Scheidegefäßen gewöhnlich nochmals Wasser ab, welches man abläßt. Bei weiterem Aufbewahren, für größere Massen Pargern, scheiden aber die meisten Oele (gleichgültig, wie sie gewonnen wurden) nochmals trübe Bodensätze aus, welche eben aus den obengenannten beigemischten und nicht löslichen Stoffen, wie Schleim, Schmutz u. s. w., bestehen. Man verwechsle jedoch mit diesen Verunreinigungen nicht etwa die Ausscheidungen von Stearopten, welche manche Oele beim Lagern in der Kälte liefern. Um ausgeschiedene mechanische Verunreinigungen bei kleineren Oelmengen zu entfernen, genügt es, das Oel in einem Scheide- trichter oder einer ähnlichen Vorrichtung stehen zu lassen und dann — falls er flüssig genug ist — zunächst den Schmutz ablaufen zu lassen oder auch das Oel vorsichtig abzugießen. Der Absatz hält noch ätherisches Oel ein, daher man ihn in einen mit Watte lose verstopften Trichter schüttet, auch wohl auf ein Filter. Hier tropft das Oel ab, während die Verunreinigungen zurückgehalten werden. Die Watte oder das Filter wirft man dann mit in den Destillations- oder Extraktionsapparat oder preßt sie aus, um die letzten Anteile an flüchtigem Oele noch zu erhalten. In manchen Fällen, namentlich wo es sich um viel ätherisches Oel handelt, zieht man einfach das geklärte Oel ab und behandelt den Bodensatz, wie eben von der Watte oder dem Filter berichtet wurde. Endlich ist manchmal, etwa wo die Klärung zu langsam erfolgt, eine Filtration des gesamten Oeles nötig. Dieselbe kann mit den gewöhnlichen Filtervorrichtungen ausgeführt werden; sollte indessen Filtration im luftleeren Raume oder in einer fremden Gasatmosphäre gewünscht werden, so ist der Apparat von B. Railow zu empfehlen, welcher Chemiker Zeitung 12, 1888, S. 661 beschrieben ist.

Aufgelöste Verunreinigungen lassen sich auf zwei Wegen ausscheiden; nämlich entweder durch Weglösen des ätherischen Oels mit Hilfe eines Lösungsmittels, das die Verunreinigungen nicht selbst aufnimmt (meist Alkohol) oder, falls die Verunreinigungen nicht selbst so flüchtig sind wie das ätherische Oel, durch erneute Destillation des letzteren, die sogen. Rektifikation. Von der ersten Methode ist schon mehrfach die Rede gewesen; da sie aber nur mitunter anwendbar ist (bei gelösten Fetten z. B.) und auch dann nicht völlige Reinigung ermöglicht, wird ganz allgemein die Methode der Rektifikation angewendet. Man führt sie so aus, daß man das flüchtige Oel mit Wasser in eine Retorte bringt und nochmals überdestilliert, oder noch besser, daß man durch das Oel einen Dampfstrom bläst, der das Oel mit verflüchtigt. Will man die erneute Verwendung von Wasser vermeiden, so muß man die ätherischen Oele für sich aus einem Vakuumapparate destillieren. Die Rektifikation soll (nach Mierzinski, Riechstoffe) unter Umständen auch vorteilhaft mit überhitzten Dämpfen bewirkt werden können, da die Destillation hierbei viel schneller vor sich geht. Immerhin könnte man dies nur mit Oelen machen, die nicht besonders hitzempfindlich sind.

Rektifikationsapparate sind schon in großer Anzahl beschrieben worden, so daß es genügt, hier auf dieselben zu verweisen. Zur Rektifikation im kleinen eignen sich die in Fig. 1 und 2, Taf. I. wiedergegebenen Einrichtungen. Weiter sind Rektifikationsapparate dargestellt in Fig. 31, 32 und 44. Sehr empfehlenswert für Rektifikation soll besonders der Apparat von Drew, Heywood und Barron sein (vergl. Fig. 32). Sind die Rektifikationsblasen sehr hoch, so ist es praktisch, im oberen Teile derselben einen Mantelraum anzuordnen, der von warmem Wasser durchströmt wird. Letzteres entnimmt man dem in die Dampfzuleitung zur Blase eingeschalteten Dampfstopf. Auf solche Weise wird Verdichtung

des Destillates schon im Rektifikator vermieden, die zur Folge haben würde, daß das mitverdichtete Del abermals erhitzt und verflüchtigt würde. Dies ist aber, wie schon oft erwähnt, nachtheilig (vergl. Mierzinski, Riechstoffe, S. 99).

Endlich ist zu bemerken, daß in den meisten Fällen die Rektifikation im Vakuum sich sehr empfehlen dürfte. Hierbei kann man auf die Mitverwendung von Wasser verzichten, da im luftleeren Raum der Siedepunkt der ätherischen Oele so erniedrigt wird, daß keinerlei beträchtliche Erwärmung mehr nötig und somit eine Schädigung der Oele durch Erhitzung ausgeschlossen ist; daß die Oele aber nicht noch einmal mit Wasser in Berührung kommen, kann wohl allgemein als Vorteil, in einigen Fällen sogar als beträchtlicher Nutzen angesehen werden. Die Einrichtungen, deren es zur Rektifikation im Vakuum bedarf, sind mit kleineren, selbstverständlichen Abänderungen dieselben, wie bei der Destillation im luftverdünnten Raume (vergl. Fig. 41 und 44, 45, Taf. IV, V). Die Heizung wird am besten durch Dampfeinlaß in einen Doppelboden oder durch Einlegen einer geschlossenen Dampfschlange bewirkt. Stets ist Dampf von gewöhnlicher Spannung zu verwenden. Wo es sich um kleinere Mengen Del handelt, würde die Erwärmung im Wasserbade genügen.

Die Aufbewahrung der ätherischen Oele ist von ganz hervorragender Wichtigkeit, da die Oele durch nichts mehr leiden, als durch Fehler, welche man in dieser Hinsicht begeht. Im allgemeinen gilt als Regel, daß man die flüchtigen Oele in vollgefüllten, hermetisch geschlossenen Gefäßen im Dunklen und Kühlen lagern muß, denn Luft, Licht und Wärme sind ihre größten Feinde. Setzt man sie in schlecht verschlossenen und nur teilweise gefüllten Flaschen auf, womöglich noch in hellen, warmen Räumen, so verlieren sie ihren Wohlgeruch und riechen dann terpentinöhlähnlich; ja sie verharzen unter Umständen.

Die Reinigung verharzter Oele ist allerdings bis zu einem gewissen Grade durchführbar, veranlaßt aber stets Verluste an Del. Nach J. Curieux soll man sich aus Borax, Beinschwarz und Wasser einen dünnen Brei herstellen, damit das verharzte Del $\frac{1}{4}$ Stunde durchschütteln und dann abfiltrieren. Dabei soll sich das Harz mit Borax zu einer Art Seife vereinigen, offenbar unter Ausscheidung von Bor-säure, und diese Seife mit dem Beinschwarz (Knochenkohle) eine schmierige Masse bilden, welche an der Flasche kleben bleibt und nicht mit aufs Filter kommt. Infolgedessen fließt das Del schnell, klar und dünnflüssig vom Filter ab und hat wieder die Eigenschaften von frischem Del (Dingl. polyt. Journ. 145, 1857, S. 317). — Jedenfalls läßt sich verharztes Del auch durch erneute Rektifikation mit Wasser vereinigen.

Einen hermetischen Verschuß von mit ätherischem Del gefüllten Flaschen erzielt man nach Atkinson am besten, indem man über den Hals und Stopfen ein Kautschukcappe zieht. Auch soll man weiter die Oele aus den Aufbewahrungsgefäßen nicht ausgießen, sondern mit Saugpipetten herausheben, damit nicht Deltröpfchen am Rande des Gefäßes hängen bleiben und hier verharzen. Was endlich die Forderung betrifft, daß die Gefäße mit den ätherischen Oelen immer gefüllt sein sollen, so kann man derselben in vielen Fällen dadurch entsprechen, daß man stets ein dem entnommenen Oele entsprechendes Quantum Wasser nachfüllt. Doch ist dies Verfahren nicht überall zulässig, so z. B. nicht bei Lavendelöl (vergl. die Beschreibung der flüchtigen Oele), welches bei Berührung mit Wasser an Wohlgeruch verliert. —

Nach v. Dragendorff verlieren manche Oele beim Lagern die Eigenschaft, mit Alkohol in allen Verhältnissen mischbar zu sein, indem sie nur noch mit wenig Alkohol klare Mischungen liefern. Diese Eigenschaft ist auf durch Oxydation ge-

bildete Harze zurückzuführen, welche durch Alkohol gefüllt werden (Chem. Industrie 2, 1879, S. 288). — Nach E. A. Mc. Donald werden Pomeranzenschalen-, Citronenöl und andere leicht oxydable Oele am besten so aufbewahrt, daß man eine 2 bis 3 cm dicke Glycerinschicht auf den Boden der Flasche gibt, das Öl einfüllt und nun die Flasche umgekehrt aufstellt. So sollen sich die Oele Monate lang unverändert halten (Seifenfabrikant 9, 1889, S. 577). Doch wäre hierbei zu bedenken, daß Glycerin Wohlgerüche anzieht.

Die Rückstände von der Gewinnung der flüchtigen Oele bilden mitunter ein wertvolles Nebenprodukt der Fabriken ätherischer Oele, so bei Kümmel-, Fenchel-, Anis-, Rorianderöl u. s. w. Dieselben sind häufig reich an Eiweiß, Fett und anderen Nährstoffen, so daß sie als Futtermittel für das Vieh benutzt werden können. Damit sie aufbewahrbar und versendbar werden, muß man sie trocknen. Bei den Extraktionsapparaten geschieht dies zum Teil schon im Extractor selbst, während man sich bei den Rückständen der Destillation besonderer Trockenapparate bedienen muß. Es sind dies liegende Cylinder, deren Boden durch Außendampf geheizt wird; ein Schaufelwerk befördert die von einer Transportschnecke kontinuierlich zugeführten Rückstände langsam über den geheizten Boden von einem Ende des Cylinders zum anderen; der entwickelte Dampf entweicht durch einen im oberen Teile des Cylinders angebrachten Schornstein und die Rückstände treten am anderen Ende des Apparates trocken aus. Besonders empfohlen wird der Apparat von A. Theisen in Leipzig (Stohmann).

Sechstes Kapitel.

Anhang: Methoden zur Gewinnung des Parfüms der Pflanzen.

Es gibt eine Anzahl von Pflanzenteilen, namentlich Blüten, die zwar äußerst wohlriechend sind, aber so wenig flüchtiges Parfüm enthalten, daß man aus ihnen kein ätherisches Öl erhalten kann. Auch solche ätherische Oele lassen sich wenigstens nur schwer erhalten, die in Wasser löslich sind. Gerade die Wohlgerüche dieser Pflanzenteile oder Pflanzen sind aber sehr beliebt, so z. B. von Veilchen, Akazien, Heliotropen, auch zum Teil Rosen, Pomeranzblüten u. s. w. Daher ist der Parfümfabrikant von jeher bemüht gewesen, auch sie den Pflanzen zu entziehen. Es kommt ihm hierbei die Eigenschaft dieser Wohlgerüche zu statten, sich leicht an Fette, fette Oele, Paraffin u. s. w. binden zu lassen, welche an sich geruchlosem Stoffe alsdann die Träger des Wohlgeruches werden. Man taucht daher die Pflanzenteile in warmes flüssiges oder verflüssigtes Fett ein — Methode der Infusion oder Maceration — oder bringt auch nur die wohlriechenden Pflanzenteile mit dünnen Fettschichten in der Kälte zusammen — Methode der Absorption oder Enfleurage — oder leidet endlich ein Gas (z. B. Luft) über die riechenden Pflanzen und das mit dem Parfüm beladene Gas durch Fett, Benzin oder dergl. mehr — pneumatische Methode. Wie aus dem Gesagten hervorgeht, handelt es sich also hier nicht um Gewinnung eines ätherischen Oeles, sondern um Gewinnung parfümierter Stoffe. Es

gehören diese Methode also nicht in ein Werk, welches sich mit der Gewinnung und den Eigenschaften der flüchtigen Öle beschäftigt; sie sollen daher auch nur in aller Kürze anfangsweise hier Besprechung finden.

Infusion oder Maceration (*enfleurage à chaud*). Gut gereinigter Nierentalg von Hind oder Hammel wird mit Schweinefett verschmolzen und in ein cylindrisches Gefäß von Metall oder Porzellan gebracht, welches im Wasserbade steht (vergl. Fig. 67, Taf. VII). Wenn alles geschmolzen ist (bei höchstens 65° C.) werden die sorgfältig ausgesuchten Pflanzenteile (vorzugsweise Blumen) in das Fett geschüttet, worin man sie 12 bis 48 Stunden beläßt. Sind sie erschöpft, so nimmt man sie heraus oder filtriert das Fett in einen zweiten Infusionscylinder ab und beschickt mit frischen Blumen, welche Arbeit man 10 bis 15 mal wiederholt, je nach der gewünschten Stärke der Pomade, — so benennt man das parfümierte Fett —, welche in Frankreich durch die Zahlen 6, 12, 18 und 24 angegeben wird; Nr. 24 ist die stärkstoparfümierte Pomade. Die aus dem Fett gewonnenen Blumen müssen stets gehörig ausgepreßt werden, damit keine größeren Verluste eintreten. Die sog. antiken Öle (*huiles antiques*) werden in gleicher Weise durch Einschütten der Blumen in erwärmtes Öl erhalten (*Pieffe*). Die Nachteile des Verfahrens liegen in den unvermeidlichen Verlusten an parfümiertem Fett und in der Gefahr einer Zersetzung des Öles oder Fettes bei der Temperatur der Arbeit und in der Luft (*Naudin*). Bemerkt sei, daß man häufig die Blumen weit kürzerer Zeit maceriert, in welchem Falle aber die Erneuerung derselben häufiger stattfinden muß.

Man hat auch ein methodisches Auslaugen der Blumen durch das warme Fett versucht und damit gute Erfolge erzielt. So befinden sich bei dem Apparate von Piver die Blüten in Körben aus Drahtgeflecht, welche man in Kästen aus verzinnem Kupfer einhängt. Diese Kästen werden in der Weise vom warmen Fett durchströmt, daß dasselbe vom Boden des ersten Kastens aus ein, vom oberen Ende desselben aber durch ein Rohr nach dem Boden des nächsten Kastens abströmt u. s. w. Der Korb im ersten Kasten ist natürlich zuerst erschöpft. Man läßt dann sämtliche Körbe um je einen Kasten vorrücken und beschickt den letzten Kasten mit einem frisch gefüllten Korbe. Aus dem letzten Kasten fließt dann hochparfümiertes Fett ab. Es ist selbstverständlich, daß das Fett in sämtlichen Kästen durch Dampfheizung flüssig erhalten werden muß (*Nierzinski*, *Riechstoffe*). — Durch *Chardin* und *Massignon* wurde Paraffin als zur Parfümierung durch Maceration geeignetes Material empfohlen, da dieses nicht wie Fett oder Öl beim langen Aufbewahren ranzig wird. Das parfümierte Paraffin kommt in Blöcken in den Handel, denen man den Wohlgeruch durch Digerieren des geschabten Materials mit Weingeist entziehen soll (nach *H. Glasmeß*, *Wagners Jahresbericht für 1873*, Bd. 19, S. 701). Dieses Digerieren muß in der Kälte geschehen, da Paraffin um so löslicher in Alkohol wird, je höher die Temperatur steigt.

Absorption oder Enfleurage (*enfleurage à froid*). Für besonders feine Blumengerüche kann man das Verfahren der Infusion unter Benutzung von kaltem Öle ausführen. Die Blumen werden in ein Tuch eingeschlagen und in das Öl eingetaucht; aller 24 Stunden erneuert man die Blumen und fährt so bis zu einem Monat lang fort. Hierbei wird das Öl leicht ranzig; auch findet nur mangelhafte Erschöpfung des Wohlgeruches der Blumen und nicht unbeträchtlicher Verlust an Öl statt (*Naudin*). Häufiger noch führt man die Absorption mit festem Fette aus, indem man dieses in dünnen Schichten auf Glasplatten streicht, die Glasplatten in Rahmen befestigt und zwischen je zwei solcher Platten Blumen streut, welche man genügend oft erneuert. Die rechteckigen Rahmen (*châssis*) sind etwa 81 mm tief; die Glasplatte liegt am unteren Rande und ist etwa 65 cm breit und

97,5 cm lang. Auf die Glasplatte wird mit einem Spatel eine Fettschicht von 7 bis 8 mm Stärke aufgetragen, worauf man die Blumen aufstreut. Eine ganze Reihe solcher Platten werden dann übereinander aufgestellt (vergl. Fig. 68, Taf. VII) und einige Zeit sich selbst überlassen. Dann erneuert man die Blumen und fährt oft 2 bis 3 Monate so fort. Das Fett wird dann abgetraht und bildet die feinsten Pomaden, denen man durch Ausschütteln mit Alkohol in der Kälte den Wohlgeruch entziehen kann.

Man kann zur Absorption auch mit Olivenöl getränkte baumwollene Tücher verwenden, welche man auf ein in Rahmen gespanntes Drahtnetz legt und mit den Blüten bestreut. Schließlich müssen die Tücher in sehr starken Pressen ausgepreßt werden, wobei das Olivenöl abfließt (Piesse).

Von Piver ist ein Absorptionsapparat konstruiert worden, bei welchem die Berührung des Fettes mit den Pflanzenteilen vermieden wird. Es hat dies den Vorteil, daß das Fett weder Farbstoffe aus den Pflanzen anziehen, noch Kräutergeschmack bekommen, noch endlich die Pflanzen selbst beschmutzen kann. In einem Schrank sind abwechselnd Drahtgewebe und verzinnete Metallbleche angeordnet. Auf erstere kommt das in Fäden verwandelte Fett, auf letztere das Pflanzenmaterial zu liegen. Mit Hilfe eines doppelten Blasbalges läßt man die Luft innerhalb zweier solcher unten miteinander verbundener Schränke fortwährend kreisen. Die ganze Arbeit soll nur 48 Stunden Zeit beanspruchen (Mierzinski, Riechstoffe). — In Ostindien führt man eine eigentümliche Art der Absorption aus, deren Wesen darin liegt, Sesamsamen mit Blütengeruch zu beladen und ihm dann durch Pressung das parfümierte Öl zu entziehen. Im offenen Hofraum wird auf gepflastertem Boden abends eine Schicht von Blüten ausgebreitet, darauf eine halb so hohe Schicht von Sesamsamen gebreitet und sofort in 8 bis 10 Lagen. Am Morgen (nach etwa 12 Stunden) beseitigt man die Blüten und läßt den Samen im Sonnenschein trocknen. Die gleiche Arbeit wiederholt man 8 bis 10 Tage lang, worauf der Samen in Vorratsräume kommt und frischer parfümiert wird. Während der Regenzeit wird dann der angehäuften Samen in mörserartigen Mühlen ausgepreßt; das vom Boden des Mörsers ablaufende Öl wird in Klärgläsern aufgefangen, das geklärte Öl in lederen Behältern (Koopoes) aufbewahrt. (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 256). —

Pneumatische Methode. Diese Methode ist von Piver angegeben worden. Man läßt einen Luftstrom durch ein Gefäß streichen, welches mit frischen Blüten angefüllt ist. Die Luft beladet sich mit dem Parfüm und gelangt in ein zweites Gefäß, in welchem mit Hilfe einer Nudelpumpe (pompe de vermicellier) das Fett in feinsten Verteilung erhalten wird. Hier wird also eine sehr innige Berührung zwischen Fett und parfümierter Luft erzielt. Dieselbe Luft passiert den vollständig geschlossenen Apparat, also auch die Blumen, mehrfach und geht dann in einen Kondensator, in welchem noch ein parfümiertes Wasser erzeugt wird (Piesse).

Eine ähnliche Einrichtung beschreibt auch G. W. Atkinson, nur daß er das Fett auf Glasplatten austreibt und die parfümierte Luft mittels eines Ventilators darüber saugt; besser als Luft scheint ihm noch ein nicht oxydierendes Gas, wie Kohlensäure für diesen Zweck zu sein. Er hat endlich auch ein Verfahren angegeben, nach welchem man durch Verwendung von erwärmter Luft das ätherische Öl soll gewinnen können. Die Luft muß auf 60 bis 70° erhitzt und beständig feucht erhalten werden; man läßt sie durch die Pflanzen strömen, wobei sie sich mit ätherischem Öl beladen und leitet sie dann in ein Gefäß mit Petroleumäther ein, wo das ätherische Öl gelöst wird. Um Verluste durch Verdunstung des Petroleumäthers zu vermeiden, ist das Absorptionsgefäß mit Rückflußkühler versehen.

Zweite Abtheilung.

Die physikalischen und chemischen Eigenschaften der flüchtigen Oele; ihre Zusammensetzung und Untersuchung.

Die Eigenschaften der flüchtigen Oele sind bereits kurz in der Einleitung besprochen worden, und zwar auf den Seiten 1 bis 7. Was dort nur in Kürze erörtert wurde, bedarf zum Theil noch einer weiteren Ausführung und muß zum andern Theile noch wesentlich ergänzt werden, namentlich nach der chemischen Seite hin. Bei der chemischen Vielgestaltigkeit der flüchtigen Oele ist es unerläßlich, etwas eingehender die einzelnen Bestandtheile der ätherischen Oele kennen zu lernen, da nur so der Charakter jedes einzelnen Oels, wie gewisser Gruppen derselben, klar und verständlich werden kann. Freilich mußte bei allem Bestreben, möglichst geringe Voraussetzungen in Bezug auf chemische Kenntnisse zu machen, doch immerhin größeres chemisches Wissen als Grundlage angenommen werden, als dies bei dem entsprechenden Kapitel im ersten Theile dieses Werkes notwendig war. Thatsächlich braucht aber eben der Betrieb einer Fabrik ätherischer Oele Anwendung größerer chemischer Kenntnisse, als derjenige einer Fabrik fetter Oele, und so hofft der Verfasser die Billigung des Lesers zu finden, wenn er in diesem Punkte fordert und bietet, was die Praxis verlangt. Endlich ist in einem kurzen Abriß auch das wesentlichste über die Untersuchung der flüchtigen Oele beigebracht, da hierüber zusammenfassende Darstellungen in der Literatur fehlen; daß bei der gebotenen Beschränkung nichts vollkommener geleistet werden konnte, ist einleuchtend.

Erstes Kapitel.

Physikalische Eigenschaften der flüchtigen Oele.

Geruch der flüchtigen Oele. Es ist zunächst festzustellen, daß nicht alle ätherischen Oele wohlriechend sind, wie gewöhnlich angenommen wird, und weiter, daß man über die Ursache des Geruchs eines ätherischen Oels noch keineswegs in allen Fällen aufgeklärt ist. Jedenfalls spielt die Zu-

sammensetzung der Oele bei ihrem Geruch eine große Rolle; andererseits besitzen viele Oele, trotzdem sie mit dem Terpentinöl gleich zusammengesetzt sind, einen hohen Wohlgeruch. Auch die Flüchtigkeit des ätherischen Oels kommt in Rechnung; doch haben oft schwerer flüchtige Oele stärkeren Geruch als leichter flüchtige. Wie es scheint, spielt die Oxydation eine gewisse Rolle bei der Entwicklung des Geruches: ganz frisch bereitete Oele riechen häufig nur ganz schwach, aber schon nach kurzem Stehen in Luft nehmen sie ihren charakteristischen Geruch an. Hieraus folgerte Liebig, daß diejenigen Oele am stärksten riechen, welche sich am leichtesten oxydieren.

Millon war der Ansicht, der natürliche Wohlgeruch der Pflanzen erleide durch jede Erwärmung über die höchste Temperatur des betreffenden Standortes eine Veränderung. Deshalb extrahierte er die Blüten in der Kälte mit Aether und behielt alsdann das Parfüm der Pflanze bei der Destillation als Rückstand, der jeder Zeit nach einigem Stehen fest wurde. Dieses Parfüm hält er aber für etwas ganz anderes als das ätherische Oel selbst. Es ist nach ihm sehr luftbeständig und erleidet nur Veränderung, wenn es mit fremden zersehbaren Pflanzenstoffen in Berührung bleibt. Eine Analyse des Parfüms war nicht möglich, weil die Menge desselben äußerst gering war. So ergab der ätherische Auszug von Melissenkraut oder von Rosen nur 0,001 Prozent Rückstand, der von Cassia Farnesiana und von Nelken 0,003 bis 0,004 Prozent. Dieser Rückstand enthielt aber noch viel Wachs, Fett, Oel und Farbstoff, so daß die Menge an eigentlichem Parfüm jedenfalls verschwindend ist. Durch Alkohol ließ sich allerdings letzteres extrahieren, aber veränderte sich bei der Verdunstung des Lösungsmittels. Wurde der von Alkohol ungelöste Anteil zurückgewogen, so zeigte er fast genau das Gewicht des ursprünglichen Gemenges, so daß also für das Parfüm zweifellos nur unanalysierbare Gewichtsmengen übrig bleiben. Millon glaubt trotzdem behaupten zu dürfen, daß das Parfüm der Pflanzen ein gewöhnlich nicht flüchtiger Körper ist, von dem die Blüte nur unwägbarbare Spuren enthält. An der Luft ist er kaum veränderlich, zerfällt sich aber, sobald die Lufttemperatur überschritten wird. Er ist löslich in Alkohol, Aether, Oelen, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzin u. s. w. und besitzt unendliche Verteilbarkeit in Luft, wie in Wasser. Durch chemische Reagentien wird das Parfüm schnell zerstört: es genügt schon, seine alkoholische Lösung in gewöhnliches (nicht destilliertes) Wasser zu gießen, um den Geruch sofort zu zerstören (Journ. Pharm. Chim. (3) 30, 1856, p. 407). Somit wäre nach Millon der Geruch des ätherischen Oels bedingt durch Parfüm, welches sich in übrigens indifferenten oder doch für das charakteristische Aroma des Oels unwesentlichen Bestandteilen gelöst hat. Ähnliche Ansichten vertritt auch L. Naudin, der mit seinem (bereits S. 66 beschriebenen) Apparate die Parfüme verschiedener Kaffee- und Theesorten, der menschlichen Haut (!), des Brotes, der Erde u. s. w. isoliert haben will, indem er eine Mischung aus verflüssigtem Butan und Pentan als Lösungsmittel benutzte (Bull. Soc. Par. N. S. 38, 1882, p. 598).

Zweifellos ist man über die Ursache des Geruchs in den ätherischen Oelen noch nicht im Klaren. So enthalten die verschiedenen Aurantiaceenöle als wesentlichen Bestandteil Limonen und besitzen doch wohl zu unterscheidenden Geruch; häufig verliert ein Terpen bei der Rektifikation den Geruch, welchen es erst besessen hat u. s. w. Doch scheint immer noch die Erklärung annehmbarer, daß hierbei Oxydationsvorgänge verschiedener Art maßgebend sind, als die Vermutung verschiedener im Oele gelöster Parfüme.

Den Geruch der ätherischen Oele hat man mehrfach zu klassifizieren gesucht. Piesse thut dies, indem er die Wohlgerüche den Noten einer musikalischen Tonleiter unterschreibt; solche Oele, welche zu zusammenklingenden Noten gehören, geben auch harmonische wohlriechende Mischungen (Piesse, *histoire des parfums* 1890, p. 42, 43).

E. Himmel gibt dagegen die folgende Anordnung (Wagners Jahresbericht für 1873, S. 708):

Geruchsart	Typus	Sekundäre Gerüche derselben Art
Rosengeruch . . .	Rose	Geranium, Rosenholz, Palisanderholz (von Jacaranda brasiliensis Pers.).
Jasmingeruch . . .	Jasmin	Ylang-Ylang.
Orangengeruch . . .	Orangenblüte . . .	Alazienblüte, Hollunder.
Tuberöser Geruch . .	Tuberose (Polianthes)	Lilie, Jonquille, Narzisse, Spazintze.
Beisengeruch . . .	Beilchen	Rassie, Beilchenwurzel, Reseda.
Balsamgeruch . . .	Vanille	Peru-, Tolubalsam, Benzoe, Storax, Tonkabohne, Heliotrop.
Gewürzgeruch . . .	Zimmt	Kanella, Muskatnuß, Macis, Piment.
Nellengeruch . . .	Gewürznelken . . .	Gartennelle.
Kampfergeruch . . .	Kampfer	Rosmarin, Patchuli.
Santelholzgeruch . .	Santelholz	Betiver, Cedernholz.
Citronengeruch . . .	Citron	Orange, Bergamotte, Cedrat, Limette.
Kräutergeruch . . .	Lavendel	Spiklavendel, Thymian, Feldkümmel, Majoran.
Mintgeruch	Pfefferminze . . .	Krauseminze, Basilikum, Salbei.
Anisgeruch	Anis	Sternanis, Kümmel, Dill, Fenchel, Koriander.
Mandelgeruch . . .	Bittere Mandeln . .	Kirschlorbeer, Mirbanöl.
Moschusgeruch . . .	Moschus	Zibet, Ambra.
Fruchtgeruch . . .	Birnen	Apfel, Ananas, Quitte.

Farbe der flüchtigen Öle. Chemisch reine ätherische Öle sind meist farblos; die rohen Öle jedoch, wie die gelagerten, haben in vielen Fällen eine bestimmte Färbung. Da dasselbe Öl in verschiedenen Altersgraden und bei verschiedener Darstellungsweise auch verschiedene Färbung zeigen kann, so ist eine Zusammenstellung der Farben ätherischer Öle ohne große Bedeutung.

Immerhin mögen folgende Angaben gemacht werden, welche auf Allgemeingültigkeit und Vollständigkeit keinen Anspruch machen:

1. Farblose Öle: Bittermandel-, Elemi-, Fenchel-, Kardamomen-, Kopaiba-, Kubeben-, Kümmel-, Lavendel-, Orangen-, Piment-, Rosmarin-, Terpeninöl.
2. Gelbliche Öle: Anis-, Arnika-, Bergamott-, Dill-, Kalmus-, Koriander-, Majoran-, Macis-, Pfefferminz-, Rosen-, Salbei-, Sassafras-, Senf-, Zimmtöl.
3. Gelbe Öle: Citronen-, Dosten-, Gras-, Ingwer-, Nellen-, Pimpinell-, Safranöl.
4. Gelbbraune Öle: Galgant-, Hopfen-, Knoblauchöl.
5. Rötliche Öle: Thymian-, Wintergrünöl.
6. Grüne Öle: Rajeput-, Wermutöl.
7. Blaue Öle: Kamillen-, Römischkamillen-, Schafgarbenöl.

Besonderes Interesse hat von jeher der blaue Farbstoff der ätherischen Öle verursacht. Die drei zuletzt genannten Öle liefern von 260° an intensiv blau gefärbte Destillate. Doch lassen sich solche blaue Fraktionen nach C. Godt auch erhalten durch trockene Destillation von Galbanumharz, aus dem Guajakharz, dem Baldrian- und Sumbulwurzelöl, dem Bichurym- und Patchuliöl, aus Asafoetida und aus Alantöl. Ob dieser Farbstoff in der Pflanze fertig gebildet ist oder bei der Destillation entsteht, ist zweifelhaft. In einigen Fällen scheint er ein Produkt der Zersetzung in höherer Temperatur zu sein. Verharzte Öle geben mehr davon, als frische. Man hat ihn verschieden benannt, so Azulen und Coerulein. Er ist nicht luftbeständig, geht vielmehr in Luft in ein schmutziges Braun über; im zugeschmolzenen Rohre hält er sich dagegen unverändert. Der Dampf des Farb-

stoffs (derselbe ist flüchtig!) ist farblos, erscheint aber bei der Kondensation blau (Chem Centralbl. (3) 14, 1883, S. 205). Nach anderen ist freilich auch der Dampf tiefblau gefärbt. Ueber die chemische Natur des Körpers siehe später; wie es scheint, ist der blaue Farbstoff das Hydrat eines Kohlenwasserstoffs.

Die gelbe Farbe der ätherischen Oele dürfte durch harzartige Oxydationsprodukte veranlaßt sein, was daraus hervorgeht, daß fast alle alten Oele diese gelbe Farbe annehmen, und daß sie alsdann bei der Destillation ein Harz hinterlassen. Die grüne Farbe kann in manchen Fällen (namentlich bei der Extraktion) wohl von Blattgrün oder Chlorophyll bedingt sein; doch ist Chlorophyll nicht flüchtig und könnte also in destillierte Oele nur durch mechanisches Uebertreten gelangt sein. In anderen Fällen ist das Grün wohl durch Mischung aus Gelb (Harz) und Blau (Cörulein) entstanden. Endlich scheint es auch einen besonderen flüchtigen grünen Farbstoff zu geben. Wird nämlich ein Gemisch aus Wermut-, Citronen- und Nelkenöl der fraktionierten Destillation unterworfen, so geht zuerst ungefärbtes Wermutöl über, während man zuletzt tiefgrün gefärbtes Nelkenöl auffängt. Der grüne Farbstoff des Wermutöls ist also in das Nelkenöl übergegangen (Piesse II).

Fast alle gefärbten Oele geben bei vorsichtiger Rectifikation farblose Destillate. Nach Overbeck kann man sie noch leichter farblos erhalten, wenn man sie mit ihrem eigenen Gewichte an fettem Mohnöl und einer gesättigten Kochsalzlösung destilliert; das fette Öl soll dann den Farbstoff vollständig zurückhalten (Arch. d. Pharm. 84, 1856, S. 149).

Dichte der flüchtigen Oele. Wie schon in der Einleitung erwähnt wurde, sind die meisten ätherischen Oele leichter als Wasser; aber sie ändern ihre Dichten mit dem verschiedenen Reinheitsgrade und dem zunehmenden Alter unter Umständen sehr beträchtlich. Auch liegen die spezifischen Gewichte verschiedenster ätherischer Oele so nahe bei einander, daß man auf ihre Bestimmung keinesfalls eine sichere Unterscheidung der verschiedenen Oele begründen kann. In der Beschreibung der ätherischen Oele finden sich so reichliche Angaben über die Dichte, weiter enthält die jener Abteilung vorangestellte Uebersichtstabelle so zahlreiche Angaben in dieser Richtung (für mehr als 150 ätherische Oele), daß es genügen möge, an dieser Stelle eine Tabelle wiederzugeben, welche vor allen andern einen Vorzug hat, nämlich in der größten deutschen Fabrik ätherischer Oele, derjenigen von Schimmel u. Comp. in Leipzig aufgestellt zu sein (vergl. Wagners Jahresbericht für 1887, S. 796). Die Zahlen sind für drei Temperaturen und so genau bestimmt, daß nur in der dritten Dezimale Abweichungen zulässig sind, jede größere Verschiedenheit aber auf Fälschung schließen läßt.

Ätherische Oele	Dichte bei Grad C.			Bemerkungen
	10°	15°	20°	
Angelikawurzelöl	0,860	0,858	0,853	
Anisöl		0,985	0,980	
Baldrianöl	0,947	0,945	0,940	
Bergamottöl I ^a	0,887	0,883	0,880	Reggio.
Bittermandelöl	1,063	1,060	1,055	durchschnittlich 1,060.
Cedernholzöl	0,948	0,945	0,940	
Citronellaöl	0,900	0,896	0,893	= ostindisches Melissenöl.
Citronenöl	0,856	0,854	0,851	
Dillöl	0,905	0,900	0,896	
Eukalyptusöl	0,925	0,922	0,918	von E. globulus.
Fenchelöl I ^a	0,975	0,970	0,965	aus Samen, rectificiert.
Ingweröl	0,885	0,882	0,878	
Kajuputöl	0,927	0,925	0,922	grün.
Kalmusöl	0,961	0,959	0,957	
Kardamomenöl	0,902	0,900	0,897	Ceylon.
Kassiaöl	1,073	1,068	1,063	= Zimmtblütenöl.
Kassiaöl, rectificiert	1,058	1,055	1,052	durchschnittlich 1,05 bis 1,06.
Korianderöl	0,872	0,867	0,864	0,860 bis 0,870.
Krauseminzöl	0,930	0,925	0,922	deutsches, rectificiert.
Kubebenöl	0,918	0,915	0,912	
Kümmelöl, doppelt rectifiziert	0,905	0,900	0,896	aus Wiesenkümmel.
Kümmelöl, doppelt rectifiziert	0,911	0,908	0,905	aus holländischem Kümmel.
Muskatblütenöl	0,858	0,855	0,852	
Nelkenöl	1,065	1,062	1,059	durchschnittlich 1,060 bis 1,065.
Nelkenstielöl	1,065	1,061	1,057	" 1,060 bis 1,065.
Pfefferminzöl	0,906	0,903	0,901	" 0,900 bis 0,910.
"	0,905	0,900	0,898	Marle F. S. & Co., New-York.
Pomeranzenöl	0,854	0,850	—	Witcham; durchschnittlich 0,900 bis 0,05.
Römischkümmelöl	0,925	0,922	0,918	süß.
Santelholzöl	0,978	0,975	0,973	superfein ostindisch.
Sassafrasöl	1,068	1,065	1,060	durchschnittlich 1,05 bis 1,07.
Senföl, natürliches	1,030	1,025	1,020	
Sternanisöl	0,990	0,985	0,980	
Wachholderbeeröl	0,863	0,858	0,855	doppelt rectificiert.
Wintergrünöl	1,189	1,185	1,182	natürliches.
Zimmtöl, Ceylon	1,035	1,030	1,027	durchschnittlich 1,03 bis 1,035.

Erstarrungspunkt der flüchtigen Oele. Die meisten ätherischen Oele sind überhaupt nicht zum Gefrieren zu bringen; bei einigen gelingt es jedoch durch sehr starke Abkühlung; ganz wenige sind schon über 0° fest. Man beachte jedoch, daß verschiedene ätherische Oele beim Abkühlen sogen. „Stearopten“ ausscheiden, d. h. irgend einen festen oder leicht gefrierenden Bestandteil absetzen, mitunter sogar in Krystallen. Uebrigens ist bei den flüchtigen Oelen der Schmelzpunkt leichter zu finden, als der Erstarrungspunkt. Im folgenden sind einige auf diese beiden physikalischen Konstanten bezügliche Angaben, größtenteils nach Maier, zusammengestellt.

Ätherisches Del	Grade Celsius		Ätherisches Del	Grade Celsius	
	Erstarrt bei	Schmilzt wieder bei		Erstarrt bei	Schmilzt wieder bei
Anisöl . .	+ 10?	+ 17,0	Spiräaöl .	— 20,0	—
Arnikaöl .	—	+ 37,5	Sternanisöl	+ 2 oder + 15	+ 17,5
Asarumöl .	—	— 17,0	Zimmtöl .	0	+ 5,0
Bergamottöl .	— 24,5	—		Scheidet Stearopten aus bei Grad C.	
Cedernholzöl .	— 20,5?	+ 30,0?			
Fenchelöl . .	unter — 12,5	+ 5,0			
Gagelöl . .	—	+ 12,0	Baldrianöl .	— 20	
Geraniumöl .	— 20,5	—	Geraniumöl .	— 19	
Kamillenöl .	—	— 6,0	Nelkenöl . .	— 19	
Petersilienöl .	+ 2 bis + 8	—	Neroliöl . .	— 19	
Pichurymöl .	+ 15,0	—	Pfefferminzöl	+ 8 bis + 22	
Rosenöl . .	+ 19 bis + 32	+ 18 bis + 32	Sassafrasöl .	+ 7,5	
Santelholzöl .	— 20,5	—			

Siedepunkt der flüchtigen Oele. Die ätherischen Oele besitzen nur zum Teil einen eigenen Siedepunkt, nämlich soweit sie einheitlich zusammengesetzt sind (nur aus einer einzigen chemischen Verbindung bestehen). So siedet z. B. das Terpentingöl bei rund 160° konstant, weil es nur aus Pinen besteht. Aber auch in diesem Falle läßt sich nicht immer ein bestimmter Siedepunkt anführen, weil viele Bestandteile flüchtiger Oele in der Hitze Zersetzung oder Veränderung erleiden. So z. B. verwandelt sich Pinen in der Hitze in das isomere Dipenten. Liegen Mischungen verschiedener Stoffe in einem ätherischen Oele vor, so bleibt der Siedepunkt nicht konstant, wenn die Flüchtigkeit der Bestandteile verschieden ist; es geht zuerst vorwiegend der leichter flüchtige, später der schwerer flüchtige Anteil über, weshalb der Siedepunkt steigt. Man kann in solchem Falle also nur angeben, wenn das Sieden beginnt und wenn es beendet, bezüglich konstant geworden ist (letzteres, im Falle zuletzt doch ein einheitlicher Körper übrig bleibt). Sollten endlich die Gemengteile eines ätherischen Oels, was kaum vorkommen wird, gleichflüchtig sein, so würde gleichwohl das Gemisch nicht etwa den Durchschnittssiedepunkt der Bestandteile (mit Rücksicht auf ihre Mengenverhältnisse) sondern einen eigenen Siedepunkt zeigen. Letzterer zeigt sich auch sonst bei der fraktionierten Destillation eines flüchtigen Oels, insofern oft eine bestimmte chemische Verbindung allein übergeht, das siedende Oel aber keineswegs deren Kochpunkt besitzt. — Eine Zusammenstellung über die Siedepunkte ätherischer Oele siehe in der Uebersichtstabelle, welche der Beschreibung der flüchtigen Oele vorangeht.

Optisches Verhalten der flüchtigen Oele. Das optische Verhalten der ätherischen Oele wird sehr häufig als charakteristisches Merkmal für dieselben angezogen, wie wohl es keineswegs so gleichmäßig für dasselbe Oel ist, um immer sichere Schlüsse auf dasselbe gründen zu können. Die meisten ätherischen Oele besitzen zwei wesentliche optische Eigenschaften: 1. sie brechen das Licht stark; 2. sie lenken den polarisierten Lichtstrahl ab. Einige flüchtige Oele zeigen auch noch besonders spektroskopisches Verhalten. Es sind also von Wichtigkeit für die Erkennung der flüchtigen Oele: der Brechungsindex, das Drehungsvermögen und endlich das Spektrum.

Trifft ein Lichtstrahl auf die Grenzfläche zweier durchsichtiger Körper, z. B. von Luft in eine Flüssigkeit, so wird er teilweise zurückgeworfen (reflektiert), teilweise dringt er aber auch aus dem ersten in den zweiten Körper ein und wird dabei von seiner geradlinigen Richtung abgelenkt oder gebrochen. In dem Berührungspunkte des Lichtstrahles mit dem zweiten durchsichtigen Körper, z. B. der Flüssigkeit, kann man sich eine Senkrechte zur Oberfläche der letzteren errichtet denken, welche man Einfallslot nennt. Dieses, der Lichtstrahl und der gebrochene Strahl liegen in einer Ebene. Der Winkel vom einfallenden Strahl zum Einfallslot heißt Einfallswinkel (α), der zwischen dem in die Flüssigkeit verlängert gedachten Einfallslot und dem gebrochenen Strahl Brechungswinkel (β). Die Sinus der beiden Winkel stehen in einem unveränderlichen Verhältnis zu einander; es ist nämlich $\sin \alpha = n \sin \beta$, worin $n = \frac{\sin \alpha}{\sin \beta}$ mit dem Namen Brechungsindex

(Brechungsindex) oder Refraktionsindex belegt wird. Dieser Brechungsindex ist für jeden durchsichtigen Körper ein anderer und hängt auch von der herrschenden Temperatur ab. — Wie bekannt, besteht das Licht (weiße Licht) nicht aus Strahlen ein und derselben Brechbarkeit, sondern enthält solche von der verschiedensten Brechbarkeit. Daher muß man auch den Brechungsindex für Strahlen einer bestimmten Gattung angeben, wenn er eine wissenschaftliche Vergleichbarkeit haben soll. Man wählt gewöhnlich gelbes Licht, d. h. Strahlen der Gattung, welche der Fraunhofer'schen Linie D im Sonnenspektrum entsprechen, da diese Strahlen ungefähr mittlere Brechbarkeit besitzen. — In der Regel ist das physikalisch dichtere (spezifisch schwerere) Medium auch das optisch dichtere. Hiervon machen die ätherischen Oele (und eine Reihe anderer Körper) eine Ausnahme, indem sie ein im Verhältnis zu ihrer Dichte hohes Brechungsvermögen besitzen. — Nach J. W. Brühl ist das molekulare Brechungsvermögen (Molekularrefraktion) für chemische Zwecke die wichtigste physikalische Konstante (Berl. Ber. 21, 1888, S. 145). Dasselbe wird

nach der Formel $\frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \cdot \frac{P}{d}$ berechnet, worin P das Molekulargewicht der betreffenden Verbindung, n den Brechungsindex und d die Dichte bedeutet. n hat Brühl für die Fraunhofer'sche Linie C (α des Wasserstoffspektrums) bestimmt. Die Molekularrefraktion beträgt z. B. für Pinen 43,45 bis 43,77; für Limonen 44,39 bis 44,79; für Dipenten 44,7 bis 45,04; für Sphvestren 44,19 u. s. w. Weiter auf dieses Thema einzugehen ist hier nicht möglich; vergleiche übrigens die von Wallach ausgesprochenen Ansichten im 2. Kapitel dieser Abteilung unter b.

Bekanntlich faßt man das Licht als durch Ätherschwingungen entstanden auf. Der gewöhnliche Lichtstrahl zeigt, Ätherschwingungen in allen Ebenen rings um die Richtung des Strahles. Fällt nun aber ein Lichtstrahl auf ein brechendes Mittel, z. B. eine durchsichtige Flüssigkeit, mit einem Einfallswinkel, dessen Tangente gleich dem Brechungsindex der Flüssigkeit ist, so zeigt der zurückgeworfene Strahl vollständige, der gebrochene teilweise Polarisation, d. h. der Lichtstrahl zeigt nur Ätherschwingungen in paralleler Richtung, also in einer bestimmten Ebene, nicht in allen Ebenen rings um den Lichtstrahl. Die Polarisation ist vollständig bei demjenigen Einfallswinkel, für welchen der vom zurückgeworfenen und vom gebrochenen Strahle eingeschlossene Winkel ein rechter ist. Der Winkel, unter welchem der Strahl zurückgeworfen werden muß, um vollständig polarisiert zu sein, heißt der Polarisationwinkel (γ); es ist $n = \tan \gamma$. Dieser Polarisationwinkel ist für jede Substanz ein anderer. Die Ebene, in welcher der Strahl polarisiert ist, heißt seine Polarisationsebene. Fällt der Lichtstrahl auf einem schwarzen Glaspiegel unter 55° auf, so ist der zurückgeworfene Strahl polarisiert. Fängt man letzteren in einem parallel zum ersten stehenden schwarzen Glaspiegel auf, so erscheint in der Richtung des im zweiten Spiegel reflektierten Strahles Licht, weil die Reflexionsebenen beider Spiegel zusammenfallen. Ist dies aber nicht der Fall (was durch Drehung des zweiten Spiegels um den polarisierten Strahl als Achse möglich ist, wobei das Einfallslot des zweiten Spiegels die Fläche eines Kegelmantels um den polarisierten Strahl durchläuft), so verdunkelt sich nach und nach das Gesichtsfeld und ist bei Drehung um 90° und 270° völlig dunkel bei 180° und 360° fallen die beiden Reflexionsebenen zusammen; das Gesichtsfeld ist also hell.

In manchen Körpern geht eine eigentümliche Umdrehung des polarisierten Lichtes vor sich, die Zirkularpolarisation, welche man als Drehung der Polarisationsebene um die Richtung des Strahles als Achse auffassen kann. Diese Drehung ist

unter sonst gleichen Umständen verschieden stark für Licht von verschiedener Farbe; sie kann nach rechts oder links gerichtet sein. — Alle durchsichtigen Krystalle, welche nicht dem regulären System angehören, besitzen die Eigenschaft der Doppelbrechung, d. h. sie lenken in ihr Inneres eindringende Lichtstrahlen nicht einfach ab, sondern zerlegen sie in zwei Strahlen, welche sich im Innern des Krystalls nach verschiedener Richtung und mit verschiedener Geschwindigkeit fortpflanzen. Bekannt ist als solches doppelbrechendes Medium, der isländische Doppelspat (ein Kalkspat von höchster Reinheit, in hexagonalen Rhomboëdern krystallisierend). Schleift man aus diesem Krystall eine Platte, welche von zwei parallelen, zur Hauptachse senkrechten Ebenen begrenzt wird, so läßt dieselbe einen in der Richtung der Hauptachse auffallenden Strahl unzerlegt und ungebrochen durchgehen. In jeder anderen Richtung wird der in dem Krystall eintretende Lichtstrahl aber (auch bei senkrechtem Einfall) in zwei Strahlen zerlegt. Einer derselben folgt dem Brechungsgesetz und heißt der ordentliche Strahl; der andere zeigt eine besondere Brechbarkeit und heißt der außerordentliche Strahl. Beide Strahlen erweisen sich bei ihrem Austritt als vollständig polarisiert (der ordentliche Strahl in der Ebene des Hauptschnittes, der außerordentliche in einer zu dieser senkrechten Ebene). — Die Polarisationsapparate bestehen nun aus zwei Hauptteilen: dem Polarisateur und dem Analysator. Ersterer erzeugt einen polarisierten Lichtstrahl, letzterer dient zum Erkennen der vorhandenen Polarisation. Gewöhnlich bestehen Polarisateur wie Analysator aus je zwei in geeigneter Weise geschliffenen Doppelspatkrystallen, welche so mit Kanadabalsam zusammengekittet sind, daß an der Kittstelle der ordentliche Strahl durch Totalreflexion beseitigt wird. (Diese Kombination zweier Krystalle heißt nach dem Erfinder ein Nicol). Beide Nikols sind in einer horizontalen Röhre angebracht, der Polarisateur fest, der Analysator um die Achse der Röhre drehbar, welche Drehung man mit Hilfe eines im Grade geteilten Kreises ablesen kann. Der polarisierte Lichtstrahl fällt in die Achse des Apparates ein; stehen die Polarisationsebenen der beiden Nikols parallel, so ist das Gesichtsfeld hell und der Zeiger am geteilten Kreise zeigt auf 0°. Bei Drehung des Analysators um 90° ist das Gesichtsfeld dunkel, bei 180° wieder hell, bei 270° dunkel. Bringt man nun zwischen die beiden Nikols in eine verschlossene Röhre eingefüllt eine polarisierende Flüssigkeit, so zeigt sich, daß jetzt eine Links- oder Rechtsdrehung des Analysators nötig ist, um den ursprünglichen Helligkeits- oder Dunkelheitsgrad wieder herzustellen. Diese Drehung in Graden der Teilung ausgedrückt läßt Links- oder Rechtsdrehungsvermögen der Flüssigkeit zahlengemäß angeben. Das spezifische Drehungsvermögen einer Sub-

stanz berechnet sich nach der Formel $\alpha_D = \frac{100 \cdot z}{l \cdot d \cdot p}$, worin α_D das spezifische Drehungsvermögen für den Strahl D des Spektrums (gelbes Licht der mit Kochsalz leuchtend gemachten Flamme eines Bunsenbrenners), z den Mittelwert der Ablesungen für den Ablenkungswinkel, l die Länge der Flüssigkeitssäule, d die Dichte der Flüssigkeit bez. Lösung und p den Prozentgehalt der Lösung an gelöster Substanz bezeichnet. Für einfache Flüssigkeiten wird $p = 100$, so daß sich die Formel vereinfacht.

Endlich ist ein Wort über die Zerstreuung des Lichtes zu sagen (Dispersion). Das weiße Licht ist aus Strahlen verschiedener Brechbarkeit zusammengesetzt. Trifft es z. B. auf ein Prisma, so wird es in seine verschiedenen Strahlengattungen zerlegt und das ursprünglich weiße Licht erscheint uns regenbogenfarbig. Lassen wir das Licht durch den schmalen Spalt eines besonderen Rohres mit Linse auf das Prisma fallen und beobachten letzteres an der Seite wo die zerstreuten Strahlen austreten durch ein Fernrohr, in welches die zerstreuten Strahlen mit Hilfe einer Sammellinse geworfen werden, so erscheint uns im Auge das sog. kontinuierliche Spektrum, d. h. ein Band, welches in vertikalen Streifen, die aber unmerklich ineinander übergehen, alle Strahlengattungen, mit anderen Worten, alle Regenbogenfarben zeigt, links mit Rot beginnend und rechts mit Violett endend. Stammt das weiße Licht von der Sonne, so zeigen sich im Spektrum feine schwarze Linien, die sog. Fraunhoferschen Linien. Besonders wichtig ist die Linie D, welche mitten im Gelb liegt und Strahlen mittlerer Brechbarkeit entspricht, daher optische Messungen meist mit gelbem Lichte ausgeführt werden. Bezeichnen n_b , n_d und n_h die Brechungsindere für die Fraunhoferschen Linien B, D und H in Rot, Gelb und Violett,

so kann der Wert $\frac{n_h - n_b}{n_d - 1}$ als Maß für das Farbenzerstreuungsvermögen dienen. Bei nahezu gleichem Brechungsvermögen für die mittleren Strahlen des

Spektrums können verschiedene Substanzen sehr ungleiches Farbenzerstreuungsvermögen besitzen. — Tritt zwischen die weiße Lichtquelle und den Spalt des Spektralapparates oder Spektroskops, wie man die oben beschriebene Einrichtung nennt, ein durchsichtiger gefärbter Gegenstand, so erscheint im Spektrum derjenige Teil minder hell, ja vielleicht schwarz, welcher etwa dieselbe Färbung hat, wie der durchsichtige Körper. Mit andern Worten: jeder durchsichtige Körper hat die Fähigkeit, Licht zu absorbieren, und zwar tritt dies besonders stark bei gefärbten Körpern auf: eine kleine Natriumflamme erscheint unter Umständen vor einer großen Natriumflamme schwarz. Im allgemeinen betrifft die Verdunkelung oder Auslöschung gewisser Teile im kontinuierlichen Spektrum durch gefärbte durchsichtige Medien solche Stellen, welche gleich gefärbt sind; doch ist dies nicht allgemein gültig, weil unser Auge nicht alle in einem gefärbten Lichte oder dergl. mehr enthaltenen Strahlengattungen wahrzunehmen vermag. Man nennt nun ein kontinuierliches Spektrum mit matten oder dunklen Partien ein Absorptionsspektrum.

Die umstehende Tabelle liefert zunächst Angaben über das Brechungs- und Drehungsvermögen der ätherischen Oele. Sie ist zusammengestellt nach den Ermittlungen von F. P. Dale (Piesse, Chimie des parfums 1890, p. 55), Buignet (Journ. Pharm. Chim. (3) 40, 1861, p. 261, 264, 331), R. Luboldt (Journ. f. prakt. Chemie 79, 1860, S. 352) und Skalweit (Chem. Centralbl. (3) 10, 1879, S. 367).

Zu dieser Tabelle ist noch folgendes zu bemerken. Spalte 1 bis 6 und 8 bis 10 enthalten Angaben nach Piesse. In Spalte 7 sind die Luboldtschen Zahlen eingetragen; dieselben wurden mit dem Mitscherlichschen Polarisationsapparat bei 100 mm Länge der Flüssigkeitssäule erhalten. Die Zahlen der letzten Spalte endlich sind von Skalweit berechnet worden, der sich der Formel $\alpha_D = \frac{\alpha}{p l}$ bediente; was diese Buchstaben bedeuten, ist nicht angeführt. Weiter ist zu Spalte 5 zu erinnern, daß für manche ätherische Oele, namentlich gelbgefärbt, die Beobachtung für den Strahl H nicht möglich war, und daß alsdann Strahl F oder G gewählt wurde (G bei Bergamott-, Kalmus-, Rassa-, Roriander-, Rubeben-, Geranium-, Grünminz-, Myrrhen-, Neroli-, Patchuli-, Thymianöl, F für Vermutöl).

Der Brechungsindex liegt für die meisten flüchtigen Oele zwischen 1,46 und 1,5 (Strahl A). Aus der Differenz $n_H - n_A$ ergibt sich die Länge des Spektrums; dieselbe beträgt etwa 0,028. Ausgezeichnete Stellungen nehmen Sassafras-, Myrrhen-, Wintergrün-, Nelken-, Anis- und Rassaöl ein, die stärker brechen, und ebenso Rajeputöl, welches das geringste Refraktionsvermögen zeigt. Das spezifische Drehungsvermögen der ätherischen Oele ist sehr verschieden; man wird mit seiner Hilfe z. B. Verfälschungen der Oele mit Terpentinöl gewöhnlich konstatieren können, ebenso Verfälschungen des Bergamottöles u. s. w. Beachtlich ist auch, daß fette Oele kein Drehungsvermögen besitzen, so daß sie, wenn sie betrügerischer Weise zu flüchtigen Oelen zugemischt werden, deren Drehungsvermögen herabdrücken. Flüssiger faßt das Verhalten der flüchtigen Oele gegen polarisiertes Licht in folgenden Regeln zusammen. Die Bestandteile ätherischer Oele sind teils optisch aktiv, teils inaktiv. Dem entsprechend ergeben sich die optischen Eigenschaften des Oeles aus denen seiner Gemengteile. Da nun die Mengenverhältnisse der letzteren wechselnd sind, so kann auch das Drehungsvermögen des ätherischen Oeles nicht konstant sein. Dazu kommt, daß Oxydation des Oeles, Gehalt an Wasser u. s. w. auf seine optischen Eigenschaften verändernd einwirkt, daß auch optisch inaktive Stoffe, die das Öl enthält, in gleicher Richtung sich geltend machen und daß dies natürlich in noch viel höherem Grade stattfindet, wenn das Öl etwa Bestandteile von entgegengesetztem Drehungsvermögen enthält. Somit kann durch alleinige Feststellung des optischen Verhaltens eines Oeles dessen Reinheit nicht konstatiert werden; in Verbindung

Ätherisches Del	Dichte bei 15,5°	Brechungsinde			Drehung für 250 mm	Drehung für 100 mm	Dichte bei 12°	Brech- ungs- index für D	α _D	α _D nach Stalweit
		Grad G.	A	D	H					
Amisöl	0,9852	10,5	1,5433	1,5566	1,6118	— 1°	0			
Arnikaöl	— 25,5°			
Baldrianöl	0	+ 14,25°			
Bergamottöl	0,8825	22	1,4559	1,4625	1,4779	+ 23°	0	1,468	+ 18,45	+ 33 bis + 38
Bittermandelöl	0	1,550	0	
Cedernöl	0,9622	23	1,4978	1,5035	1,5238	+ 3°			
Cedratöl	0,8584	18	1,4671	1,4731	1,4952	+ 156°	+ 43 bis + 57°	1,478	+ 88,88	
Citronellaöl	0,8908	21	1,4599	1,4659	1,4866	— 4°			
Citronenöl	0,8498	16,5	1,4667	1,4727	1,4946	+ 164°	1,479	+ 87,05	+ 139 bis + 164
Dillöl			
Eufoliptusöl, von E. amygdalinus.	0,8812	13,5	1,4717	1,4788	1,5021			
Fenchöl	0,8922	11,5	1,4764	1,4834	1,5072	— 136°	+ 16,2°	1,555	+ 8,13	+ 42
Geraniumöl, indisch	0,9043	21,5	1,4653	1,4714	1,4868	+ 206°	0 bis — 1,25°			
Grünminzöl	0,9342	19	1,4767	1,4840	1,5015	— 4°	— 20 bis — 27°			
Ingweröl	— 4°			
Kajuputöl	0,9203	25,5	1,4561	1,4611	1,4778	0	— 1,5°	— 3
Kalmusöl	0,9410	11,0	1,4843	1,4911	1,5144	+ 42°			
Kamillenöl	1,462	+ 48,80	
Kampferöl			
Kardamomenöl			
Kastarillöl	0,8956	10	1,4844	1,4918	1,5158	+ 26°	+ 36,25°			
Kaffiaöl	1,0297	19,5	1,5602	1,5748	1,6243	0	+ 13°			
Kirschlorbeeröl	0	+ 18°	0
Kopaivabalsamöl	0	
Korrianderöl	0,8775	10	1,4592	1,4652	1,4805	— 19°	— 17,33	
Krauseminzöl	+ 10,5°		
Kretischdostienöl	— 16,5 bis — 44,5°		
Kubebenöl	0,9414	10	1,4953	1,5011	1,5160	+ 3°		
Kummelöl	0,9121	10	1,4829	1,4903	1,5142	— 26°			
Lavendelöl	0,8903	20	1,4586	1,4648	1,4862	+ 63°	+ 76° bis + 96°	1,493	+ 87,33	
Lemongrasöl	0,8932	24	1,4705	— 20°	— 6 bis — 11,7°	1,467	— 21,20	— 25 bis — 32
Limettöl	— 3° ?	0 bis — 0,5°			
Lorbeeröl	0,8808	18,5	1,4944	1,5022	1,5420	— 6°	+ 52°			
Majoranöl	deutlich + 28°			
							französl. + 18°			

Wasslatnußöl . . .	0,8826	24	1,4644	1,4709	1,4934	+ 44°	. . .	0,874	. . .	1,483	+ 34,28
Wasslatbittenöl . . .	1,0189	7,5°	1,5196	1,5278	1,5472	- 136°	+ 24
Pyrrhenöl . . .	0,8911	14	1,4623	1,4680	1,4879	+ 21°	- 96
Wellenöl . . .	1,0475	17	1,5213	1,5312	1,5666	- 4°	. . .	1,542	1,061	0	
Weroliöl . . .	0,8789	18	1,4614	1,4676	1,4835	+ 15°	+ 20 bis + 32,5°	+ 10,25	
Orangenblütenöl . . .	0,8780	. . .	1,4780	- 120°	
Paräthuliöl . . .	0,9554	21	1,4990	1,5050	1,5194	. . .	- 14,25°	
Peterfilienöl . . .	0,8765	21	1,4586	1,4600	1,4808	+ 26°	+ 19°	+ 20,47	
Petitgrainsöl	- 13°	
Pfefferöl . . .	0,9028	14,5	1,4612	1,4670	1,4854	- 72°	bentisch - 20° englisch - 23,5°	0,904	1,469	engl. - 34,29 franz. - 14,90	- 105
Pfefferminzöl	- 5,75°	
Polepöl . . .	0,8509	20	1,4633	1,4699	1,4916	+ 32°?	saß + 82° bitter + 92°	+ 64
Pomeranzenölalenöl	
Portugalsöl	
Rainfarruöl	- 5,5°	+ 105,20	
Rautenöl	aus Strant - 5° aus Frucht - 21°	
Römißkammillenöl	+ 52°	
Rosenöl . . .	0,8912	25,5	1,4567	1,4627	1,4885	- 7°	- 3°	- 7,5
Rosenholzöl . . .	0,9064	17	1,4813	1,4903	1,5113	- 16°	
Rosmarinöl . . .	0,9080	16	1,4632	1,4688	1,4867	+ 17°	+ 2,2° franzöf. - 19,5° + 7,5°	0,896	1,475	+ 14,67	+ 18
Salbeiöl	
Santelholzöl . . .	0,9750	24	1,4959	1,5021	1,5227	- 50°	
Sassafrasöl	0	1,087	1,541	+ 2,45	
Senföl	0	
Sternanisöl	0	
Terpentinöl . . .	0,8727	13/	1,4672	1,4732	1,4938	- 79°	robes deutich. + 14,6° ameril. + 13,5° rethif. + 14,6° franzöf. - 18,2°	0,867	1,476	- 43,50	- 40 franz. - 38 bis - 40 ameril. + 14 russisch + 32
Thymianöl . . .	0,8843	19	1,4695	1,4754	1,4909	. . .	- 25°	
Wachholderöl	Polz - 15° Beeren - 35,5	0,890	1,483	- 11,23	
Wermutöl . . .	0,9122	18	1,4631	1,4688	1,4756	
Wintergrünöl . . .	1,1423	15	1,5163	1,5278	1,5737	+ 3°	
Wurmsamenöl	0	
Zimmtöl	- 3,5° 0	

mit anderen Untersuchungsmethoden ist aber die optische als wertvolles Hilfsmittel anzusehen.

Die spektroskopische Untersuchung der ätherischen Öle ist hauptsächlich von W. N. Hartley und A. R. Huntington angeregt und verfolgt worden (Chemical News 40, 1879, p. 269. — 41, 1880, p. 291). Dieselben fanden, daß die Terpene $C_{10}H_{16}$ die ultravioletten Strahlen des Spektrums ziemlich kräftig zu absorbieren vermögen, während die Sesquiterpene $C_{15}H_{24}$ ein viel höheres Absorptionsvermögen für die Strahlen größerer Brechbarkeit besitzen und Cymol $C_{10}H_{14}$ ein so charakteristisches Absorptionsspektrum liefert, daß man mit seiner Hilfe das Cymol noch in Verdünnung mit 5000 Vol. Alkohol bei 15 mm Schichtenstärke nachweisen kann. Benzol und seine Derivate absorbieren des Ultraviolett viel stärker als Terpene; durch Verdünnung der ätherischen Öle mit Alkohol lassen sich solche Körper der aromatischen Reihe mitunter sicher erkennen, ja der Menge nach schätzen. Zu beachten ist endlich, daß Terpene oder deren Oxydationsprodukte im reinen Zustande kein Absorptionsspektrum liefern.

Auf das spektroskopische Verhalten läßt sich folgende Einteilung der flüchtigen Öle begründen:

1. Öle, welche kontinuierliche Spektren liefern.

Australen aus Terpentinöl; Birkenrindenöl; Rajeputen und Karben; Kalmus-, Zitronen-, Citronella-, Cedernholz-, Rubebenöl. Hesperiden aus Orangeschalenöl. Indisch Geranium-, Wachholder-, Lavendel-, Einaloöl. Menthol und der Kohlenwasserstoff aus Muskatnußöl. Patchuli-, Rosen-, Rosenholz-, Rosmarin-, Santelholz-, Betiveröl. Tereben und Terebenthin.

2. Öle, welche das Absorptionsspektrum des Cymols zeigen.

Thymian-, Limonen-, Muskatnuß- und Kümmelöl.

3. Öle, deren verdünnte Lösungen Absorptionsbanden geben.

Anis-, Bap-, Bergamott-, Bittermandel-, Raffia-, Pfefferminz-, Nellen-, Piment-, Thymianöl. Karvol aus Kümmelöl, Myristol aus Muskatnußöl, das blaue Öl des Patchuliöls.

Weiter hat E. Sod speziell solche Öle untersucht, die Cörulein enthalten. (Chem. Centralbl. (3) 14, 1883, S. 205). Kamillen-, Bermet- und Schafgarbenöl geben in Rot und Orange bei B, C und C $\frac{1}{2}$, D genau in derselben Lage drei Absorptionsstreifen. Dieselben zeigte noch stärker das reine blaue Öl. — Endlich hat sich mit spektroskopischen Untersuchungen flüchtiger Öle auch A. Tichomirov beschäftigt (Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 1437). Nach ihm geben Bergamott- und Rajeputöl das Chlorophyllspektrum. Pomeranzenblüten- und Pfefferminzöl liefern dagegen erst Absorptionsspektren, wenn man sie einer besonderen chemischen Behandlung unterwirft, ersteres mit einer gesättigten Lösung von saurem Natriumsulfit, letzteres mit Essig- oder Salpetersäure schüttelt. Das Neroliöl wird dabei rot bis purpurn, das Pfefferminzöl grün bis blau; beide zeigen nun charakteristische Absorptionen des Lichtes.

Löslichkeit der flüchtigen Öle. Die ätherischen Öle lösen sich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzin, Schwefelkohlenstoff, fetten Ölen u. s. w., jedoch natürlich nicht mit gleicher Leichtigkeit, auf. In Wasser ist ihre Löslichkeit sehr gering, ja es handelt sich bei den sog. Lösungen flüchtiger Öle in Wasser in der Regel wohl nur um Mischungen. Besonders interessant und technisch wichtig ist das Verhalten der Öle gegen Wasser und gegen Alkohol.

Verhalten gegen Wasser. Was über die sog. destillierten Wässer und über das Wasser der Destillation bereits früher (S. 43) gesagt wurde, soll hier nicht wiederholt werden. Dagegen sei hinzugefügt, daß es mitunter von pharmazeutischer Wichtigkeit ist, ätherisches Öl möglichst fein im Wasser zu verteilen (was man wohl auch „lösen“ nennt). Hierzu sind verschiedene Verfahren in Vorschlag gebracht worden (Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 129. — Chem. Ztg. 13, 1889, S. 1477). E. Vogel will das Öl zunächst auf Filterpapier ausgießen und dieses dann in kleine

Stücke zerschneiden, diese aber dann so lange mit Wasser (1 g auf einen Tropfen Del) ausschütteln, bis das Ganze ein Brei geworden ist. Alsdann soll man vorsichtig und unter Schütteln, so viel Wasser zugeben, daß man abfiltrieren kann. — D. Curtmann verwirft die übliche Methode, das ätherische Del durch Verreiben mit Magnesia oder Kalphosphat erst fein zu verteilen und dann mit Wasser aufzunehmen, empfiehlt vielmehr hierzu Talk oder mit Salzsäure ausgekochten Kieselgur zu nehmen. — Bergmann endlich weist darauf hin, daß Wasser, welches Ammoniakseife enthält, sehr große Massen ätherisches Del aufzunehmen vermag.

Wichtiger ist die Alkohollöslichkeit der flüchtigen Oele. Wir geben hierüber die von Maier reproduzierten und von Zeller herrührenden Mitteilungen.

Man kann die Oele, wie folgt, nach ihrer Alkohollöslichkeit gruppieren:

1. Oele, die im absoluten Alkohol nicht in jedem Verhältnis löslich sind.

Arnika-, Ruben-, Rosenöl.

2. Oele, die sich schon in Alkohol mit $D = 0,85$ in jedem Verhältnisse lösen.

Asarum-, Asafoetida-, Baldrian-, Bittermandel-, Elemi-, Galgant-, Rajeput-, Kalmus-, Kardamomen-, Knoblauch-, Krauseminz-, Kümmel-, Lavendel-, Lebensbaum-, Majoran-, Massop-, Nelken-, Quendel-, Rainfarn-, Rosmarin-, Salbei-, Senf-, Spillavendel-, Spiräa-, Thymian-, Wermut-, Wintergrün-, Wurmsamen-, Zimmt-, Zittweröl.

3. Oele, die sich in 0,5 bis 6 Teilen Alkohol von $D = 0,85$ lösen.

Anis- (5), Arnikawurzel- (5 bis 6), Bergamott- (0,5), Dosten- (6), Fenchel- (2 bis 4), Kaskarill- (1 bis 2), Melissen- (5 bis 6), Muskatblüten- (6), Neroli- (1 bis 3), Peterfilien- (1 bis 3), Pfefferminz- (1 bis 3), Rauten- (1), Römischkümmel- (3), Sadebaum- (2), Sassafras- (4 bis 5), Schafgarben- (1), Sternanis- (5 bis 6), Ysopöl (1 bis 4).

4. Oele, die sich in Alkohol von $D = 0,85$ schwer lösen.

Gagel- (50), Kamillen- (8 bis 10), Schwarzkümmel- (30), Terpentinöl (10 bis 12).

5. Oele, die sich in Alkohol von $D = 0,85$ schwer und nicht klar lösen.

Arnikablüten- (100), Citronen- (10), Ropavabalsam- (20 bis 30), Ruben- (27), Pomeranzenschalen- (7 bis 10), Rosen- (100), Wachholderbeeröl (10 bis 12).

Nicht trübende Oele. Für die Likörfabrikation und ähnliche Zwecke ist es wesentlich, daß die als Riech- und Geschmacksstoffe verwendeten flüchtigen Oele beim Eintragen in Alkohol nicht trübe Ausscheidungen liefern. Solche trübende Stoffe enthalten die sauerstoffhaltigen ätherischen Oele weniger, als die sauerstofffreien, sowie die in Weingeist schwer löslichen mehr, als die leichter darin löslichen. Außer der Menge und Art des angewendeten ätherischen Oeles kommt für die Stärke der Trübung (des Brantweinfaßes) noch der Gehalt des Alkohols in Frage. Zu den nicht trübenden Oelen gehören die in Klasse 2 und allenfalls 3 aufgezählten, während Klasse 4, namentlich aber 1 und 5 stark trübende Oele umfassen. Bei der fraktionierten Destillation der ätherischen Oele erhält man zuletzt den schwereren Anteil, welcher im Handel als extrastarkes Del bezeichnet wird. Derselbe ist in der Regel in 50 prozentigem Weingeist klar löslich, ja trübt sogar 25 prozentigen Brantwein nicht, gehört also zu den nicht trübenden Oelen.

Nicht trübende Essenzen und Extrakte sind weingeistige Lösungen von ätherischen Oelen, denen durch Absitzenlassen u. s. w. und Abgießen die trübenden Bestandteile genommen sind, bezüglich alkoholische Pflanzenauszüge von gleicher Beschaffenheit.

Wird das ätherische Del mit 10 Teilen 50 prozentigem Weingeist zusammengeschüttelt, so lösen sich die trübenden Bestandteile nicht mit auf. Die klar abgezogene Lösung kann dann für 50 prozentigen Brantwein, ohne daß letzterer ge-

trübt wird, benutzt werden. Gewöhnlich nimmt man aber den Weingeist zur Lösung des Oeles doppelt so stark, wie den Brantwein, um ganz sicher zu gehen. Weingeistige Lösungen solcher ätherischen Oele, die in der Kälte Stearopten ausscheiden, würden gleichfalls in der Kälte krystallinische Substanzen absetzen; man muß daher einige Male die Oele bis zum Siedepunkte erhitzen, worauf sie die Eigenschaft zu krystallisieren verlieren. Zur Herstellung nicht trübender Extrakte nimmt man 1 bis 4 Prozent vom Gewichte der Pflanzenstoffe an Alkohol mit 65 bis 70 Prozent, nur bei sehr wasserhaltigen Stoffen noch stärkeren Alkohol (nach H. Popper, die Fabrikation der nicht trübenden ätherischen Essenzen und Extrakte; Wien 1889).

Zweites Kapitel.

Chemische Eigenschaften und Zusammensetzung der flüchtigen Oele.

1. Chemische Eigenschaften. Nachtrag zu Seite 4 bis 7.

Was im allgemeinen über die chemischen Eigenschaften der flüchtigen Oele in der Einleitung gesagt wurde, bedarf nur noch einer Erweiterung und eines Zusatzes. Ersterer bezieht sich auf das Verhalten der ätherischen Oele gegen Sauerstoff, letzterer auf die Wirkung der flüchtigen Oele, besonders auf ihre antiseptischen Eigenschaften. Die chemischen Reaktionen, welche praktisches oder theoretisches Interesse besitzen, sind unter dem Abschnitt über die Zusammensetzung der flüchtigen Oele, wie dem Kapitel über ihre Untersuchung ausführlicher behandelt.

Flüchtige Oele und Sauerstoff. Bereits C. F. Schönbein sprach die Ansicht aus, daß der Sauerstoff der Luft zuerst durch die ätherischen Oele ozonisiert werde und daß alsdann durch das gebildete Ozon das Oel selbst Oxydation erleide (Liebig's Annalen 102, 1857, S. 129. — Journ. f. prakt. Chemie 75, 1858, S. 73). Ozon macht bekanntlich schon in der Kälte das Jod aus Jodkalium frei, welches dann Stärkekleister bläut. Wird nun Jodkaliumstärkekleister mit Luft und z. B. Bittermandelöl im Dunklen geschüttelt, so zeigt sich keine Einwirkung, wohl aber tritt im Lichte sofort starke Blaufärbung auf. Auch die Bildung von Benzoesäure aus Bittermandelöl findet im Lichte schneller statt als im Dunklen. Frisch mit Luft geschütteltes Bittermandelöl vermag Ozon in sich anzuhäufen, welches allerdings beim Stehen zur Oxydation des Oeles selbst dient; ähnlich verhält sich auch Terpentinöl. — Etwas andere Ideen sprach C. T. Ringzett über das Verhalten der ätherischen Oele gegen Sauerstoff aus (Chemical News 32, 1875, p. 138. — 34, 1876, p. 127, 135. — 39, 1879, p. 279. — Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 472, 1363. — 61, 1, 1890, S. 574). Nach ihm addieren die ätherischen Oele Sauerstoff, wobei Kampferperoxyd entsteht (camphoric peroxide) $C_{10}H_{14}O_4$. Kommt dieser Körper mit Wasser in Berührung, so bildet sich Kampfersäure $C_{10}H_{16}O_4$ und Wasserstoffsperoxyd geht in Lösung: $C_{10}H_{14}O_4 + 2H_2O = C_{10}H_{16}O_4 + H_2O_2$. Es gilt dies jedoch nur für die Terpene oder terpenhaltige Oele, sowie für Cymol.

Letzteres soll bei Insolation durch Sonnenlicht und Gegenwart von Wasser nach folgender Gleichung oxydiert werden: $C_{10}H_{14} + 3O_2 = C_8H_8O_2 + C_2H_4O_2 + H_2O_2$, also eine Toluyl- und Essigsäure liefern. Bei Terpentinöl, welches mit Wasser gemischt ist und durch welches im Sonnenlichte Luft geleitet wird, beginnt die Oxydation nur langsam, geht aber dann rascher vorwärts bis zu einem Maximum, welches wieder von einer Verminderung der Sauerstoffaufnahme gefolgt wird. Das Del wird spezifisch schwerer und bekommt einen höheren Siedepunkt. Wird oxydiertes Del zu frischem gegeben, so erhält letzteres die Fähigkeit, sich zu oxydieren. Das Wasser enthält Wasserstoffsuperoxyd, neben Kampfer- und Essigsäure; die Lösung schmeckt etwas bitter, ist nicht giftig, wirkt auf Farbstoffe (der Kleider u. s. w.) nicht ein und besitzt einen hohen antiseptischen Wert, für welchen Wasserstoffsuperoxyd und Kampfersäure maßgebend sind. Diese Lösung nennt Ringzett, der sie technisch als Desinfektionsmittel hergestellt hat, Sanitas. Er stellte auch den „größten Sauerstoffverbrauch“ für eine Reihe von flüchtigen Oelen fest, indem er bestimmte Gewichtsmengen der Oele mit gleichen Luft- und Wassermengen in Röhren einschloß und dem Sonnenlichte aussetzte, dann aber die Menge des übriggebliebenen Sauerstoffes bestimmte. Wenn die größte verbrauchte Menge = 100 gesetzt wird (russisches und schwedisches Terpentinöl), so folgen sich die Oele in dieser Reihe: 89,4 für schweizer Terpentinöl; 78,9 für amerikanisches Terpentinöl; 75 für Eukalyptusöl u. s. w. — Wird das Wasser vom Oele abgegossen und abgedampft, so hinterbleibt ein Stoff von der Zusammensetzung $C_{10}H_{14}O_2$, der sich bis auf 5 Prozent wieder in Wasser löst und bei 100° flüchtig war. Ringzett nennt den Körper „löslicher Kampfer“. Derselbe soll nach seinen neueren Untersuchungen bei Gegenwart von Wasser in Wasserstoffsuperoxyd und Kampferogenol $C_{10}H_{14}O_2$ zerfallen, außerdem soll ein thymolartiger Körper $C_{10}H_{14}O$ entstehen. Auf den Widerspruch von H. Yoshida hin (Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 1098) bezeichnete jedoch Ringzett die letzteren Angaben als irrig und gab an, Kampferogenol sei ein Gemisch aus Kampfer und flüchtigem Oel. Dagegen hat Ringzett auch in seiner neuesten Arbeit noch die Thatsache der Bildung von Wasserstoffsuperoxyd bei Zersetzung des Körpers, der sich in dem Präparat „Sanitas“ findet, durch Wasser aufrecht erhalten; aber jenen Körper formuliert er jetzt $C_{10}H_{14}O_2$, gibt die Gleichung zu $C_{10}H_{14}O_2 + H_2O = C_{10}H_{14}O_2 + H_2O_2$ an und nennt jetzt den nicht krystallisierbaren Körper $C_{10}H_{14}O_2$ löslichen Kampfer.

Auch G. Bellucci hat Versuche über die ozonisierende Wirkung der ätherischen Oele angestellt (Berl. Ber. 12, 1879, S. 1699) und ist zu den Schlüssen gekommen, daß bei allen Oelen die ozonisierende Kraft am stärksten im direkten Sonnenlichte ist, einige nach geschehener Insolation auch im Dunklen weiter wirken, endlich andere im Dunkeln sofort aufhören, der Sauerstoff der Luft zu aktivieren (Bergamott-, Lavendel-, Nelkenöl). — Weiter konstatierte M. Bardsly (Chem. Centralbl. (3) 13, 1882, S. 803), daß in Luft aufbewahrtes Eukalyptus-, Pfefferminz- oder Terpentinöl beim Ausschütteln mit Wasser an letzteres Wasserstoffsuperoxyd abgaben und daß sich in dem durch Kochen vom H_2O_2 befreiten Wasser mit einiger Sicherheit Stickstofftrioxyd N_2O_3 nachweisen ließ, welches also durch Oxydation des Stickstoffes der Luft entstanden sein mußte. — Endlich hat sich G. Papasogli mit dem in Frage stehenden Gegenstande beschäftigt (Chem. Centralbl. (3) 19, 1888, S. 1548). Auch er fand, daß längere Zeit mit Wasser geschütteltes Terpentinöl Wasserstoffsuperoxyd enthielt. Weiter war aber darin Kampfersäure, Ameisen- und Essigsäure und wahrscheinlich Kampferharzsäure enthalten (was das sei, ist nicht gesagt). Auch gelang es Papasogli aus dem Wasser, welches mit Terpentinöl lange Zeit in Berührung geblieben war, einen mit Kampfersäure isomeren Körper $C_{10}H_{14}O_2$ in Nadeln krystallisiert zu erhalten. Das oxydierte Terpentinöl schied beim Behandeln mit Natrium das Natriumsalz einer Oxydylbinsäure $C_{20}H_{30}O_4$ aus. 2 ccm Eukalyptusöl absorbierten in 8 Monaten 122 ccm Sauerstoff, wobei 46 ccm Kohlenäure austraten; das Del enthielt danach Wasserstoffsuperoxyd, aber kein Ozon. Es war dies durch Lackmuspapier nachzuweisen, welches von Ozon, aber nicht von Wasserstoffsuperoxyd gebleicht wird. Die Luft von Nadelholzwäldern enthält H_2O_2 , aber nicht Ozon. — Das Wasser, welches lange unter Terpentinöl gestanden hatte, war tatsächlich, wie Ringzett gefunden hat, ein gutes Konservierungsmittel für Fleisch, machte riechendes Fleisch wieder gesund, zerstörte Mikroorganismen und scheint sonach zur Wundbehandlung geeignet zu sein. —

Das Resultat aller dieser Untersuchungen dürfte also dahin zusammengefaßt werden können: daß alle terpenhaltigen ätherischen Oele

im Lichte und womöglich bei Gegenwart von Wasser Oxydationen erleiden, bei denen Wasserstoffsuperoxyd und saure Produkte (Kampfer-, Essigsäure) entstehen, daß es dagegen sehr zweifelhaft ist, ob sich Ozon bildet.

Physiologische und antiseptische Wirkung der flüchtigen Oele. Die ätherischen Oele werden innerlich als Delzucker und in Lösungen, äußerlich für sich, in Form von Lösungen, Mischungen mit Wasser, Salben u. s. w. medizinisch angewendet, und zwar heute lange nicht so häufig wie früher. Doch sind noch eine ganze Reihe von Hausmitteln beliebt, deren wirksames Prinzip das ätherische Del sein dürfte, so namentlich eine Reihe alkoholischer Pflanzenextrakte. Es ist also nicht überflüssig, über die Wirkung der Oele beim Gebrauch als Heilmittel ein paar Worte zu sagen. Äußerlich angewendet rufen sie vielfach Rötung der Haut, also Hautreiz, ja Blasenbildung hervor; die eingeriebene Stelle erwärmt sich, ja brennt unter Umständen energisch (z. B. bei Senföl). Die schwefelhaltigen flüchtigen Oele rufen außerdem noch durch ihren Geruch heftiges Thränen der Augen, mitunter Nies- und Hustenreiz hervor. Aus allen diesen Gründen werden ätherische Oele zu Einreibungen bei rheumatischen Schmerzen, bei Gesicht- und Kopfschmerz, bei Lähmungen u. s. w. angewendet. Innerlich gegeben sind fast alle ätherischen Oele in großen oder zu häufig gegebenen Dosen Gifte, unter Umständen tödliche Gifte. Eine gewisse Zahl von Oelen ist indessen bei sachgemäßer Verwendung als Heilmittel auch innerlich brauchbar. So gehören hierher eine Reihe von wurmabtreibenden oder blähungserregenden Oelen, von solchen, welche krampfstillend und desinfizierend (bei Hals-, Lungenkrankheiten u. s. w.) wirken oder choleraähnliche Zustände beseitigen. Andere flüchtige Oele sind harntreibend und wirken auf Gallensteine lösend; auch als schweißtreibende Mittel sind sie zum Teil im Gebrauch. Die betreffenden Verwendungsweisen medizinischer Art finden sich in der Beschreibung der flüchtigen Oele aufgeführt.

Hier ist nur auf die antiseptische Wirkung der ätherischen Oele noch etwas näher einzugehen.

Wie schon erwähnt, will Ringzett flüchtiges Del mit Wasser und Luft im Sonnenlichte in Berührung lassen und die hierbei entstehende Lösung von Wasserstoffsuperoxyd, Kampfersäure u. s. w. als Desinfiziens benutzen. M. Chamberland hat 115 ätherische Oele bezüglich ihrer Wirkung auf Milzbrand und Bazillen der Gartenerde geprüft. Er fand, daß 14 davon (darunter Nellenöl) die Entwicklung des Milzbrandes zulassen, 102 sie hindern und 8 den Milzbrand beseitigen (darunter Ceplonzimmtöl in 4 Tagen). Die innerliche Verabreichung oder Einspritzung des Oeles unter die Haut bei milzbrandkranken Tieren hatte aber keinen Erfolg (Chem. Centralbl. (3) 18, 1887, S. 1259). G. Riedlin fand, daß Terpentingöl in 1 prozentiger Lösung kräftig hindernd auf den Bakterienwachstum einwirkte, während dem Lavendel-, Eukalyptus- und Rosmarinöl stark antiseptische Eigenschaften zukommen (Centralbl. (3) 19, 1888, S. 1466). S. Aradas endlich fand, daß Lavendel-, Terpentin-, Neroli-, Bergamott-, Krauseminz-, Melissen-, Citronen-, Rosmarin-, Eukalyptus-, Rosen- und Bittermandelöl auf Kulturen des *Bacillus dysentericus* nur kurze Zeit verzögernd einwirken und auch gegen andere Mikroorganismen sich ähnlich verhalten, so daß sie keinen antiseptischen Wert besitzen. (Centralbl. 60, 2, 1889, S. 464). Bemerkt sei endlich, daß in den Körper gebrachte ätherische Del zum Teil durch die Lunge ausgeschieden werden und also doch vielleicht als Heilmittel für Lungenkrankheiten einen gewissen Wert haben.

2. Zusammensetzung der flüchtigen Oele.

a) Geschichtliches.

Die Parfümerie, welche sich auf Verwendung flüchtiger Oele in Form wohlriechender Salben, Oele, Wässer u. s. w. gründet, ist eine sehr lange gelübte Kunst, deren Ursprung in religiösen Vorschriften und kirchlichen Gebräuchen zu suchen sein dürfte. Schon lange, ehe der Begriff „ätherisches Del“ auftauchte, wurden Harze und Balsame als Räuchermittel verwendet, und die Bibel erwähnt bereits Weihrauch, Myrrhen, Aloe, Santelholz, Muskatnuß, Nelken u. s. w., alles orientalischen Pflanzen entstammende Riechstoffe. Die Juden machten von solchen Räucherstoffen bei gottesdienstlichen Handlungen reichlich Gebrauch, bedienten sich aber auch des Parfüms zu Toilettenzwecken und salbten sich, wie auch andere orientalische Völker, ein; ebenso wurde der Leichnam einbalsamiert, ehe er bestattet wurde. Chinesen, Perser und Araber verbrauchten Parfüme in großen Mengen, die Chinesen sogar als Zusatz zu Speisen. Die Skythen kannten nach Herodots Zeugnis aus Cypressen- und Cedernholz mit Weihrauch und Wasser bereitete Schönheitsmittel. Die ägyptischen Frauen trugen Sachets (d. i. Riechpulver in Säckchen) bei sich, und noch heute zeigen die bei Mumien gefundenen Riechfläschchen u. s. w. den bedeutenden Verbrauch an Parfüm an. Auch bei den Griechen wurden den Göttern wohlriechende Stoffe verbrannt, und die Toilettenparfümerie entwickelte sich bei den Athenern in hohem Grade. Der Luxus, welchen die Römer, mit wohlriechenden Stoffen trieben, ist genügend bekannt; er hat sich in Italien erhalten und namentlich zur Renaissancezeit wieder an Ausbreitung gewonnen, während in England erst im Zeitalter der Elisabeth der Verbrauch an Parfüm allgemeiner wurde. Im übrigen war es das Zeitalter der Kreuzzüge, welches orientalische Gewohnheiten auch in dieser Beziehung nach Europa verpflanzte und besonders in Frankreich der Erzeugung wohlriechender Präparate Eingang verschaffte; noch heute ist besonders an der mittelländischen Küste Frankreichs und in Paris der Hauptsitz der kontinentalen Parfümeriefabrikation (Piesse, histoire des parfums).

Von wirklichen ätherischen Oelen erwähnen Schriftsteller der Alten das Terpentiniöl (Harzöl, Bisselaion, aqua ardens, spiritus terobinthinae); aber erst vom 13. Jahrhundert ab werden auch andere ätherische Oele, namentlich das Rosmarinöl bekannt und erst 1700 kommt die Bezeichnung „ätherisches Del“ (huile aetherée, durch Lemery) auf; die Verbesserung des Destillationsverfahren machte die Darstellung bereits zahlreicher flüchtiger Oele möglich. Den eigentümlichen Geruch der ätherischen Oele schob man einem bestimmten, höchst flüchtigen, kaum wägbaren Körper zu, welchen Boerhave 1732 als spiritus rector bezeichnete, eine Ansicht, die bekanntlich auch noch in neuerer Zeit vertreten und zum Teil chemisch gestützt worden ist. Fourcroy suchte dagegen 1798 zu beweisen, daß der Geruch den Oelen selbst zukomme, welche Ansicht seitdem — ohne sicher bewiesen zu sein, wie uns scheint, — die allgemeinere geworden ist.

Erst in unserem Jahrhundert wurde aber durch die Fortschritte, welche die organische Chemie machte, eine genauere Untersuchung der flüchtigen Oele möglich. Dumas, Blanchet und Sell, Berthelot, Soubeiran und Capitaine, Deville, Wiggers u. A. haben sich dabei das Ver-

dienst der Bahnbrecher erworben, während Retulé, Tilden, Shenstone, Gladstone, Riban, Armstrong, Brühl u. A., hauptsächlich aber Wallach unsere Kenntnisse über die Natur der ätherischen Oele in neuerer Zeit gewaltig erweitert und bis zu einem gewissen Grade abgerundet haben.

Man fand zunächst, daß sehr viele flüchtige Oele die Zusammensetzung $C_{10}H_{16}$ besitzen, welchen Kohlenwasserstoff wir heute Terpene nennen. Solche Terpene gab es aber eine größere Anzahl, die zuerst für durchaus verschieden gehalten und je nach dem Oele, aus welchem sie stammen, mit verschiedenen Namen bezeichnet wurden (Karven aus Kammöl, Citren aus Citronenöl, Einen aus Wurmseedöl, Bergamen aus Bergamottöl u. s. w.). Diese isomeren Terpene lieferten in der Hitze oder bei Behandlung mit Schwefelsäure wiederum isomere oder polymere Kohlenwasserstoffe mit neuen charakteristischen Eigenschaften. Wichtig war auch die Beobachtung, daß Terpene mit Chlornasserstoff krystallisierende Verbindungen bildeten; so das Terpentinöl, welches völlig aus $C_{10}H_{16}$ besteht, ein krystallinisches und ein flüssiges Monochlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$, das Citronenöl ein festes Dichlorhydrat $C_{10}H_{16}2HCl$. Ebenso wurde aus Terpentinöl und anderen Oelen ein krystallisiertes Terpendihydrat $C_{10}H_{16}2H_2O$ dargestellt. Berthelot konstatierte die interessante Thatsache, daß es zwei isomere Terpentinöle gibt, das links drehende Terebenten und das rechts drehende Australen, welche mit Chlornasserstoff isomere Monochlorhydrate, mit rauchender Salzsäure aber ein Dichlorhydrat liefern, welches mit dem aus Citronenöl identisch ist. Aus den festen Monochlorhydraten erhält man durch vorsichtige Abspaltung von HCl die krystallinischen isomeren Kohlenwasserstoffe Terkamphen und Australamphen, unter besonderen Umständen auch das isomere inaktive Kamphen. Beim Erhitzen für sich verwandeln sich die isomeren Terpentinöle in Iso- oder Australereben, welche dasselbe Dichlorhydrat wie Citronenöl liefern. Es sind nun zwei Reihen von Terpenen $C_{10}H_{16}$ zu unterscheiden, die einatomige oder Kamphenreihe (welche Monochlorhydrat, Kamphene und Kampholalkohole $C_{10}H_{16}O$) und die zweiatomige oder Terpilreihe (welche Dichlorhydrate, Terpilen $C_{10}H_{16}$ und Dihydrate $C_{10}H_{20}O_2$ liefert). Da die isomeren Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$ in naher Beziehung zum Kampher stehen, nannte man sie zuerst Kamphene, welcher Ausdruck später als ungeeignet verworfen und durch die Bezeichnung Terpene ersetzt wurde. Die Terpene stehen, wie man später fand, in naher Beziehung zum Cymol $C_{10}H_{14}$. Man lernte sie durch Tilden und Shenstone in zwei Reihen gruppieren, deren erstere Terpene vom Siedepunkt 160° , deren zweite solche vom Siedepunkte 174° umfaßt. Namentlich die Nitrosylchloride der beiden Terpenarten ($C_{10}H_{16}NOCl$) waren zur Charakterisierung der Terpene geeignet. Durch Wallach wurde erst völliges Licht auf das Gebiet der Terpene verbreitet, wovon der nächste Abschnitt handeln soll. Da die reinen Terpene mehr oder weniger nach Citronen- oder Orangenöl riechen, so müssen besondere Bestandteile der flüchtigen Oele für deren unterscheidende Geruchseigenschaften bedingend sein; der spiritus rector ist also nicht ohne chemische Stütze (Nach Roscoe, ausf. Lehrb. d. Chemie, 4. Bd., 2. Teil, S. 1140 bis 1143). — Solche andere Bestandteile der flüchtigen Oele sind nun ebenfalls seit langer Zeit schon bekannt, allen voran die sog. Kampherarten. Der gewöhnliche Kampher $C_{10}H_{16}O$ scheint eine ketonartige Verbindung zu sein, der Borneokampher $C_{10}H_{18}O$ dagegen ist ein Alkohol ($C_{10}H_{17}OH$). Ersterer kam zuerst durch die Araber nach Europa und

bildete ein kostbares Arzneimittel; der Borneolampfer ist seit dem 17. Jahrhundert bei uns bekannt, aber war und ist seines höheren Preises und seiner größeren Seltenheit wegen wenig im Gebrauch. Zu beiden Campherarten lernte man nach und nach zahlreiche Isomere kennen, welche ebenfalls in ätherischen Oelen auftreten, so z. B. Anthemol $C_{10}H_{18}O$, Cineol $C_{10}H_{18}O$, Geraniol $C_{10}H_{18}O$, Roriandrol $C_{10}H_{18}O$, Tanacetol $C_{10}H_{18}O$ u. s. w., deren Konstitution zum Teil noch unbekannt ist. Immerhin ist es Wallach gelungen z. B. Cineol, Rajeputol und Eucalyptol zu identifizieren. — Was sonst noch über die verschiedenen, in flüchtigen Oelen vorkommenden chemischen Verbindungen zu sagen ist, findet sich im vierten Abschnitt dieses Kapitels zusammengestellt.

b) Die Wallach'schen Arbeiten über die ätherischen Oele und ihre Bestandteile.

Von allen neueren Arbeiten und Untersuchungen über ätherische Oele sind weitaus die wichtigsten diejenigen des Professors an der Universität zu Bonn, D. Wallach, welche von diesem Gelehrten teils allein, teils im Vereine mit W. Braß, E. Conrady, A. Otto und E. Gildemeister seit 1884 ausgeführt wurden. Sie verbreiten sich nicht bloß über eine große Anzahl der wichtigeren ätherischen Oele, deren wirkliche Zusammensetzung sie feststellen, sondern beschäftigen sich auch hauptsächlich mit der Natur der einzelnen Bestandteile flüchtiger Oele, namentlich der Terpene, deren wahre Beschaffenheit durch Wallach zuerst im größeren Umfange erkannt und deren gegenseitige Beziehungen durch ihn nachgewiesen wurden. Es läßt sich auf Grund der so gewonnenen Thatsachen bereits eine Einteilung der Terpene und in gewisser Beziehung selbst der ätherischen Oele durchführen, die zu den bedeutsamsten Folgerungen berechtigt. Insbesondere ist es Wallach in zahlreichen Fällen gelungen, die Gleichartigkeit von früher verschieden benannten Bestandteilen flüchtiger Oele nachzuweisen und somit zur Vereinfachung der Chemie der ätherischen Oele wesentlich beizutragen. Aber nicht bloß die reine Wissenschaft zieht von diesen mühsam durchgeführten und geistvoll gedeuteten Untersuchungen hohen Gewinn; auch die angewandte Wissenschaft dürfte in naher Zeit erheblichen Nutzen davon tragen, da man wohl annehmen darf, daß sich nunmehr wissenschaftlich richtige und sichere Wege zur Untersuchung der flüchtigen Oele ergeben werden. Welche Bedeutung solche analytische Methoden aber haben würden, leuchtet ohne weiteres ein, wenn man bedenkt, wie zahlreich die Verfälschungen ätherischer Oele sind und wie ratlos noch in vielen Fällen die analytische Chemie solchen Betrügereien gegenübersteht. — Wenn wir es nun für angezeigt halten, die Wallach'schen Untersuchungen hier näher zu besprechen, so wollen wir damit die Wichtigkeit anderer neuerer und älterer Arbeiten keineswegs verkennen; im Gegenteil werden dieselben in gebührendem Maße an anderer Stelle berücksichtigt werden. Die bedeutendsten Arbeiten auf diesem Gebiete sind aber zweifellos eben diejenigen von D. Wallach, was ihre Besprechung in einem besonderen Kapitel wohl zur Genüge rechtfertigt.

Die erste hier zu nennende Abhandlung rührt von D. Wallach und W. Braß her und knüpft an die Untersuchung des Wurmseedöls an (Liebig's Annalen 225, 1884, S. 291). Was über die Zusammensetzung dieses Oeles gefunden wurde, wolle man weiter hinten bei seiner Be-

sprechung nachlesen. Im allgemeinen war das Ergebnis, daß sich in ihm zwei sauerstoffhaltige Verbindungen und ein Kohlenwasserstoff finden. Unter den sauerstoffhaltigen Körpern wurde der eine rein erhalten; er besaß die Zusammensetzung $C_{10}H_{18}O$, war also mit dem Borneol isomer und erhielt den Namen Cineol (von oleum cinæ, Wurmsamenöl), von Bouchardat auch Terpan genannt.

Die Reindarstellung des Cineols geschah in folgender Weise. Es wurde zunächst durch fraktionierte Destillation und Rektifikation aus dem rohen Wurmsamenöl ein rektifiziertes Del hergestellt, dessen Siedepunkt bei 176 bis 178° zu liegen kam. Ferner wurden drei genau ineinander passende Reagentgläser ausgesucht; das mittlere Glas erhielt einen siebförmig durchlöchernten Boden und mußte bis an den Boden des größten Probierrohres reichen. Es wurde nun das Rohr mit gelochtem Boden zu etwa $\frac{3}{4}$ mit dem rektifizierten Wurmsamenöl angefüllt und samt dem Mantelrohr in eine gute Kältemischung gestellt, worauf man einen Strom von trockenem Chlornasserstoffgas einleitete. Das Del färbte sich erst rot, dann dunkel und erstarrte schließlich zu einer Krystallmasse. Jetzt unterbrach man die Chlornasserstoffzuleitung und schob das dritte (engste) Reagentglas ein, es gegen die Krystallmasse andrückend. Hierbei fließt der noch flüssige Anteil in den Mantel ab, während im Siebrohr zwar noch rötlich gefärbte, aber ziemlich trockene Krystalle zurückbleiben. Die Krystalle besaßen die Zusammensetzung $(C_{10}H_{18}O)_2 \cdot HCl$. Sie wurden nun aus der Röhre genommen und mit Wasser übergossen, wobei sie unter Absonderung einer öligen Flüssigkeit schnell zerfloßen. Das Del wurde gesondert und mit Wasserdampf destilliert; das ölige Destillat wurde getrocknet und nochmals wie schon geschildert, mit HCl behandelt. Die gleichen Arbeiten wurden so oft wiederholt bis die Krystalle des Chlorhydrates $(C_{10}H_{18}O)_2 \cdot HCl$ schneeweiß geworden waren. Die aus diesem Präparate erhaltene ölige Flüssigkeit enthielt noch Spuren von Salzsäure, herrührend von der Reaktion der Salzsäureabspaltung aus dem Chlorhydrat durch Wasser. Deshalb wurde sie mit alkoholischer Kalilauge erwärmt, bis jede Spur von Salzsäurereaktion verschwunden war. Jetzt wurde das Del nochmals mit Wasserdampf destilliert und das Destillat getrocknet.

Es war eine farblose Flüssigkeit mit dem Siedepunkte 176 bis 177°, der Dichte 0,92297 bei 16° und der Zusammensetzung $C_{10}H_{18}O$, also reines Cineol. Dasselbe riecht charakteristisch, jedoch nicht unangenehm nach Kampher und ist optisch inaktiv.

Durch verdünnte Salpetersäure wird es hauptsächlich in Oxalsäure verwandelt, während aromatische Säuren bei der Oxidation des reinen Cineols nicht entstehen. Durch Chromsäure wird es vollständig verbrannt. Bei Einwirkung von trockenem Chlornasserstoffgas erhält man das Cineolchlorhydrat $(C_{10}H_{18}O)_2 \cdot HCl$; wie dasselbe aus Wurmsamenöl erhalten wurde, ist schon geschildert. Aus Cineol selbst wird seine Darstellung am einfachsten in der Weise bewirkt, daß man Cineol im gleichen Volumen Petroleumäther löst, sehr gut abkühlt und dann HCl einleitet. Es scheiden sich schöne weiße Krystalle ab, welche man sehr schnell mit Hilfe eines trockenen Luftstromes absaugt, dann zwischen Filterpapier abpreßt und sofort zur Analyse bringt oder in luftdicht verschlossenen Gefäßen aufbewahrt. Wird das Chlorhydrat mit Wasser übergossen, so liefert es Cineol; erhitzt man es dagegen unter Abschluß von Feuchtigkeit im zugeschmolzenen Rohre für sich, so scheidet sich ein Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ Cineen ab. Man kann annehmen, daß sich diese Reaktion nach folgender Gleichung abspielt: $(C_{10}H_{18}O)_2 \cdot HCl = 2H_2O + HCl + 2C_{10}H_{18}$. Der gereinigte Kohlenwasserstoff siedet bei 179° und hat $D = 0,85959$. Minderrein erhält man dieselbe Verbindung, wenn man rektifiziertes Wurmsamenöl am aufsteigenden Kühler erhitzt und gleichzeitig trockenes Chlornasserstoffgas einleitet. Jodwasserstoff verwandelt das Cineol unter Temperaturerhöhung und Wasserabspaltung in einem dicken braunen Krystallbrei, welchen man auf einen mit Glaswolle verschlossenen Trichter schnell absaugt, hierauf zerkleinert und unter erneutem Saugen mit absolutem Alkohol rein wäscht. Die rückständige schneeweiße Masse wird abgepreßt und aus warmem Petroleumäther umkrystallisiert; sie entspricht der Formel $C_{10}H_{18}J_2$ Cineoljodid und ist also nach der Gleichung $C_{10}H_{18}O + 2HJ = H_2O + C_{10}H_{18}J_2$ entstanden. Sie krystallisiert rhombisch, ist in Wasser unlöslich, in kaltem Alkohol schwerer, in heißem leichter löslich, wird dagegen von Äther,

Schwefelkohlenstoff, Benzin, Chloroform u. s. w. leicht gelöst. Das Jodid schmilzt bei $78,5^{\circ}$ und zerfällt über 84° , jedoch auch schon allmählich beim Aufbewahren. Alkoholische Kalilauge spaltet daraus Cinen ab: $C_{10}H_{18}J_2 = C_{10}H_{18} + 2HJ$. — Brom greift das Cineol sehr energisch an, daher man am besten das Cineol in Petroleumäther löst, mit Eis kühlt und nun erst das Brom tropfenweise zufließen läßt. Erst wird das Brom entfärbt, später entsteht ein ziegelroter Niederschlag. Wird von diesem abfiltriert, so scheidet das Filtrat nach kurzem Stehen prächtige rote nadelförmige Krystalle ab. Dieselben sind sehr leicht zersehblich, besitzen aber wahrscheinlich die Formel $C_{10}H_{18}OBr_2$, Cineolbromid. Während aber das Jodid durch Substitution entstand, liegt im Bromid ein Additionsprodukt vor. Wird die Verbindung $C_{10}H_{18}OBr_2$ in verschlossenen Gefäßen aufbewahrt, so zerfließt sie zu einer klaren dicken Flüssigkeit, welche farblos wird und eine wässrige Schicht zu oberst ausscheidet. Schnell kann diese Zersetzung durch Erhitzen im zugeschmolzenen Rohre herbeigeführt werden. Die Reaktion ist durch folgende Gleichung ausgedrückt: $C_{10}H_{18}OBr_2 = H_2O + Br_2 + C_{10}H_{18}$. Das gebildete freie Brom wirkt später auf das freigemachte Cinen ein und liefert damit weiße Krystallschüppchen von $C_{10}H_{18}Br_4$, Cinentetrbromid. Freilich langt die Menge des freigemachten Broms nicht aus, alles Cinen in dieser Weise umzuwandeln, daher der Ertrag an Tetrabromid wesentlich zunimmt, wenn zur Reaktionsmasse noch freies Brom getropft wird. Endlich liefert Cineol auch durch Addition ein Cineoljodid $C_{10}H_{18}OJ_2$, welches lange dunkelgefärbte Nadeln bildet und beträchtlich beständiger ist, als das analoge Bromid. —

Ueber die Konstitution des Cineols ist volle Klarheit noch nicht gewonnen; indessen sprechen verschiedene Versuche gegen die Annahme, daß Cineol einen Wasserrest enthalte, also ähnlich dem isomeren Borneol ein Alkohol sei; ebensowenig scheint das Sauerstoffatom doppelt an Kohlenstoff gebunden zu sein. Somit ist wahrscheinlich, daß der Sauerstoff des Cineols mit je einer Affinität an zwei verschiedene Kohlenstoffatome angelagert ist.

Weitere Untersuchungen erstreckten sich auf das Cinen, jenen Kohlenwasserstoff, der bei verschiedenen Reaktionen aus Cineol oder seinen Derivaten erhalten wurde.

Erstens durch Erhitzen des Cineolchlorhydrates in geschlossener Röhre oder von Cineol mit Chlornasserstoffgas; zweitens durch Behandeln des Cineoljodids $C_{10}H_{18}J_2$ mit alkoholischer Kalilauge oder besser mit Anilin; drittens durch Erhitzen des Bromides $C_{10}H_{18}OBr_2$ im zugeschmolzenen Rohre; endlich viertens durch Erhitzen von Cineol mit Benzoylchlorid nach der Gleichung $C_{10}H_{18}O + C_6H_5COCl = C_6H_5COOH + HCl + C_{10}H_{18}$. Das reine Cinen erhält man, wenn man 3 Teile Cineoljodid $C_{10}H_{18}J_2$ mit 4 Teilen Anilin übergießt und das Gemisch schwach erwärmt. Nachdem zuerst klare Lösung eingetreten ist, erstarrt plötzlich unter Selbsterhitzung die Flüssigkeit zu einem Krystallbrei von jodwasserstoffsaurem Anilin. Hieraus treibt man das Cinen mit Wasserdampf ab, schüttelt das im Destillat erhaltene Cinen mit Salzsäure behufs Beseitigung von anhaftendem Anilin aus, rektifiziert und trocknet es.

Das Cinen siedet bei 181 bis 182° , hat $D = 0,85384$ bei 16° und ist eine farblose, sehr angenehm nach Citronen riechende Flüssigkeit. Wird Cinen im mehrfachen Volumen Alkohol oder Aether aufgelöst und zur gut abgekühlten Lösung tropfenweise Brom zugefügt, bis dessen Farbe nicht mehr verschwindet (wobei etwaige ölige Abscheidungen durch Mehrzusatz von Alkohol wieder gelöst werden müssen), so scheiden sich bei hierauf erfolgender Verdunstung der Lösung am kühlen Orte Krystalle oder ein Del aus, welches letzteres ebenfalls nach einiger Zeit krystallinisch erstarrt. Die Krystalle saugt man ab und krystallisiert sie aus einem Gemische von Chloroform und Petroleumäther um. Sie bestehen aus dem schon oben erwähnten Cinentetrbromid oder Tetrabromcinen $C_{10}H_{18}Br_4$ und schmelzen bei 125° . — Von konzentrierter Schwefelsäure wird das Cinen unter Bildung von Cymol $C_{10}H_{14}$ zerflört.

In einer weiteren Abhandlung gibt D. Wallach die Bestandteile einiger anderen ätherischen Oele an (Liebig's Annalen 225, 1884, S. 314), und zwar wurden die betreffenden Untersuchungen mit der bestimmten Absicht ausgeführt, über Gleichartigkeit oder Verschiedenheit verschiedener benannter, aber gleich zusammengesetzter Terpene und sauerstoffhaltiger Körper in einer Reihe von flüchtigen Oelen Klarheit zu gewinnen. Es wurden folgende Resultate erzielt. Der Hauptbestandteil des Rajeputöles, das sog. Rajeputol $C_{10}H_{18}O$ ist identisch mit dem Cineol. Demgemäß muß auch der aus Rajeputol erhaltene Kohlenwasserstoff Rajeputen identisch mit dem Cinen sein. Da dieses Cinen denselben Geruch besitzt, wie die Terpene aus den flüchtigen Oelen der Aurantiaceen (z. B. Citronenöl), so lag die Frage nahe, ob diese Terpene nicht ebenfalls Cinen seien oder dazu in Beziehung ständen. Es wurden insbesondere ätherische Oele aus Pinusarten, Eukalyptusöl, Bergamottöl, Citronenöl und Pomeranzenschalenöl in dieser Hinsicht untersucht. Nur das letztere, dessen Hauptbestandteil ein Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ Hesperiden ist, lieferte das charakteristische Tetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4$, aber mit dem abweichenden Schmelzpunkte 104 bis 105°.

In dem von D. Wallach als zweite Abhandlung seiner Beiträge zur Kenntnis der Terpene und der ätherischen Oele bezeichneten Aufsatze werden nun die zuletzt bezeichneten Untersuchungen weiter geführt (Liebig's Annalen 227, 1885, S. 277). Hauptsächlich diente die Thatsache zur Charakterisierung der Terpene, daß dieselben zum Teil, wie z. B. das Cinen, das Hesperiden u. s. w., sich mit Brom zu schön krystallisierenden Tetrabromiden vereinigen, welche die Formel $C_{10}H_{16}Br_4$ besitzen. —

Die bequemste und sicherste Art zur Herstellung der Terpentetetrabromide ist die folgende. In einem mit Eis gekühlten Kolben bringt man 1 Vol. Terpen, 4 Vol. Alkohol und 4 Vol. Aether. Zu dieser Mischung läßt man unter Vermeidung stärkerer Erwärmung 0,7 Vol. Brom tropfenweise zufließen. Nach beendeter Reaktion gießt man den Kolbeninhalt in eine Krystallförmerschale aus und läßt bei gewöhnlicher Temperatur abdunsten. Nach Verlauf von 1 bis 2 Stunden trennt man die ausgeschiedenen Krystalle von der Mutterlauge, indem man sie auf einem mit Glaswolle lose verschlossenen Trichter abtropfen und dann durch Ausbreiten auf porösen Platten absaugen läßt. Wenn nötig, mischt man die Krystalle noch mit kaltem Alkohol und krystallisiert sie schließlich aus Aether um. Hierzu ist zu bemerken, daß Brom auf Terpene viel schneller einwirkt als auf Alkohol, die Gegenwart des letzteren also nicht stört; ferner daß Alkohol von dem Tetrabromid fast nichts, dagegen leicht die stets als Nebenprodukte entstehenden ölig flüssigen Körper auflöst. Diese öligen Nebenprodukte entstehen hauptsächlich durch Bromierung vorhandener niedrig siedender Terpene. Endlich bezeichnet in der Folge Wallach alle solche Terpene als identisch, welche das gleiche chemische Verhalten zeigen, zunächst ohne Berücksichtigung etwaiger physikalischer, namentlich optischer Verschiedenheiten. Nach diesen Bemerkungen gehen wir zur Besprechung der wichtigen Untersuchungsergebnisse über. Das Pomeranzenschalenöl besteht, wie schon gesagt, fast ausschließlich aus dem bei 175 bis 176° siedenden Hesperiden, welches mit großer Leichtigkeit das Tetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4$ mit dem Schmelzpunkt 104 bis 105° liefert. Dasselbe ist leichter löslich in Aether als Cinentetetrabromid und krystallisiert rhombisch hemiëdrisch, also verschieden vom Cinenbromid. Die Krystalle des Tetrabromhesperidens haben ferner glatte Flächen und sind weich und biegsam, die des Cinentetetrabromides senkrecht gestreift und spröde. Löst man Hesperiden in Aether auf, sättigt die Lösung mit Chlornwasserstoff und läßt alsdann einige Tage stehen, so bildet sich fast quantitativ ein Dichlorhydrat $C_{10}H_{16}, 2HCl$, welches bei 49 bis 50° schmilzt und identisch mit dem aus Terpentinenöl erhaltenen ist. Wird dieses Dichlorhydrat mit Anilin erwärmt, so scheidet sich Cinen ab. Auch in anderer Weise läßt sich Hesperiden in Cinen verwandeln, nämlich durch Erhitzen auf

250 bis 270°, wobei als Nebenprodukt gewisse Mengen von Polyterpenen ($C_{10}H_{16}$)_x entstehen. — Weiter kam amerikanisches Terpentinöl zur Untersuchung. Dasselbe zeigte den Siedepunkt 159 bis 161° und lieferte ein flüssiges Bromid. Aus dem Terpentinöl kann man ein Monochlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$ und ein bei 49 bis 50° schmelzendes Dichlorhydrat $C_{10}H_{16}, 2HCl$ darstellen. Wird letzteres mit Anilin bis nahe zum Siedepunkte des letzteren erhitzt, so tritt unter Abscheidung von salzsaurem Anilin plötzliche Reaktion ein, wobei sich ein Terpen abspaltet. Dasselbe wird mit Wasser und Salzsäure ausgewaschen und rektifiziert; es geht zum größten Teile bei 180 bis 185° über und liefert beim Bromieren Cinentetrabromid mit dem Schmelzpunkte 123 bis 124°. Auch durch Erhitzen des Terpentinöles auf 250 bis 270° (einige Stunden lang) kann man dasselbe in einen bei 175 bis 185° siedenden Kohlenwasserstoff umwandeln, der täuschend wie Orangeschalenöl riecht und beim Bromieren große Mengen von Cinentetrabromid liefert. Zum Teil wird das Terpentinöl allerdings in der Hitze auch polymerisiert. In gleicher Weise verändert sich Terpentinöl beim Erhitzen mit wässriger oder alkoholischer Salpeter- oder Salzsäure, während heiße alkoholische Schwefelsäure in anderer Weise einwirkt. Der größte Teil des durch Erhitzen mit Schwefelsäure erhaltenen Produktes geht nämlich bei 180 bis 190° über und liefert ein festes Tetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4$, welches kleine glänzende harte Prismen, wahrscheinlich des monosymmetrischen Systems bildet, wie es scheint sich leicht zerlegt und mit Cinen- und Hesperidentetrabromid offenbar nur isomer ist. Das Fichtennadelöl lieferte zwei Fraktionen. Die erste ging bei 159 bis 165° über und ergab ein flüssiges Bromid; die zweite hatte den Siedepunkt 175 bis 180° und lieferte beim Bromieren Hesperidentetrabromid. Im übrigen verhielt sich die zweite Fraktion durchaus wie Pomeranzenschalenöl, während die erste Fraktion nach dem Erhitzen auf 250 bis 270° das Verhalten des Terpentinöls zeigte. Wacholderbeeröl besaß in seiner Hauptfraktion (155 bis 162°) ebenfalls das Verhalten des amerikanischen Terpentinöls; dasselbe gilt für Eukalyptusöl, für die um 160° siedende Fraktion des Macisöles und den um 170° siedenden Anteil des Salbeiöles. Das Zitronenöl liefert bei direkter Bromierung eine geringe Menge von kristallisierendem Bromid. Wird der bei 200° siedende Anteil des Oeles fraktioniert, so bekommt man zwei Fraktionen. Die erste siedet unter 170° und zeigt das Verhalten des Terpentinöles. Die zweite siedet bei 175 bis 180° und wurde bisher als Citren bezeichnet. Sie erwies sich als identisch mit dem Hesperiden. Dasselbe gilt für den bei 175 bis 178° siedenden Anteil des Bergamottöles, während die recht bedeutende Fraktion von 180 bis 190° das Verhalten des Terpentinöles besaß. Im Kümmelöl wurde bisher ein besonderer Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ Karven angenommen. Derselbe ist nichts anderes als Hesperiden. Allerdings besitzt er einen abweichenden Geruch; wird aber das Karven sorgfältig vom Karbol befreit und dann mit verdünnter Lösung von übermangansaurem Kalium geschüttelt, so nimmt es den Zitronengeruch des Hesperidens an. Die zwischen 175 bis 180° siedenden Fraktionen des Dillöles und Erigeronöles erwiesen sich als Hesperiden. Dagegen war die von 180 bis 185° übergehende Fraktion des Kampheröles Cinen. Endlich wurde das flüchtige Del aus Kautschuk untersucht, welches man bei trockener Destillation desselben gewinnt. Wird dasselbe mit Wasserdampf übergetrieben, wobei Polyterpene im Rückstand bleiben, das Del vom Wasser des Destillates getrennt, und getrocknet und rektifiziert, so erhält man das bei 180° siedende Kautschin.

Wenn man dagegen das rohe Kautschuköl aus dem Wasserbad destilliert und den übergegangenen niedrigst siedenden Anteil rektifiziert, so bekommt man Isopren mit dem Siedepunkt 34 bis 39°. Das Kautschin ist in der Hauptsache Cinen; freilich ist zunächst der Geruch verschieden, aber durch Schütteln mit Kaliumhyperpermanganatlösung nimmt auch Kautschin Zitronengeruch an. Das Isopren hat die Formel C_5H_8 ; aber beim Erhitzen auf 250 bis 270° geht es in das Diisopren $C_{10}H_{16}$ über, welches identisch mit dem Cinen ist. Uebrigens sei bemerkt, das Bouchardat und ebenso Tilden das Diisopren mit dem Namen Terpilen belegen, welcher Namen auch den Kohlenwasserstoffen zuerteilt wird, die durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Terpentinöl und auf Terpin entstehen. Da aber bei letzterer

Reaktion vom Diisopren verschiedene Terpene entstehen können, so ist diese gleichartige Benennung unzulässig.

Aus den angeführten Ergebnissen geht hervor, daß folgende bisher für verschieden gehaltenen Bestandteile flüchtiger Öle identisch sind: 1) Cineol und Kajeputol; 2) die bei 175 bis 176° siedenden Anteile von Pomeranzenöl, Zitronenöl, Bergamottöl, Rümmeöl, Dillöl, Trigeronöl und Fichtennadelöl, welche man mit dem Namen Hesperiden, Citren, Karven u. s. w. belegte; 3) die bei 180 bis 182° siedenden Anteile des Kampferöls und desjenigen Produktes, welches durch Erhitzen aller bisher daraufhin untersuchter Terpene auf 250 bis 270° entsteht, ferner die Terpene Cinen, Kajeputen, Kautschin, Diisopren und endlich die Kohlenwasserstoffe, welche durch Zerlegung des bei 49 bis 50° schmelzenden Terpendichlorhydrates $C_{10}H_{16}, 2HCl$ mit Anilin entstehen. Ein weiteres Ergebnis ist, daß, da unzweifelhaft voneinander verschiedene Terpene dasselbe Dichlorhydrat $C_{10}H_{16}, 2HCl$ liefern, alle Terpene durch Salzsäure bei Gegenwart von Wasser (denn wässrige Salzsäure bildet aus den Terpenen das Dichlorhydrat) in dieselbe stabile Modifikation verwandelt werden, in welche sie auch beim Erhitzen übergehen und die ebenso durch Polymerisation der Pentene C_5H_8 sich bildet.

Auch bezüglich der Konstitution der Terpene lassen sich einige Anhaltspunkte gewinnen. Die niedrig siedenden Terpene (um 160°) binden nur ein Molekül Chlormwasserstoff und die Monochlorhydrate $C_{10}H_{16}, HCl$ lassen keine weitere Addition (etwa von HCl oder Br) zu; diese Terpene enthalten also wahrscheinlich nur eine doppelte Kohlenstoffbindung. Die höher siedenden Terpene (über 170°) nehmen dagegen zwei Molekül HCl oder 4 Atm. Brom auf und dürften also zwei Doppelbindungen der Kohlenstoffatome besitzen.

Endlich ist eine vorläufige Einteilung der Terpene in folgende Gruppen ermöglicht worden, durch welche die Uebersicht über diese Verbindungen wesentlich erleichtert wird:

- A. Hemiterpene oder Pentene C_5H_8 . Isopren und Balerpylen. Gehen durch Polymerisation in vermutlich denselben Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ Cinen über.
- B. Eigentliche Terpene $C_{10}H_{16}$.
 1. Pinengruppe. So genannt, weil die hierher gehörigen Terpene von den Pinusarten geliefert werden. Siedepunkt um 160°. Flüssige Bromadditionsprodukte, bei 129° schmelzende Nitrosoverbindungen. Geben mit 1 Mol. HCl gesättigte Chlorhydrate. Durch Hitze und Säuren in Glieder der anderen Gruppen verwandelt. Hierher gehören Terebenten (aus französischem) und Australen (aus amerikanischem Terpentingöl),
 2. Kampfergruppe. Feste Terpene gegen 50° schmelzend, unter 160° siedend.
 3. Limonengruppe. So genannt wegen der Abstammung dieser Terpene von den Limonen und wegen ihres Geruches. Siedepunkt 175 bis 177°. Bei 71° schmelzendes Nitrosoderivat. Bei 104 bis 105° schmelzendes Tetrabromid. Liefern bei Behandlung ihrer ätherischen Lösung mit HCl das bei 50° schmelzende Dipentendichlorhydrat und gehen beim Erhitzen in Dipenten über. Hierher gehören Hesperiden, Citren, Karven, überhaupt die oben bei der Aufzählung der identischen Terpene unter 2. angeführten Kohlenwasserstoffe.
 4. Dipentengruppe. Durch den Namen soll die Entstehung aus Penten C_5H_8 angedeutet werden. Siedepunkt 180 bis 182°. Geruch limonenähnlich. Bei 125 bis 126° schmelzendes Tetrabromid. Bei 49 bis 50° schmelzendes Dichlorhydrat. Bei hoher Temperatur tritt Polymerisation (nicht Zersetzung) ein. Hierher gehören Diisopren, Cinen, Kajeputen, Kautschin, Iso-

terebenten u. s. w., überhaupt die oben bei Aufzählung der identischen Terpene unter 3. angeführten Körper.

C. **Polyterpene** ($C_{10}H_{16}$)_x. Von wenig erforschter chemischer Natur. Teils in der Natur fertig gebildet, teils durch Polymerisation von Hemiterpenen und Terpenen entstanden.

1. Sesquiterpene oder Tripentene $C_{15}H_{24}$. Siedepunkt 250 bis 260°. Hierher gehören Cedren, Kubeben u. s. w.
2. Diterpene oder Tetrapentene $C_{20}H_{32}$. Siedepunkt über 300°. Hierher zählt das Koloophon.
3. Polyterpene ($C_{10}H_{16}$)_x. Ein Polyterpen ist der Kautschuk.

In der dritten Abhandlung D. Wallachs (Liebig's Annalen 230, 1885, S. 225) werden die Beziehungen zwischen Borneol und Cineol, die aus Borneol zu gewinnenden Kohlenwasserstoffe Kampfen und Borneen, die Kohlenwasserstoffe verschiedener Terpentinoile, endlich verschiedene Terpentinoilabkömmlinge einer genaueren Betrachtung unterworfen. Das Borneol läßt sich in bequemer Weise aus gewöhnlichem Kampfer darstellen, wozu sich am meisten der folgende Weg empfiehlt.

50 g Kampfer ($C_{10}H_{16}O$) werden in einem großen Kolben in 500 ccm Alkohol von 96 Prozent Gehalt gelöst, worauf man auf den Kolben einen Rückflußkühler mit weitem Kühlrohr aufsetzt. Durch das Kühlrohr trägt man nach und nach 60 g kleingeschnittenes Natrium in den Kolben ein, wozu ungefähr eine Stunde Zeit nötig ist. Die Flüssigkeit erwärmt sich anfangs schneller, dann langsamer. Sobald ein Nachlassen der Erwärmung wahrnehmbar wird, fügt man unter kräftigem Umschütteln ungefähr 50 ccm Wasser hinzu, um die Auflösung des Natriums zu beschleunigen. Ist alles Natrium verbraucht, so gießt man den Kolbeninhalt in 3 bis 4 l kaltes Wasser, läßt absetzen und sammelt das ausgeschiedene Borneol auf einem Filtrertuche, auf welchem man es durch Waschen mit Wasser möglichst von anhaftendem Alkali befreit. Hierauf trocknet man das Borneol durch Ausbreiten auf unglasierte Teller und kristallisiert es schließlich aus (niedrig siedendem) Petroleumäther um. Das Borneol scheidet sich in ausgezeichneten, meist tafelförmigen Kristallen aus. Reines Borneol schmilzt übrigens höher, als gewöhnlich angenommen wird, nämlich nicht bei 198 bis 199°, sondern bei 206 bis 207°. Das Borneol verbindet sich direkt mit Brom zu einem freilich sehr unbeständigen Bromid, welches hauptsächlich aus $C_{10}H_{16}OBr_2$ besteht, jedoch gemischt mit einem bromärmeren Bromid, wahrscheinlich mit $(C_{10}H_{16}O)_2Br_2$. Das Bromid bildet schöne gelbrote Kristallblätter oder Nadeln. Das Verhalten des Borneols gleicht also sehr dem des Cineols. Auch beim Cineol ist es gelungen, zwei Bromadditionsprodukte zu erhalten. Bei Verwendung von überschüssigem Brom entsteht nämlich $C_{10}H_{16}OBr_2$; aus der von diesem Körper abfiltrierten Flüssigkeit kristallisiert dagegen $(C_{10}H_{16}O)_2Br_2$ in schönen heller gefärbten Nadeln aus. Wird Borneol in Petroleumäther gelöst und HCl in die Lösung geleitet, so entsteht ein Bromhydrat $(C_{10}H_{16}O)_2HBr$, welches sich mit Wasser oder Alkohol in seine Bestandteile zerlegt, also der entsprechenden Verbindung des Cineols gleicht. Das gleiche Bromhydrat entsteht auch, wenn man das Bromid $C_{10}H_{16}OBr_2$ in zugeschmolzener Röhre einige Tage aufbewahrt. Das Jodhydrat des Borneols $(C_{10}H_{16}O)_2HI$ entsteht in analoger Weise, wie das Bromhydrat, ist an sich ein weißes Kristallmehl, färbt sich aber in Licht und Luft bald gelb und zerfällt bei längerem Aufbewahren vollständig. Interessant ist die Bildung von Bornylchlorid $C_{10}H_{17}Cl$ aus Borneol, wobei unter „Bornyl“ das Alkoholradikal $C_{10}H_{17}$ des Borneols $C_{10}H_{17}OH = C_{10}H_{16}O$ gemeint ist. In einen Kolben, durch dessen Stopfen ein Rohr mit hydraulischem Verschlusse durch Schwefelsäure geht, werden 60 g Phosphorpentachlorid und 80 ccm möglichst niedrig siedender Petroleumäther, hierauf aber zu je 5 bis 8 g nach und nach 45 g Borneol eingetragen. Nach Zugabe einer Portion Borneol beginnt eine lebhaftere Salzsäureentwicklung und erst, wenn diese beendet ist, darf die nächste Menge hinzugefügt werden. Nach etwa $\frac{1}{2}$ Stunde ist die ganze Reaktion beendet. Man gießt die klare Flüssigkeit ab, und zwar in einen Scheide- und Schütteltrichter von 1 l Fassungsraum, den man zur Hälfte mit kaltem Wasser gefüllt hat. Nunmehr schüttelt man mit ein bis dreimal erneuertem Wasser durch, scheidet das Wasser ab und gießt schließlich die klar abgehobene Lösung

in Petroleumäther in eine möglichst flache Schale aus. Entsprechend der Verdunstung beginnt nunmehr das Bornylchlorid auszukristallisieren. Dasselbe riecht kampferähnlich, ist sehr leicht in Petroleumäther löslich, etwas weniger auch in Alkohol und viel zerseßlicher als die isomere Pinenverbindung $C_{10}H_{18}HCl$, welche man aus Terpentinöl erhalten kann. Wird das Bornylchlorid mit der gleichen Gewichtsmenge Anilin in einem Kolben schwach erwärmt, so löst es sich zunächst klar auf. In der Nähe des Siedpunktes von Anilin tritt aber plötzlich Abscheidung von salzsaurem Anilin ein und die Reaktion ist alsbald beendet. Man schüttelt mit verdünnter Salzsäure aus und destilliert den (beim Erkalten sich abscheidenden festen) Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ Kampfen mit Wasserdampf ab. Das Kampfen geht dabei als wasserhelle Flüssigkeit über, welche alsbald zu einer paraffinartigen Masse erstarrt. Letztere hebt man vom Wasser ab, schmilzt sie um, trocknet das geschmolzene Kampfen mit festem Natrium und rektifiziert.

Das reine Kampfen schmilzt bei 48 bis 49° und destilliert bei 160 bis 161°. Es ist im Alkohol ziemlich schwer löslich und läßt sich aus Alkohol in Kristallen erhalten. Seine Dämpfe sind sehr leicht entzündlich und verbrennen mit stark rußender Flamme. Wird Kampfen unter Ausschluß der Luft auf 250 bis 270° in zugeschmolzenen Röhren erhitzt, so verwandelt es sich in eine Flüssigkeit (unter Schwärzung des Röhreninhaltes), welche neben unverändertem Kampfen niedriger und höher siedende Kohlenwasserstoffe enthält. Auch durch wasserentziehende Mittel (Phosphorperoxyd, Chlorzink, konz. Schwefelsäure) wird das Kampfen chemisch verändert und in eine ölige Flüssigkeit verwandelt. Bei der Bromierung liefert das Kampfen ein Monobromkampfen $C_{10}H_{17}Br$, welches nach der Reinigung ungefähr bei 230 bis 240° destilliert und eine schwere ölige Flüssigkeit ist. —

Das sogenannte Borneen, welches beim Erhitzen von Borneol mit P_2O_5 entstehen und bei 176 bis 180° sieden soll, ist nach Wallachs Untersuchungen kein einheitlicher Kohlenwasserstoff, sondern ein Gemisch aus Zerlegungsprodukten des Kampfens. Es ist nämlich nachgewiesen, daß Borneol bei Behandlung mit wasserentziehenden Mitteln stets zuerst Kampfen liefert; dieses ist leicht durch das angewendete Agens weiter zu verändern. Wählt man aber als wasserentziehendes Mittel ein solches, welches auf Kampfen wenig einwirkt, z. B. saures schwefelsaures Kalium, so kann man direkt Kampfen aus Borneol darstellen. Man braucht nur gleiche Gewichtsmengen Borneol und trocknes $KHSO_4$ einige Stunden im Kolben mit stehendem Kühler auf dem Paraffinbade bis 200° zu erhitzen und nach beendeter Reaktion den Kolbeninhalt mit Wasserdampf zu destillieren, so erhält man mit dem ersten Anteil des Destillates Kampfen.

Des weiteren wurden zwei Sorten von Terpentinöl einer genauen Untersuchung unterzogen. Zunächst ein schwedisches Terpentinöl, in welchem nach Atterberg neben Pinen (Australen) das um 173 bis 175° siedende Sylvestren enthalten ist. Diese Angaben fand Wallach dem Thatbestand entsprechend. Bei der Fraktionierung des Oeles ergab sich ein großer bei 170 bis 175° siedender Anteil, welcher beim Bromieren ein flüssiges Bromid und bei Behandlung mit Salzsäure ein bei 72° schmelzendes Chlorid $C_{10}H_{18}Cl_2$ lieferte.

Die Gewinnung des Sylvestrenchlorids $C_{10}H_{18}Cl_2$ ist eine schwierige, weil dasselbe sich schon in der Kälte äußerst leicht in Kohlenwasserstoffen (z. B. in bei der Reaktion unverändert gebliebenem Sylvestren) auflöst. Man verfährt am besten wie folgt. Man löst das rohe Sylvestren (Fraktion 170 bis 175°) in Äther und leitet unter Abkühlung Chlornasserstoff ein. Hierauf treibt man durch Dampf die unveränderten Kohlenwasserstoffe möglichst ab und fährt mit der Destillation so lange fort, bis der Rückstand schwerer als Wasser geworden ist. Den Rückstand kühlt man bis zur beginnenden Kristallisation ab. Inzwischen hat man auf eine Anzahl unglasierter Porzellanteller je ein Stück fester Kohlenensäure ausgebreitet und die Teller übereinander gesetzt. Sie nehmen hierbei eine sehr niedrige Temperatur an.

Man bringt nun auf jeden Teller eine dünne Schicht des abgekühlten Destillationsrückstandes, worauf sich in kurzer Zeit auf jeden Teller das feste Chlorid als schneeweiße Masse ausgeschieden hat, welche auch bei gewöhnlicher Temperatur nicht mehr schmilzt und durch Umkrystallisieren leicht gereinigt werden kann. Das Sylvestrenchlorid schmilzt bei 72° , krystallisiert aus absolutem Alkohol in Tafeln, aus verdünntem Alkohol oder Aether meist in Nadeln und ist leicht von dem isomeren, bei 50° schmelzenden Chlorid (Hesperidendichlorhydrat $C_{10}H_{16}, 2HCl$; Pinen-dichlorhydrat $C_{10}H_{16}, 2HCl$; vergl. S. 90, 94) zu unterscheiden. Wird Sylvestrenchlorhydrat mit Anilin erhitzt, so erhält man einen um 185° siedenden flüssigen Kohlenwasserstoff, welcher citronenähnlich (an Bergamottöl erinnernd) riecht. Derselbe verhält sich gegen Salzsäure und Brom wie Sylvestren, während sein Siedepunkt ein anderer ist; es kann noch nicht entschieden werden, ob man diesen Kohlenwasserstoff also als Sylvestren ansprechen darf. Uebrigens entsteht neben diesem Kohlenwasserstoff bei Einwirkung von Anilin auf Sylvestrenchlorid auch etwas um 180° siedendes Dipenten. — Für eine zweite Sorte des Terpentins, das russische Ter-pentinöl, wurde dieselbe Zusammensetzung nachgewiesen.

Es ist schon lange bekannt, daß Terpentinsöl durch Säuren ver-ändert wird, und zwar entsteht durch Einwirkung von Salpetersäure (8 Teilen Terpentinsöl in 2 Teilen Alkohol und 2 Teilen Salpetersäure von $D = 1,255$) Terpinhydrat $C_{10}H_{20}O_2 + H_2O$, während der flüssig gebliebene Anteil ein isomeres Terpentinsöl (Cinen) war. Das Ter-pinhydrat beginnt bei 100° zu sintern und zu erweichen, schmilzt aber erst bei 116 bis 117° . Durch Erhitzen des Terpinhydrates im Destillierkölbchen wird dasselbe entwässert und Terpin bleibt zurück, welches bei 258° (Torr.) übergeht. Das Terpin erstarrt zu einer harten Masse mit dem Schmelz-punkt 102 bis 105° . In Berührung mit Chlornasserstoff oder konzentrierter Salzsäure geht das Terpinhydrat in das Chlorid $C_{10}H_{18}Cl_2$ über; aber auch das entsprechende Jodid $C_{10}H_{18}J_2$ ist leicht darzustellen. Das Jodid schmilzt bei 77° und stimmt in allen Eigenschaften mit dem Jodid aus Cineol überein. Das gleiche gilt für die Chloride aus Cineol, Limonen, Dipenten und Terpinhydrat, was schon bekannt war, während das Jodid wegen seiner leichten Zerseßlichkeit bisher noch nicht im reinen Zustande zur Untersuchung gelangte. Aus dem krystallisierten Terpinhydrat soll ferner durch Einwirkung von konz. Jodwasserstoffsäure bei 100° das Terpinol $(C_{10}H_{16})_2 H_2O = C_{20}H_{34}O$ entstehen. Es ergab sich aber, daß dies ein Irrtum ist und daß eine Verbindung von dieser Zusammensetzung nicht existiert. Allerdings zerseßt sich Terpinhydrat mit Säuren leicht; die ent-stehenden Produkte sind sehr verschiedenartig je nach Natur und Konzentration der angewendeten Säuren, aber Terpinol entsteht nie. Schwefelsäure bildet daraus zwei Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$, Terpinen und Terpinolen, und eine sauerstoffhaltige Verbindung $C_{10}H_{18}O$ Terpeneol. Sehr verdünnte Schwefelsäure liefert überwiegend den zuerst genannten Kohlenwasserstoff. Phosphorsäure gibt hauptsächlich Terpinolen und Terpeneol, doch auch Dipenten. Sehr verdünnte Phosphorsäure veranlaßt die Bildung von überwiegend Terpeneol; ebenso verhält sich Eisessig. Saures schwefelsaures Kalium endlich ergab hauptsächlich Dipenten und wenig Terpeneol. Im allgemeinen hat man sich diese Reaktionen so zu denken, daß zuerst stets Terpeneol entsteht; dieses verliert aber leicht Wasser und geht somit in $C_{10}H_{16}$ über. Geschieht diese Wasserabspaltung durch $KHSO_4$, so bildet sich hauptsächlich Dipenten, während Mineralsäuren neben diesem Kohlen-wasserstoff auch Terpinen und Terpinolen ergeben. Das Terpinen siedet bei 179 bis 182° , riecht citronenähnlich, ist im Alkohol in jedem Ver-hältnis löslich und verharzt sehr leicht. $D = 0,855$. Vom Dipenten

unterscheidet sich Terpinen dadurch, daß letzteres nur flüssige Produkte mit Brom gibt; ebenso ist Terpinendichlorhydrat $C_{10}H_{18}Cl_2$ flüssig. Allerdings ist das untersuchte Terpinen noch nicht völlig rein gewesen, vielmehr enthielt es noch Spuren von Dipenten. Das Terpinolen siedet bei 185 bis 190° und liefert ein festes sehr schön kristallisierendes Tetrabromid, welches identisch mit dem aus (durch Kochen mit alkoholischer Schwefelsäure) invertiertem Terpentinöl erhaltenen Tetrabromid ist (siehe S. 94). Das Terpinolentetrabromid schmilzt bei 112 bis 113° und kristallisiert tafelförmig im monoklinen System. Diese Kristalle sind nicht sehr beständig. Das Terpeneol $C_{10}H_{17}OH$ siedet bei 215 bis 218°, ist dickflüssig, im Wasser kaum löslich und besitzt eigentümlichen angenehmen Geruch. Mit Wasserdämpfen ist es ziemlich schwer flüchtig. Es bildet ein bei 50° schmelzendes Chlorid $C_{10}H_{18}Cl_2$ und ein bei 77° schmelzendes Jodid $C_{10}H_{18}J_2$, letzteres schon beim Schütteln mit konz. Jodwasserstoffsäure. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure zerfällt Terpeneol in Wasser und Terpinen; beim Stehen mit sehr verdünnter Salz- oder Schwefelsäure in gewöhnlicher Temperatur geht es dagegen in Terpinhydrat über. Das Terpinhydrat ist eine gesättigte, das Terpeneol eine ungesättigte Verbindung; letztere enthält einen Wasserrest und ist als Terpinylalkohol zu bezeichnen. Faßt man das Terpin als Glykol auf: $C_{10}H_{18}(OH)_2$, so entsteht durch Wasserabspaltung hieraus das Terpeneol: $C_{10}H_{17}OH$, ein ungesättigter einatomiger Alkohol. Tritt aus dem Terpeneol Wasser aus, so entsteht Dipenten mit zwei doppelten Kohlenstoffbindungen. Das Cineol würde ein Dxyd sein, etwa zu seinem Glykol in derselben Beziehung stehend, wie Äthylenoxyd zu Äthylenalkohol. Das Borneol endlich wäre ein gesättigter, vom Camphen abstammender Alkohol. Das Camphen enthält im Gegensatz zum Dipenten nur eine doppelte Kohlenstoffbindung.

Zu der (auf Seite 96, 97) gegebenen Einteilung der eigentlichen Terpene gesellten sich nunmehr zwei neue Gruppen, nämlich 5. Terpinolengruppe und 6. Sylvestrengruppe. Ob dem Terpinen eine besondere Gruppe zufällt kann bei der ungenügenden Charakterisierung desselben noch nicht gesagt werden.

Die vierte Abhandlung von D. Wallach bezieht sich auf die Eigenschaften der Sesquiterpene (Liebig's Annalen 238, 1887, S. 78). Es ist für sicher zu nehmen, daß durch Polymerisation des Kohlenwasserstoffes der Fettreihe (nicht aromatischer Körper) C_5H_8 Penten zunächst $C_{10}H_{16}$ Terpen, durch weitere Polymerisation aber $(C_5H_8)_x$ die Polyterpene entstehen. Was zunächst das Sesquiterpen $(C_5H_8)_3 = C_{15}H_{24}$ anlangt, so ist ein solches bisher im Kubeben-, Patschuli-, Galbanum-, Nadi- und Sadebaumöl nachgewiesen worden. Aus diesen Oelen wurde denn auch das Sesquiterpen dargestellt.

Das Kubebenöl liefert bis 200° eine Fraktion, in welcher Dipenten enthalten ist. Der Hauptanteil geht aber zwischen 250 und 270° über. Wird diese Fraktion in Äther gelöst, und mit Chlornwasserstoff gesättigt, so scheidet sich das Sesquiterpendichlorhydrat $C_{15}H_{24} \cdot 2HCl$ aus, welches bei 117 bis 118° schmilzt. 20 g dieser Verbindung wurden mit 40 g Anilin erwärmt; das Reaktionsprodukt wurde mit Salzsäure ausgeschüttelt und der Destillation mit Wasserdampf unterworfen; der erhaltene Kohlenwasserstoff mußte mit Ätzkali getrocknet und dann nochmals destilliert werden. Er ging fast ganz bei 274 bis 275° über und besaß die Zusammensetzung eines Sesquiterpens $C_{15}H_{24}$. Reich an Sesquiterpen ist noch der bei 270 bis 280° siedende Anteil des Patschuliöles und Galbanumöles; beide Oele sind aber, wie auch das Kubebenöl, zu teuer zur Dar-

stellung großer Massen des Kohlenwasserstoffes. Billige Oele, welche Sesquiterpen liefern, sind dagegen Sadebaumöl und vor allem Nadiöl (oleum cadinum, aus Holz von Juniperusarten). Das rohe Nadiöl ist dickflüssig und schwarzbraun. Es wird zunächst einer Destillation mit gespannten Wasserdämpfen unterworfen, worauf man das Destillat durch Alkali von darin enthaltenen Phenolen befreit und über festem Natrium trocknet und rektifiziert. Die Hauptfraktion siedet bei 260 bis 280°; sie wird mit dem doppelten Volumen Aether versetzt, mit HCl gesättigt und einige Tage stehen gelassen. Alsdann läßt man den Aether abdunsten und bekommt so das Sesquiterpendichlorhydrat. Dasselbe ist noch stark gefärbt und wird zunächst abgesaugt, dann mit kaltem Alkohol gewaschen und hierauf aus Aether oder besser Essigäther umkrystallisiert. Bei nochmaliger langsamer Krystallisation aus Aether bekommt man große, schön ausgebildete, rhombisch hemiedrische Prismen. Das Chlorid schmilzt bei 117 bis 118°; seine Lösungen sind stark linksdrehend.

Aus dem Chlorhydrat erhält man das Sesquiterpen entweder, wie oben angeführt, durch Erhitzen mit Anilin, oder auch durch Erhitzen am aufsteigenden Röhler mit essigsaurem Natrium und Eisessig (20 g $C_{15}H_{24} \cdot 2HCl$; 20 g CH_3COONa wasserfrei; 80 ccm Eisessig). Im letzteren Falle verläuft die Reaktion nach der Gleichung: $C_{15}H_{24} \cdot 2HCl + 2CH_3COONa = 2CH_3COOH + 2NaCl + C_{15}H_{24}$. Nach halbstündigem Kochen ist die Reaktion beendet; man läßt erkalten und verdünnt mit Wasser, worauf sich alles Sesquiterpen abscheidet. Dieses schüttelt man mit Natronlauge aus und destilliert es im Dampfstrom. Nach dem Trocknen des Destillates rektifiziert man und erhält so reines Sesquiterpen, welches bei 274 bis 275° siedet, die Dichte 0,921 bei 16° hat, in Alkohol und Eisessig schwer, dagegen in Aether leicht löslich ist und eine ausgesprochene Neigung zur Verharzung besitzt. Sättigt man das in Aether gelöste Sesquiterpen mit HCl, so erhält man $C_{15}H_{24} \cdot 2HCl$, welche Verbindung auch erhalten wird, wenn man die essigsaure Lösung des Sesquiterpens mit rauchender Salzsäure kräftig schüttelt.

In der gleichen Weise kann man ein Dibromhydrat $C_{15}H_{24} \cdot 2HBr$ und ein Dijodhydrat $C_{15}H_{24} \cdot 2HI$ erhalten. Ersteres bildet weiße Nadeln, welche bei 120° erweichen, bei 124 bis 125° schmelzen und in Alkohol sehr schwer, in Essigäther leicht löslich sind. Das Dijodhydrat besteht aus weißen, wolligen Krystallnadeln, welche bei 105 bis 106° unter Zersetzung schmelzen. Die Produkte der Oxydation von Sesquiterpen sind noch nicht näher untersucht; dagegen sind gewisse Farbenreaktionen sehr beachtlich. Wird Sesquiterpen in überschüssigem Chloroform gelöst, und die Lösung mit einigen Tropfen konz. Schwefelsäure geschüttelt, so färbt sich das Chloroform zuerst grün, dann blau, während es beim Erwärmen rot wird. Namentlich die indigblaue Färbung tritt noch schöner hervor, wenn man statt des Chloroforms sehr viel Eisessig als Lösungsmittel verwendet. Besonders lebhaft ist die Farbenreaktion bei längere Zeit aufbewahrtem Sesquiterpen. Terpene liefern gewöhnlich nur Rosa- bis Rotfärbung.

Versuche das Sesquiterpen aus Isopren darzustellen, sind mißlungen. Dagegen wurde festgestellt, daß Isopren sich schon polymerisiert, wenn man es in zugeschmolzenen Röhren der Einwirkung des Lichtes aussetzt; es entsteht dabei ein kautschukartiger Körper.

D. Wallach's fünfte Abhandlung (Liebig's Annalen 239, 1887, S. 1) bringt eine nähere Charakterisierung der eigentlichen Terpene, ihrer Darstellungsweisen, Eigenschaften und gegenseitigen Beziehungen, wobei ein neues Terpen in dem Phellandren hinzugefügt wird. Auch einige sauerstoffhaltige Körper werden besprochen und schließlich Ansichten über die Konstitution der Terpene und Sesquiterpene aufgestellt und belegt. Eine Tabelle, welche wir in der Folge auch geben, vermittelt die bessere Uebersicht über die 8 Gruppen eigentlicher Terpene. Wir heben hier nur des Zusammenhanges wegen das Wichtigste des Aufsatzes hervor, im übrigen auf die vorangehenden Blätter verweisend.

Was zunächst die Darstellung wichtiger, zur Charakterisierung der einzelnen Terpene notwendiger Verbindungen anlangt, so ist zu bemerken, daß man — falls es sich nicht um Erzeugung im großen

handelt — für die Additionsprodukte mit 2 Molekülen Halogenwasserstoff am besten die zuletzt genannte Methode verwendet, nämlich Lösen des Terpens in Eisessig und Schütteln mit gesättigten wässerigen Lösungen der Halogenwasserstoffsäuren. Das Reaktionsprodukt muß hierauf in Eiswasser eingegossen werden, worauf die gewünschten Verbindungen sofort in sehr reinem Zustande ausfallen. Auch die Addition von Brom zu Terpenen nimmt man am besten in Lösungen der Terpene im zehnfachen Gewichte von Eisessig vor. Tetrabromide kristallisiert man dann aus warmem Essigäther um. Zur Abspaltung von Halogenwasserstoff wählt man das Lösen der betreffenden Additionsprodukte mit darauffolgendem Kochen nach Zusatz von Natriumacetat, z. B. 1 Gewichtsteil $C_{10}H_{16}$, 2 HCl in 2 Gewichtsteilen Eisessig mit 1 Gewichtsteil CH_3COONa . Endlich treten charakteristische Farbenreaktionen zumeist auf, wenn man zur Lösung der Terpene in Essigsäureanhydrid etwas konz. Schwefelsäure gibt.

Das Pinen war bisher nur in einer Verbindung bekannt, dem sog. künstlichen Campher $C_{10}H_{16}HCl$, welchen man durch Einleiten von trockenem Chlornwasserstoffgas in gut abgekühltes trockenes Pinen erhält.

Nur wenn jede Erwärmung vermieden wird, erstarrt nach der Sättigung mit HCl die ganze Flüssigkeit zu einer campherartigen Masse; es entsteht nämlich sonst noch Dipentendichlorhydrat, welches den Schmelzpunkt des Pinenmonochlorhydrats, beträchtlich erniedrigt. Reines Pinenchlorhydrat schmilzt gegen 125° , siedet bei 207 bis 208° und destilliert dabei fast unzerlegt. Aus Alkohol kristallisiert es in gestrichelten Kristallen, welche beim Trocknen zu einer äußerst klebrigen Masse zusammensintern. Schon bei gewöhnlicher Temperatur ist die Verbindung sehr flüchtig. Sie ist übrigens völlig gesättigt und hält ihr Chlor verhältnismäßig fest gebunden. Wird dem Pinenchlorhydrat Salzsäure entzogen, so entsteht Camphen. Dem Chlorhydrat entspricht ein Pinenbromhydrat $C_{10}H_{16}HBr$, welches schwerer als Wasser ist, bei 90° schmilzt und über 208° unter Zersetzung siedet. Durch Ueberhitzen von Pinen entsteht Dipenten; ebenso bilden sich Dipentenderivate bei Einwirkung von wässriger Salzsäure auf Pinen, und Terpinhydrat beim Behandeln des Pinen mit verdünnter Salpeter- oder Schwefelsäure. Aus dem so erhaltenen Terpinhydrat entstehen unter Umständen Terpinolen, Terpinen u. s. w.

Das Camphen bildet sich beim Erhitzen von 1 Teil Pinenchlorhydrat mit 1 Teil wasserfreiem Natriumacetat und 2 Teilen Eisessig auf 200° (3 bis 4 Stunden lang), oder beim Kochen von 10 g Pinenbromhydrat mit 10 g Natriumacetat und 20 ccm Eisessig. Das Camphen ist mit Wasserdämpfen sehr flüchtig und kann so leicht von den minder flüchtigen unzerlegten Halogenhydraten abdestilliert werden.

Das Camphenchlorhydrat gibt den Chlornwasserstoff beträchtlich leichter ab, als das Pinenchlorhydrat. Durch verdünnte Schwefelsäure wird Pinen sehr leicht, Camphen dagegen sehr langsam invertiert. Die Atome im Camphenmolekül scheinen sich also in einer beständigen Gleichgewichtslage zu befinden, als die des Pinen. Im übrigen vergleiche S. 98, 100.

Das Limonen ist in seinen wesentlichen Eigenschaften bereits S. 94 charakterisiert worden. Es ist identisch mit dem Hesperiden, Citren, Carven u. s. w. Es ist stark rechtsdrehend und bildet ein bei 104 bis 105° schmelzendes Tetrabromid, dessen ätherische Lösung gleichfalls rechtsdrehend ist.

Das Limonendichlorhydrat $C_{10}H_{16}2HCl$ schmilzt bei 50° , das entsprechende Bromhydrat bei 64° und das Jodhydrat bei 77 oder 78 bis 79° . Diese Halogenwasserstoffderivate sind aber identisch mit den entsprechenden Dipentenverbindungen. Während die Halogenwasserstoffsäuren das Limonen also leicht in Dipenten

verwandeln, invertiert Schwefelsäure beträchtlich schwerer. Mit konz. Schwefelsäure verharzt das Limonen fast vollständig.

Das Dipenten (identisch mit Cinen, Rajeputen, Diisopren, Pautschin, Isoterebenten u. s. w.) entsteht beim Ueberhitzen von Isopren, Pinen und Limonen, weshalb es sich in allen denjenigen terpenhaltigen ätherischen Oelen findet, bei deren Gewinnung höhere Temperaturen in Anwendung kamen.

Es läßt sich aber auch durch glatt verlaufende chemische Reaktionen aus Terpenen oder deren Verbindungen herstellen, z. B. aus Pinen und Schwefelsäure; aus Terpinhydrat, Terpeneol und Cineol durch Wasserabspaltung; aus Limonen oder Pinen in Form des Dichlorhydrats (siehe oben) u. s. w. Wie schon erwähnt, siedet reines Dipenten bei 180 bis 182°. Es ist nebst seinen sämtlichen Abkömmlingen optisch inaktiv. Seine wichtigsten Verbindungen sind das Dipententetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4$ mit dem Schmelzpunkt 125 bis 126°; das Dipentendichlorhydrat, welches bei 50° schmilzt, in Wasser unlöslich, in Äther und Alkohol leicht löslich und in kochendem Alkohol zersetzlich ist; das Dipentendibromhydrat $C_{10}H_{16}2HBr$ mit 64° Schmelzpunkt; das Dipendijodhydrat $C_{10}H_{16}2HI$ u. s. w. Die letztere Verbindung ist nur im ganz reinen Zustande beständig. Es kristallisiert aus Petroleumäther entweder in rhombischen Prismen oder in monoklinen Tafeln. Die rhombischen Krystalle schmelzen bei 77°, die monosymmetrischen bei 78 bis 79°. Das Dipenten ist beständiger als Pinen oder Limonen, läßt sich aber beim Erhitzen mit alkoholischer Schwefelsäure oder mit Salzsäure in Terpinen verwandeln. Daher kommt es, daß Terpinhydrat bei Wasserentziehung verschiedene Produkte liefert: es entsteht nämlich zuerst stets Dipenten, welches aber dann weiter je nach Umständen verschieden invertiert wird.

Das Terpinolen bildet sich beim Kochen von Terpinhydrat, Terpeneol oder Cineol mit verdünnter Schwefel- oder Phosphorsäure und bei Behandlung von Pinen mit Schwefelsäure. Es schmilzt gewöhnlich bei 112 bis 113°; nur ganz frisches, völlig reines Terpinolen zeigt den Schmelzpunkt 116°.

Es bildet ein Tetrabromid, welches im Augenblicke des Schmelzens eine schwache Gasentwicklung zeigt, und dessen Lösungen optisch inaktiv sind. Bei Behandlung mit HCl oder HBr geht Terpinolen in die entsprechenden Dipenten-derivate über. Das Terpinolen gehört zu den leicht veränderlichen Terpenen. Vergleiche übrigens S. 100.

Das Sylvestren wurde aus russischem und namentlich schwedischem Terpentinöl gewonnen (vergl. S. 98); am reichsten daran erwies sich die Fraktion von 174 bis 178°, und es ließen sich aus dieser Fraktion in der Winterkälte durch Abdestillieren der ätherischen mit HCl gesättigten Lösung und Stehenlassen des Rückstandes reichlich Krystalle von $C_{10}H_{16}2HCl$ erhalten, welche abfiltriert, abgepreßt und aus mäßig warmem Alkohol umkristallisiert wurden.

Das reine Sylvestrendichlorhydrat schmilzt bei 72° und zeigt in ätherischer Lösung starke Rechtsdrehung. Das hieraus dargestellte reine Sylvestren besaß den Siedepunkt 175 bis 178°. Es besitzt eine charakteristische Farbenreaktion: seine Lösung in Essigsäureanhydrid wird durch einen Tropfen konz. Schwefelsäure prachtvoll blau gefärbt. — Das Sylvestren ist eines der beständigsten Terpene; beim Erhitzen auf 250° im zugeschmolzenen Rohre wird es zwar teilweise polymerisiert, aber nicht invertiert. Das Sylvestren ist rechtsdrehend. Das Sylvestrendibromhydrat $C_{10}H_{16}2HBr$ schmilzt, wie das Chlorhydrat, bei 72° und ist diesem überhaupt sehr ähnlich. Das Dijodhydrat $C_{10}H_{16}2HI$ bildet weiße, bei 66 bis 67° schmelzende, leicht zersetzliche Krystallblättchen. Endlich ist noch das Sylvestrentetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4$ zu erwähnen, welches man erhält, wenn man Sylvestren in Eisessig löst und Brom bis zur beginnenden Färbung in der Kälte eintröpfelt, die Flüssigkeit dann bis zur beginnenden Trübung mit Wasser

mischt und hierauf in der Kälte stehen läßt. Dasselbe bildet monosymmetrische Tafeln, welche bei 135 bis 136° schmelzen und in ätherischer Lösung stark rechts drehen.

Das Terpinen ist nunmehr auch näher charakterisiert worden (vergl. S. 99), was bisher nicht gelang, weil keine kristallisierten Verbindungen dieses Kohlenwasserstoffes erhalten wurden. Durch Weber's Untersuchungen mit dem Kardamomenöl, in welchem ein sich mit N_2O_3 zu Krystallen vereinigendes Terpen enthalten ist, wurde Wallach darauf geführt, sämtliche Terpene auf ihr Verhalten gegen salpetrige Säure zu prüfen, und es stellte sich alsbald heraus, daß Terpinen es ist, welches jenes Nitrit bildet. Das Terpinen entsteht beim Erwärmen von Terpinhydrat mit Schwefelsäure und bei Inversion von Pinen mit alkoholischer Schwefelsäure, wie auch beim Schütteln von Terpentinöl mit konz. Schwefelsäure unter Vermeidung zu hoher Erwärmung. Es ist ein Bestandteil desjenigen Produktes, welches Armstrong und Tilden früher als Terpilen bezeichneten. Es können aber auch Dipenten, Phellandren und Cineol mit Hilfe von Schwefelsäure in Terpinen umgewandelt werden.

Die bequemste Darstellungsweise ist die folgende. 2 l Terpentinöl werden in ein starkwandiges Gefäß gegeben und nach und nach in Beträgen von je 5 ccm mit 70 ccm konz. Schwefelsäure versetzt und damit durchgeschüttelt. Die Erwärmung darf nicht höher steigen, als sie noch bequem von der Hand ertragen wird. Nach Zusatz aller Säure läßt man noch einige Tage stehen, zuerst unter häufigem Umschütteln. Alsdann neutralisiert man mit Soda oder Natronlauge und treibt mit Wasserdampf ab. Das Destillat siedet fast vollständig zwischen 170 bis 190° und ist reich an Terpinen. 250 g davon werden mit 110 g Eisessig und 440 g Wasser vermischt, worauf man unter beständigem Umschütteln nach und nach eine konzentrierte wässerige Lösung von 125 g salpetrigsaurem Natrium innerhalb von 2 Stunden einträgt. Alsdann läßt man 2 Tage stehen, wobei sich Krystalle von Terpinennitrit $C_{10}H_{16}N_2O_3$ ausscheiden. Die Krystalle werden abfiltriert, mit Wasser, dann mit Alkohol gewaschen und hierauf auf unglasierten Tellern möglichst vollständig abgepreßt. Das Nitrit wird alsdann nochmals in Eisessig gelöst, mit Wasser gefällt und aus heißem Alkohol umkristallisiert. Das Terpinennitrit bildet schneeweiße, bei langsamer Kristallisation gut ausgebildete Krystalle, welche bei 155° schmelzen, in Wasser gar nicht, in Petroleumäther schwer, dagegen in warmem Alkohol, Äther, Essigäther und in Eisessig leicht löslich sind. Auch in konz. Säuren löst sich die Verbindung in der Kälte ohne Zersetzung; dagegen wird sie durch kochende Laugen oder kochende Schwefelsäure zerlegt, wobei Terpinen frei wird. Das Terpinen hat zwar die Neigung zu verharzen, ist aber übrigens ein sehr beständiges Terpen. Mit den Halogenwasserstoffsäuren liefert es flüssige Produkte, von denen das Chlorhydrat allerdings bei sehr niedriger Temperatur erstarrt. Zum schnellen Nachweis des Terpinens in flüchtigen Ölen sondert man aus diesen erst die Fraktion 170 bis 190°, noch besser die Fraktion 179 bis 181° ab und verdünnt 2 bis 3 g davon mit dem gleichen Volumen Petroleumäther, worauf man eine Lösung von 2 bis 3 g Natriumnitrit hinzusetzt und unter starkem Schütteln nach und nach die nötige Säuremenge zusetzt. Ist die Mischung beendet, so taucht man sie einen Augenblick in ein heißes Wasserbad und läßt sie dann in der Kälte stehen. Wenn Terpinen vorhanden, so entstehen schon nach wenigen Stunden, jedenfalls aber im Verlaufe von 2 Tagen Krystalle des Terpinennitrits.

Das Phellandren entstammt dem ätherischen Öle des Wasserfenchels (*Phellandrium aquaticum*) und ist zuerst von Cahours beachtet worden; den Namen hat das Terpen durch Pesci erhalten. Wallach hat nun die gegen 170° siedenden Fraktionen sowohl des Wasser- wie des Bitterfenchelöles untersucht und gefunden, daß sie gegen salpetrige Säure dasselbe Verhalten zeigen.

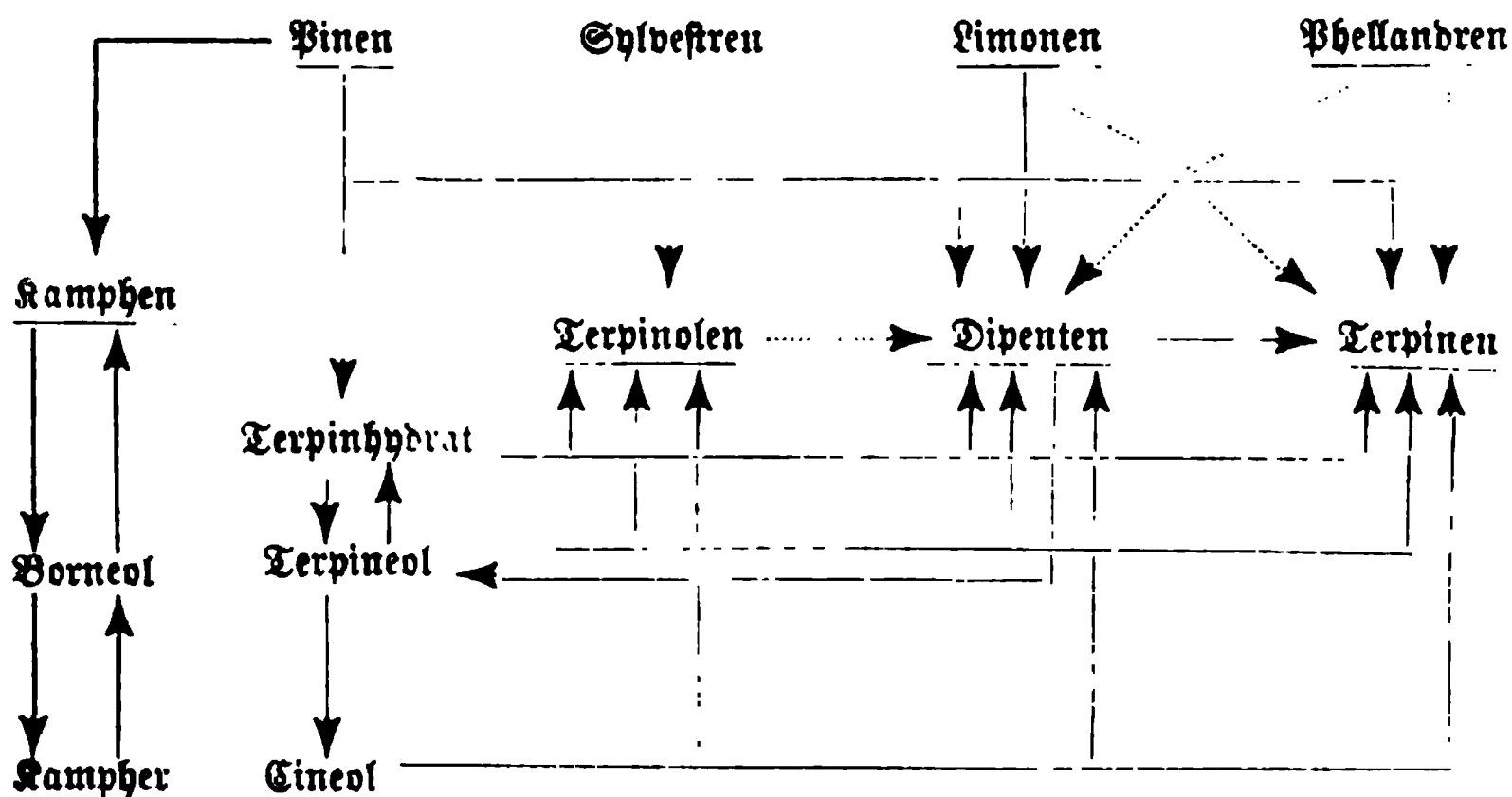
Schüttelt man die Fraktion mit einer Auflösung von salpetrigsaurem Natrium und Eisessig, so durchsetzt sie sich schon nach wenigen Augenblicken mit dünnen,

flüssigen Kristallnadeln, welche derselben Verbindung zugehörten, dem Phellandrennitrit, so daß also das Phellandren beiden Ölen als wesentlicher Bestandteil zukommt; das Bitterfenchelöl war jedoch reicher daran als das Wasserfenchelöl. Das Phellandrennitrit bildet sich viel leichter als das Terpinennitrit, ist aber auch viel zerseßlicher. Es löst sich in Chloroform und Essigäther sehr leicht auf. Das möglichst reine Nitrit schmilzt bei 94° , unreines Produkt höher (98 bis 99°); wenig über dem Schmelzpunkt zerfällt die Verbindung. In Kalilauge löst sich das Nitrit auf, jedoch unter Zersetzung. Auffallend ist die Thatsache, daß die phellandrenhaltigen Fraktionen der Fenchelöle rechtsdrehend sind, das Nitrit dagegen nach links dreht. Das Phellandrennitrit verhält sich übrigens wie eine gesättigte Verbindung.

Reines Phellandren ist bisher noch nicht erhalten worden. Doch hat sich sicher ergeben, daß dieser Kohlenwasserstoff zu den veränderlichen Terpenen zu zählen ist. So entstand durch Einwirkung von Bromwasserstoffsäure auf Lösung des Phellandrens in Eisessig Dipenten, durch Kochen des Phellandrens mit alkoholischer Schwefelsäure Terpinen.

Ueber die wichtigsten Eigenschaften der eigentlichen Terpene gibt die umstehende Tabelle genügende Auskunft.

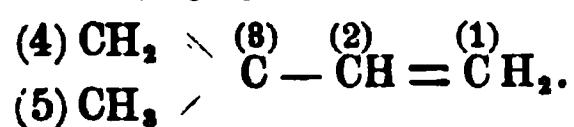
Ferner gibt das folgende Schema eine Uebersicht über die innerhalb der Terpengruppe beobachteten Uebergänge, wobei die noch nicht ganz feststehenden Uebergänge durch punktierte Linien angedeutet und in die erste Reihe die natürlichen, in die zweite die vorzugsweise auf künstlichem Wege entstehenden Terpene gestellt worden sind.



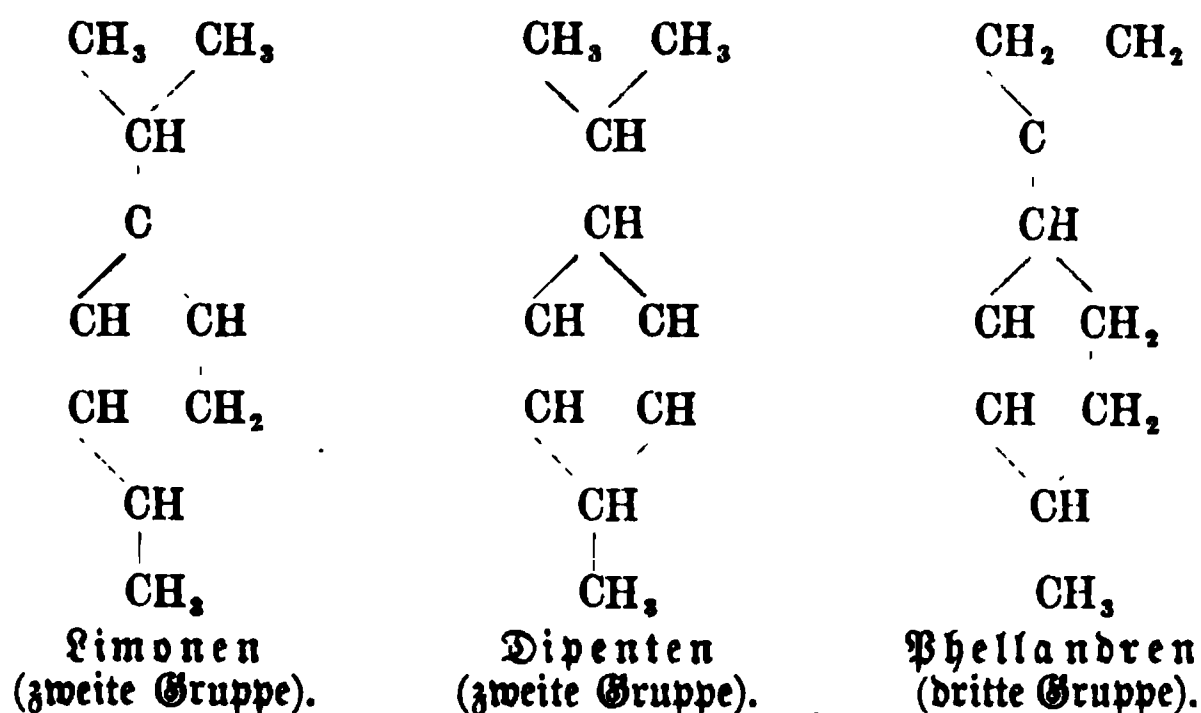
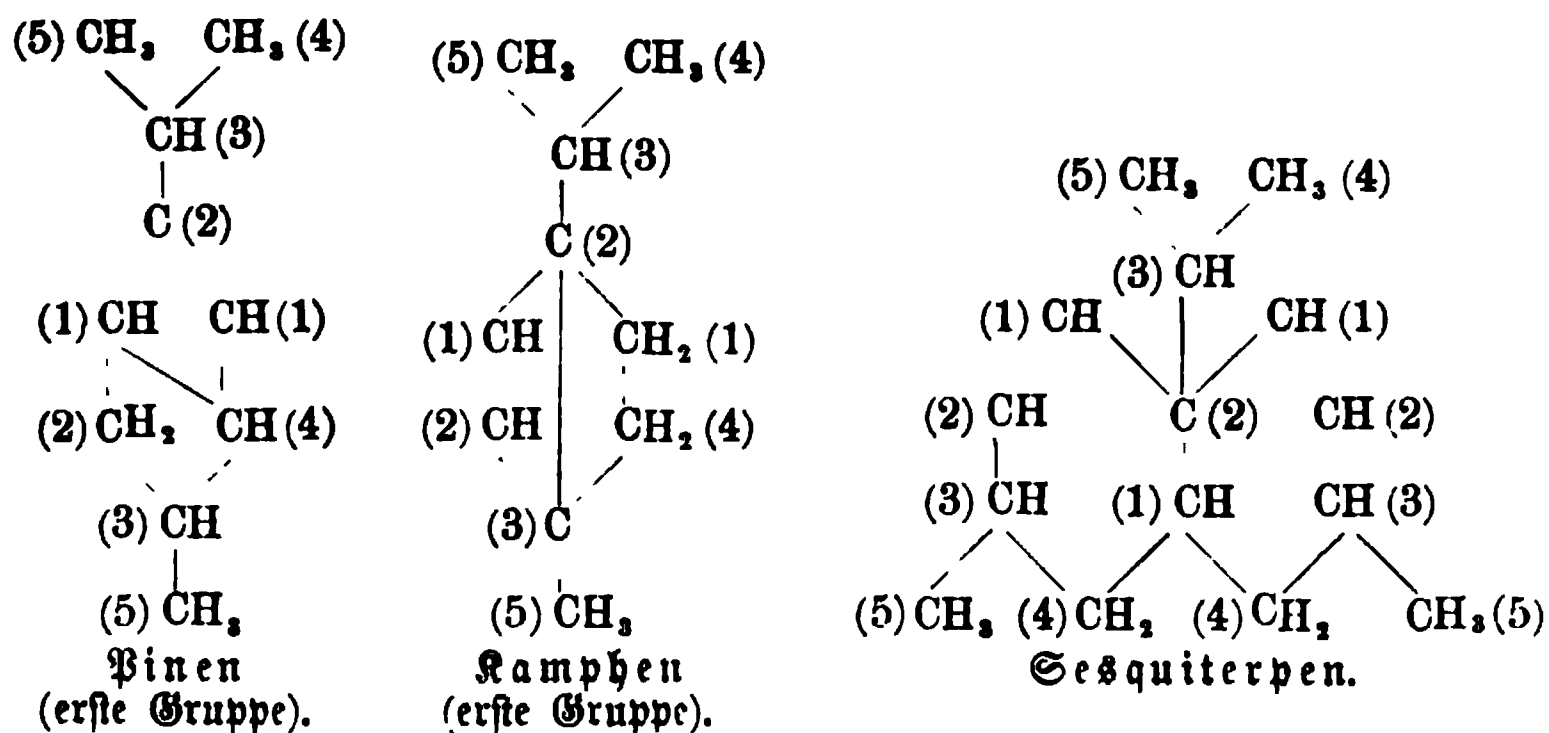
Bezüglich der Konstitution der Terpene ist zunächst daran zu erinnern, daß die sämtlichen Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$ sich in drei voneinander wesentlich verschiedene Gruppen bringen lassen. Die erste Terpengruppe nimmt ein, die zweite zwei Moleküle Halogenwasserstoff durch Addition auf. Demnach wird die erste Gruppe solche Terpene umfassen, welche nur eine lösbare Kohlenstoffdoppelbindung enthalten, während die Terpene der zweiten Gruppe deren zwei besitzen. Endlich gibt es eine dritte Gruppe, deren Hauptcharakteristikum in der Bildung von Additionsprodukten mit N_2O_3 zu suchen ist; solche Verbindungen entstehen mit Vorliebe, wenn aromatische Verbindungen einen ungesättigten „Fettrest“ (d. h. Rest einer nicht aromatischen Verbindung) enthalten. Schließlich muß daran erinnert werden, daß Terpene wie Polyterpene durch Polymerisation von Pentenen C_5H_8 entstehen können.

	Pinen	Ramphen	Simonen	Dipenten	Epibestren	Terpinolen	Terpinen	Phellandren
$C_{10}H_{16}$ Schmp. Sdp.	— 159—161° gegen 125° 207—208°	48—49° 160—161°	— 175°	— 180—182°	— 175—178°	— 185—190°	— 180°	— gegen 170°
$C_{10}H_{16}HCl$ Schmp. Sdp.	— gegen 125° 207—208°	— zerseßlich	—	—	—	—	—	—
$C_{10}H_{16}HBr$ Schmp. Sdp.	90° —	— zerseßlich	—	—	—	—	—	—
$C_{10}H_{16}2HCl$ Schmp.	—	—	Dipenten- verbindung	50°	72°	wahrscheinlich Dipenten- verbindung	—	—
$C_{10}H_{16}2HBr$ Schmp.	—	—	wie oben	64°	72°	wie oben	—	—
$C_{10}H_{16}2HJ$ Schmp.	—	—	wie oben	77 oder 79°	65—67°	wie oben	—	—
$C_{10}H_{16}Br_4$ Schmp.	—	—	104—105°	125°	135°	116°	—	—
$C_{10}H_{16}N_2O_3$ Schmp.	—	—	—	—	—	—	155°	94°
Lösung in Essigsäure- anhydrid + konzentrierter Schwefelsäure	rosa oder gelb	gelblich	rot	rot	blau	(rot)	(rot)	(rot)

Das gewöhnlichste Penten ist das Isopren, welches wahrscheinlich als Isoamyl-
verbindung aufzufassen und wie folgt zu formulieren ist:



Auf diese Strukturformel beziehen sich die Zahlen in den folgenden von Wallach aufgestellten Terpenformeln:



Zu diesen Bildern ist zu bemerken, daß die Pinenformel eine einzige leicht lösliche Doppelbindung aufweist und daß in ihr zwei in der Parastellung befindliche Kohlenstoffatome verbunden sind, deren Bindung sich schwieriger lösen müßte als die Doppelbindung. Geht die Bindung C(1) und C(4) in C(1) und C(2) über, so entsteht Camphen. Zur zweiten Gruppe sind Dipenten, Limonen, Terpinolen und Sylvestren zu rechnen, wovon die ersten beiden formuliert erscheinen. Diese Formeln entsprechen wahren Hydrocymolen $C_6H_5CH_2C_3H_7$ (Cymol = $C_6H_5CH_2C_3H_7$, Methylpropylbenzol), wobei die Formel für Limonen optische Aktivität, die durchaus symmetrische Formel für Dipenten dagegen Inaktivität andeuten soll. Die dritte Gruppe von Terpenen endlich bilden Phellandren und Terpinen, von denen für den ersteren Kohlenwasserstoff eine der möglichen Formeln angeführt wurde; wie man sieht, ist hier eine Doppelbindung im Benzolkern, die andere in der Seitenkette vorhanden.

In derselben Abhandlung sind im Anschlusse an die Besprechung des Dipentens einige Mittheilungen über Terpinhydrat, Terpineol und Cineol gemacht, denen noch folgendes zu entnehmen wäre.

Das Terpinhydrat ist ein bei 116 — 117° schmelzendes Glykol $C_{10}H_{18}(OH)_2 + H_2O$, welches unter Wasserabspaltung leicht in Terpeneol übergeht, aber unter

dem Einflusse von Säuren auch alle jene Körper liefert, welche Terpeneol unter gleichen Umständen ergeben würde, nämlich Dipenten, Terpinolen, Terpinen und, wie neu gefunden, auch Cineol. Während Salzsäure leicht aus Terpinhydrat das Dipentendichlorhydrat liefert, ist Bromwasserstoffsäure von schwächerer Einwirkung. Erst bei anhaltendem Schütteln mit einer Säure von $D = 1,49$ erhält man das bei 64° schmelzende Dipentendibromhydrat. In konz. Salpetersäure löst sich Terpinhydrat langsam zu einer rosenroten Flüssigkeit auf, aus welcher bei vorsichtigem Erwärmen unter Verfärbung sich eine ölige Flüssigkeit, schwerer als Wasser, abscheidet; dieselbe enthält jedenfalls Salpetersäureester des Terpens oder Terpeneols. — Terpeneol ist ein ungesättigter einsäuriger Alkohol $C_{10}H_{17}OH$, welcher außer den schon erwähnten Veränderungen auch durch Atomumlagerung in das isomere Cineol verwandelt werden kann, wenn man Terpeneol mit Phosphorsäure ($D = 1,12$) mehrere Stunden kocht; das Cineol ist dann in der flüchtigsten Fraktion enthalten. —

Das Cineol $C_{10}H_{18}O$ tritt in sehr erheblichen Mengen im Wurm-, Rajeput- und Eukalyptusöle auf, ist aber auch im Rosmarinöl nachgewiesen worden. Es siedet bei 176 bis 177° und schmilzt bei -1° . Annähernd reines Cineol erstarrt in einer Kältemischung sehr schnell, besonders wenn man ein Kryställchen Eukalyptol in die Cineol haltende Flüssigkeit bringt — ein neuer Beweis dafür, daß auch Eukalyptol identisch mit Cineol ist. Durch Halogenwasserstoffsäuren läßt sich Cineol leicht in Dipentenderivate überführen; beim Erwärmen mit Schwefelsäure liefert es Terpinen und Terpinolen, verhält sich also wie das isomere Terpeneol.

Die sechste Abhandlung von D. Wallach bezieht sich auf Terpinenderivate (Liebig's Annalen 241, 1887, S. 315). Voran geht ihr (S. 288 bis 315) eine Arbeit über Nitrosate und Nitrosite, zu welcher das Verhalten von Terpinen und Phellandren, mit salpetriger Säure die Verbindung $C_{10}H_{16}N_2O_3$ zu bilden, Veranlassung gegeben hat.

Die Anlagerung von N_2O_3 oder N_2O_4 zu ungesättigten Kohlenwasserstoffen erfolgt nicht immer in demselben Sinne. Dabei scheinen weniger die Versuchsbedingungen, als die Struktur der angewendeten Verbindung maßgebend zu sein. Eine große Gruppe dieser Körper wird durch Amylen C_5H_{10} charakterisiert, welches die Verbindung $C_5H_{10}N_2O_4$ Amylennitrosat liefert. Die Gruppe N_2O_4 ist aus NO_2 und NO zusammengesetzt zu denken, also die Verbindung als Nitrosnitrat oder abgekürzt als Nitrosat zu bezeichnen. Die Konstitution des Amylennitrosats

wäre entweder $C_5H_{10} \begin{array}{l} \diagup NO \\ \diagdown ONO_2 \end{array}$ oder $C_5H_9 \begin{array}{l} \diagup NOH \\ \diagdown ONO_2 \end{array}$; in letzterem Falle wäre

also eine Nitrosogruppe vorhanden. Eine zweite Gruppe wird durch die bisher Terpennitrit $C_{10}H_{16}N_2O_3$ genannte Verbindung gekennzeichnet; hier ist NO_2 und NO angelagert, daher man die Körper als Nitrosnitrite oder abgekürzt als Nitrosite bezeichnen kann. Ob Nitrosat oder Nitrosit entsteht, hängt von der Beschaffenheit der betreffenden Verbindung ab; es wird nämlich unter Bedingungen, welche der Bildung beider Arten von Körpern günstig sind, stets diejenige entstehen, deren physikalische Beschaffenheit ihre Abscheidung begünstigt. Alle Nitrosate und Nitrosite zeichnen sich durch außerordentliche Reaktionsfähigkeit aus. So entstehen z. B. bei Einwirkung von Basen auf Nitrosate oder Nitrosite die sog. Nitrolamine, z. B.

aus Amylennitrosat und Anilin das Amylennitrolanilin $C_5H_9 \begin{array}{l} \diagup NOH \\ \diagdown NHC_6H_5 \end{array}$, oder bei Einwirkung von Äthylamin auf Terpennitrit das Terpen-nitroläthylamin $C_{10}H_{15} \begin{array}{l} \diagup NOH \\ \diagdown NHC_2H_5 \end{array}$. Es ist nicht nötig, die zahlreichen

einzelnen Nitrolamine, welche Wallach dargestellt hat, aufzuzählen, vielmehr sei hier nur das angeführt, was für das Verständnis der Eigenschaften und Konstitution der Terpen wichtig ist.

Wie das Terpenennitrosit $C_{10}H_{16}N_2O_3$ erhalten wird, ist schon früher (S. 104) angeführt worden. Die Verbindung krystallisiert in monoklinen Tafeln, die bei 155° schmelzen, ist in Alkalien absolut unlöslich und läßt sich sehr leicht durch

Basen in Nitrolamine verwandeln. Die letztere Umsetzung gelingt jedoch glatt nur mit Basen der Fettreihe, wobei man wie folgt, verfährt. Man löst Terpinennitrosit im Kolben mit aufsteigendem Rührer durch Erwärmen mit dem vierfachen Gewicht Alkohol. Ist alles gelöst, so fügt man auf 1 Molekül Nitrosit je 2 Mol. der betreffenden Base hinzu (trocken oder in mindestens 33 prozentiger Lösung). Man läßt die Reaktion sich vollziehen und kocht dann noch einmal auf, worauf man im Wasser ausgießt. Es fällt eine harzige, mit der Zeit erhärtende Masse aus, welche mit Wasser gewaschen, dann mit Salzsäure aufgenommen wird. Beim Filtrieren bleibt das Harz zurück. Das Filtrat wird mit Ammoniak versetzt, worauf die Base in weichen amorphen Massen sich ausscheidet. Nach einiger Zeit werden diese Massen aber krystallinisch, worauf man sie zerkleinert, mit Wasser auswäscht und aus Alkohol umkrystallisiert. Die meisten Nitrolamine bilden dann gute Krystalle. Es wurden in solcher Weise Terpinennitroläthylamin, -methylamin, -diäthyl- und -dimethylamin, Terpinennitrolamylamin, -piperidin und -amin hergestellt.

Das Phellandrennitrit enthält die Gruppe N_2O_3 , offenbar in anderer Bindung, als das Terpinennitrosit; während z. B. das letztere mit Piperidin eine Nitrolbase liefert, gibt ersteres keine Spur von Base, vielmehr neben neutralen Verbindungen solche von eher saurem Charakter. Wahrscheinlich besitzt Phellandrennitrit die Formel $C_{10}H_{16} \begin{smallmatrix} \diagup NO \\ \diagdown NO_2 \end{smallmatrix}$, während Terpinennitrit als $C_{10}H_{16} \begin{smallmatrix} \diagup NO \\ \diagdown ONO \end{smallmatrix}$ aufzufassen wäre.

Wie Nitrosite, so dürfte es auch Nitrosate der Terpene geben. Bereits Maissen hatte eine Verbindung $C_{10}H_{16}N_2O_4HCl$ erhalten, und zwar durch Einwirkung von Salzsäure, Amylnitrit und Salpetersäure auf Karven. Wallach weist nun nach, daß hierbei das Karven zuerst durch HCl in Dipenten übergeführt worden ist, und daß Dipenten dieselbe Verbindung viel reichlicher und reiner liefert. Mit organischen Basen liefert der Körper $C_{10}H_{16}N_2O_4HCl$ ausgezeichnet krystallisierende Basen vom Charakter der Nitrolamine. Es ist also wohl zweifellos, daß die Verbindung $C_{10}H_{16}N_2O_4HCl$ ein Nitrosat des Dipentens ist.

Die angeführten Thatsachen zusammen genommen, lassen die Wallach'sche Annahme, daß einigen Terpenen eine doppelte Kohlenstoffbindung in der Seitenkette zukommt, sehr an Wahrscheinlichkeit gewinnen.

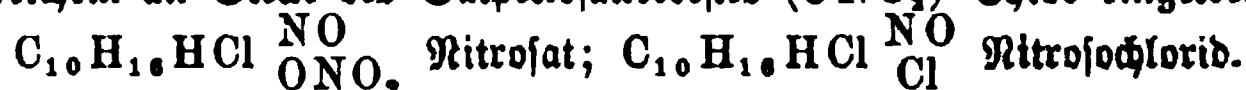
In der siebenten Abhandlung setzt Wallach im allgemeinen seine Mitteilungen über die Verbindung $C_{10}H_{16}N_2O_4HCl$ fort und beschreibt weiter eine neue Klasse von Terpenabkömmlingen, die Nitroschloride (Liebig's Annalen 245, 1888, S. 241). Was zunächst die von Maissen entdeckte Verbindung $C_{10}H_{16}N_2O_4HCl$ anlangt, so ist dieselbe als Nitrosat

$C_{10}H_{17}Cl \begin{smallmatrix} NO \\ O(NO_2) \end{smallmatrix}$ oder $C_{10}H_{16}Cl \begin{smallmatrix} NOH \\ (ONO_2) \end{smallmatrix}$ aufzufassen. Man erhält die Verbindung, indem man Limonen mit Chlornwasserstoff sättigt, dann Eisessig zusetzt und hierauf ein Gemisch von Salpetersäure und Amylnitrit einträgt. Der Erfolg der Reaktion hängt aber sehr vom Grade der Sättigkeit mit Chlornwasserstoff, wie den dabei inne gehaltenen Temperaturen ab. Die Untersuchung der betreffenden Verhältnisse legte die Vermutung nahe, daß beim Einleiten von HCl in Limonen außer dem schon bekannten, bei 50° schmelzenden Dipentendichlorhydrat $C_{10}H_{16}2HCl$ noch ein eigentümliches Monochlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$ entstehe, welches die Fähigkeit besitze, die Gruppe N_2O_4 aufzunehmen. In der That wurde eine solche Verbindung isoliert.

Es wurde nämlich Limonen mit HCl gesättigt und das salzsäurehaltige Reaktionsprodukt im Vakuum fraktioniert. Man erhielt bei 11 mm Druck eine bei 90 bis 92° ziemlich konstant siedende Fraktion, worauf die Temperatur stieg und das bei 150° Siedende in der Vorlage erstarrte. Letzterer Anteil war Dipentendichlorhydrat. Die bei 90 bis 92° siedende Fraktion dagegen enthielt das ungesättigte Monochlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$, welches bei der Behandlung mit Amylnitrit und Salpeter-

säure vollständig in die Maïßensche Verbindung übergang, welche also als *Monochlorhydratnitrosat* oder *Hydrochlornitrosat* bezeichnet werden muß. Die Frage ist bloß noch, ob das *Monochlorhydrat* aus *Dipentendichlorhydrat* entstanden ist oder sich durch direkte Addition von HCl an Limonen bildet. Der Versuch hat bewiesen, daß beide Bildungsweisen möglich sind. Wird eine alkoholische Lösung von *Dipentendichlorhydrat* einige Zeit schwach erwärmt und dann in Wasser ausgegossen, so scheidet sich ein Del ab, aus welchem man im luftleeren Raume einen Betrag an *Monochlorhydrat* abdestillieren kann. Es ist also das Flüssigbleiben von *Dipentendichlorhydrat*, welches längere Zeit mit Alkohol in Berührung, nicht immer auf Umwandlung von *Dipenten* in *Terpinen* zurückzuführen. Umgekehrt erhält man aus *Limonen* ein *Monochlorhydrat*, wenn man diesen Kohlenwasserstoff mit 1 Mol. rauchender Salzsäure in Berührung bringt.

Wird das *Monochlorhydrat* mit *Amplnitrit* und Salzsäure behandelt, so entsteht ein *Hydrochlornitroschlorid* $C_{10}H_{16}HClNOCl$. Es ist dies ein *Nitrosat*, in welchem an Stelle des Salpetersäurerestes (ONO_2) Chlor eingetreten ist:



Solche *Nitroschloride* kann man aus den Terpenen in wenigen Augenblicken abscheiden, wenn man ein kalt gehaltenes Gemisch von Terpen und *Amplnitrit* einfach mit konzentrierter Salzsäure durchschüttelt und dann etwas Alkohol oder Eisessig hinzufügt. Wendet man statt der Salzsäure Bromwasserstoffsäure an, so bekommt man *Nitrosobromide*. Es sind im einzelnen die folgenden Verbindungen erhalten worden.

Das *Pinennitroschlorid* $C_{10}H_{16}NOCl$, welches Tilden entdeckt hat, erhält man am einfachsten, indem man 14 ccm *Pinen* mit 20 ccm *Amplnitrit* und 34 ccm Eisessig vermischt und zu je 6 ccm dieser Mischung 3 ccm eines Gemisches gleicher Volumina roher Salzsäure (33 prozentig) und Eisessig unter guter Kühlung und kräftigem Durchschütteln nach und nach hinzufügt. Nach jedem Salzsäurezusatz tritt Blaufärbung auf, welche erst verschwinden muß, ehe neuer Säurezusatz geschieht. Man erhält ein blendend weißes Kristallpulver, welches man in Chloroform löst und mit Methylalkohol wieder ausfällt. Die reine Verbindung läßt sich ohne Zersetzung aus heißem Benzol umkristallisieren und schmilzt bei 103°. Durch Behandeln mit alkoholischer Kalilauge wird HCl abgespalten und eine bei 130 bis 131° schmelzende Verbindung $C_{10}H_{16}NO$ erhalten. Lösungen des *Pinennitroschlorids* sind optisch inaktiv. — Das *Pinennitrosobromid* $C_{10}H_{16}NOBr$ ist dem *Nitroschlorid* ähnlich und schmilzt bei 91 bis 92°. — Aus dem *Nitroschlorid* läßt sich durch Einwirkung von Piperidin leicht ein *Nitrolamin* erhalten, nämlich *Pinennitropiperidin* $C_{10}H_{16}NONC_4H_{10}$, welches bei 118 bis 119° schmilzt. Andere Basen zeigen dagegen Neigung, unter Salzsäureabspaltung die *Nitrosobindung* $C_{10}H_{16}NO$ zu liefern.

Aus dem *Kamphen* ist kein *Nitroschlorid* erhalten worden; dagegen erhält man leicht das von Tilden entdeckte *Limonnennitroschlorid* $C_{10}H_{16}NOCl$, wenn man gleiche Moleküle *Limonen* und *Amplnitrit* mit nicht überschüssiger rauchender Salzsäure bei guter Abkühlung durchschüttelt. Ein Zusatz von Alkohol, Methylalkohol oder Eisessig befördert die Abscheidung der Verbindung. Dieselbe schmilzt bei 103° und geht beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge glatt in *Carvoxim* vom Schmelzpunkt 72° über. Durch Goldschmidt ist das *Limonnennitroschlorid* in *Carvol* übergeführt worden. Das *Nitroschlorid* ist stark rechtsdrehend; das daraus erhaltene *Carvoxim* linksdrehend, während *Carvoxim* aus *Carvol* ebenso stark rechtsdrehend ist. Es gibt also zwei physikalisch isomere *Carvoxime*. Aus dem *Nitroschlorid* kann man ein *Nitroschloridchlorhydrat* $C_{10}H_{16}NOClHCl$ darstellen, welches bei 113 bis 114° schmilzt, das Molekül HCl aber nur sehr lose gebunden enthält. — Das *Dipentennitroschlorid* $C_{10}H_{16}NOCl$ schmilzt bei 101 bis 102° und ist optisch inaktiv. Beim Behandeln mit alkoholischer Kalilauge erhält man eine Verbindung $C_{10}H_{16}NO$, welche dem *Carvoxim* isomer ist, aber bei 92 bis 93° schmilzt und sich auch sonst anders verhält. — Das *Splavestrennitroschlorid* $C_{10}H_{16}NOCl$ ist sehr leicht löslich in Chloroform, läßt sich auch aus kochendem Methylalkohol umkristallisieren, schmilzt bei 106 bis 107° und liefert rechtsdrehende Lösungen. — Das *Terpinen* lieferte bisher kein *Nitroschlorid*.

Weiter hat Wallach das Limonenmonochlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$, dessen schon oben Erwähnung geschehen ist, genauer untersucht. Es ist am leichtesten zu erhalten, indem man gleiche Volumina rauchende Salzsäure und Eisessig vermischt und das Gemisch in sein halbes Volumen Limonen einträgt. Die Temperatur muß während einer Stunde bei 70° gehalten werden, worauf man in Wasser ausgießt und das Öl im Vacuum rektifiziert. Das Monochlorid ist rechtsdrehend und hat die Dichte 0,98. Im luftleeren Raume siedet es bei 90° ; aber bei längerem Aufbewahren steigt dieser Siedepunkt. Mit Halogenwasserstoffsäuren verbindet es sich direkt. Bei Behandlung mit Amylnitrit und Salpetersäure bildet sich daraus die Maïssensche Verbindung $C_{10}H_{16}HCl \begin{smallmatrix} NO \\ ONO_2 \end{smallmatrix}$, das Limonenchlorhydratnitrosat oder Hydrochlorlimonennitrosat. Hieraus oder auch direkt aus dem Limonen ist die ebenfalls schon erwähnte Verbindung $C_{10}H_{16}HClNOCl$ Hydrochlorlimonen-nitroschlorid, welche bei 109° schmilzt, zu gewinnen. Das Hydrochlorlimonennitrosat setzt sich mit Basen, wie Anilin, Toluidin u. s. w. unter Bildung von Nitrolaminen um. — Weiter ist ein Dipentennitrosat $C_{10}H_{16}NO(ONO_2)$ dadurch erhalten worden, daß in ein gekühltes Gemisch aus Dipenten, Amylnitrit und Eisessig Salpetersäure eingetragen wurde. Die Verbindung krystallisiert in rautenförmigen Blättchen und schmilzt bei 84° unter Zersetzung. Mit Basen bildet sie Nitrolamine; durch Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge geht sie unter Abspaltung von Salpetersäure in die schon erwähnte, bei 93° schmelzende Verbindung $C_{10}H_{16}NO$ über. — Bezüglich des Terpinennitrosits $C_{10}H_{16}N_2O_3$ ist Wallach zu der Ansicht gelangt, daß hierin eine Nitrosogruppe enthalten sei, welche aber unter dem Einflusse von Reagentien große Neigung hat, sich in die Nitrogruppe zu verwandeln. Die wahrscheinlich richtige Formel dieser Verbindung ist mithin $C_{10}H_{16} \begin{smallmatrix} NO \\ (ONO) \end{smallmatrix}$.

Eine im gleichen Jahre von D. Wallach veröffentlichte Abhandlung (Liebig's Ann. 245, 1888, S. 191), beschäftigt sich mit der Benutzbarkeit der Molekularrefraktion für Konstitutionsbestimmungen innerhalb der Terpengruppe. Es kann hier nicht ausführlicher dieser Arbeit gedacht werden; doch sei bemerkt, daß sie vorwiegend den Zweck hat, gegenüber den Behauptungen Brühl's die Ansicht zu vertreten, daß keineswegs die heutigen Kenntnisse der physikalischen Eigenschaften ausreichen, um über die Konstitution der Terpene zuverlässige Theorien aufzustellen, daß vielmehr ausschließlich die chemische Untersuchung hier einige Klarheit geschaffen hat. Interessant ist die in dem genannten Aufsätze gelegentlich gemachte Bemerkung, daß die Terpene sehr geringe spezifische Wärme besitzen.

Die achte Abhandlung bringt Mitteilungen über Limonen, Dipenten, Phellandren und die gegenseitigen Beziehungen der Terpene überhaupt (Liebig's Annalen 246, 1888, S. 221).

Eine erneute Untersuchung der Fichtennadelöle ergab, daß dieselben in ihrer Zusammensetzung trotz verschiedener Abstammung ziemlich übereinstimmen, wenn auch der Prozentgehalt an den einzelnen Bestandteilen ein verschiedener ist. Einen Hauptbestandteil bildet das bei 160° siedende Linkspinen; daneben findet sich eine reichliche Menge von Linkslimonen in der zwischen 170 und 180° siedenden Fraktion, sowie vielfach etwas Dipenten. Es wurde zunächst nur das Linkslimonen näher untersucht. Dasselbe erhielt Wallach durch sorgfältige Fraktionierung eines angeblich aus den Nadeln von *Pinus picea* gewonnenen Oels. Das Linkslimonen zeigte den Siedepunkt 175 bis 176° , die Dichte 0,846 bei 20° und das spezifische Drehungsvermögen $[\alpha]_D = -105^{\circ}$. Die Molekularrefraktion berechnet sich (bezogen auf $n_D = 1,47459$) zu 45,23. Aus dem Linkslimonen erhält man ein Tetrabromid, dessen Krystalle denen des Tetrabromids aus Rechtslimonen gleichen, aber entgegengesetzten Charakter der Winkel besitzen. Die Auflösung des Linkslimonentetrabromids war linksdrehend. Ganz ähnlich verhielten sich alle andern Derivate von Linkslimo-

nen und Rechtslimonen zu einander, so daß -hieraus folgt: Rechts- und Linkslimonen sind chemisch identisch, aber physikalisch isomer. Diese Thatsache ist für die Erforschung der Terpene und ihrer Natur von hervorragender Wichtigkeit.

Werden gleiche Mengen Rechts- und Linkslimonen vermischt, so entsteht nicht etwa ein inaktives Limonen, sondern vielmehr Dipenten. Ebenso entsteht das Dipententetrabromid, wenn man konzentrierte Lösungen der Rechts- und Linkslimonentetrabromide mengt.

Ähnliche Verhältnisse zeigen die Karvoxime. Wird nach der Goldschmidt'schen Reaktion Karvol mit Hydroxylamin behandelt ($C_{10}H_{14}O + NH_2OH = H_2O + C_{10}H_{14}NOH$), so entsteht rechtsdrehendes Karvoxim mit $[\alpha]_D = +39,71^\circ$; wird dagegen aus rechtsdrehendem Limonennitroschlorid Salzsäure abgespalten, so entsteht linksdrehendes Karvoxim ($C_{10}H_{14}NOCl = HCl + C_{10}H_{14}NOH$) mit $[\alpha]_D = -39,34^\circ$; wird endlich linksdrehendes Limonennitroschlorid mit alkoholischer Kalilauge erwärmt, so bildet sich wiederum der zunächst genannte rechtsdrehende Karvoxim. Vermischt man gleiche Gewichtsmengen Rechts- und Linkskarvoxim, so entsteht das schon erwähnte (Seite 110) bei 93° schmelzende Nitrosodipenten, welches also inaktives Karvoxim ist. Dasselbe ist in Lösungsmitteln schwerer löslich, als die aktiven Karvoxime es sind, namentlich löst es sich in kalter konzentrierter Natronlauge gar nicht.

Vergleicht man die aktiven Limonen- und die inaktiven Dipentenverbindungen, so zeigen letztere stets höheren Schmelzpunkt und geringere Löslichkeit, als erstere. Die aktiven Limonenverbindungen verhalten sich zu den inaktiven Dipentenverbindungen ungefähr wie die beiden Weinsäuren zur Traubensäure.

Wallach wendet sich nun weiter der Entdeckung ähnlicher Verhältnisse bei Phellandren zu. Das Phellandren war bisher als rechtsdrehender Kohlenwasserstoff im Bitter- und Wasserfenchelöl gefunden worden. Wallach hat es auch im Elemöl nachgewiesen, während er aus australischem Eukalyptusöl (von *E. amygdalina*) ein Linksphellandren erhielt. Die beiden Kohlenwasserstoffe sind nicht voneinander verschieden außer im Drehungsvermögen. Dasselbe gilt für die Nitrite. Das aus RechtspHELLandren erhaltene Nitrit ist stark linksdrehend, das aus LinkspHELLandren gewonnene dagegen stark rechtsdrehend. Werden gleiche Mengen des Rechts- und Linksnitrits gemischt, so entsteht ein inaktives Phellandrennitrit, dessen sonstigen Eigenschaften denen der aktiven Nitrite völlig gleichen. Es sind jetzt neue Gesichtspunkte über die gegenseitigen Beziehungen der Terpene gewonnen worden. Bekanntlich geht Pinen in Dipenten über, und ebenso entsteht letzterer Kohlenwasserstoff durch Vereinigung von Rechts- und Linkslimonen. Offenbar verläuft nun die Umwandlung von Pinen in Dipenten wie folgt: zuerst nimmt Pinen Wasser auf und geht in Terpeneol oder Terpinhydrat über; dieses verliert alsdann wiederum Wasser und liefert Dipenten, also ein Gemisch aus + und — Limonen. Unter gewissen Umständen kann hierbei sogar aktives Limonen gebildet werden; ebenso ist die Bildung von Cineol ermöglicht: das Pinen enthält vermutlich eine Para- und eine Methylgruppenbindung; wird die Parabindung aufgehoben und HOH aufgenommen, so entsteht Terpeneol; wird hieraus Wasser abgespalten und eine zweite Methylgruppenbindung fertig gestellt, so haben wir Limonen; tritt aber im Terpeneol Atomverschiebung ein, so resultiert Cineol. Diese Umwandlungen vollziehen sich insbesondere da, wo Terpene und Säuren zusammentreffen, und diese Thatsache setzt uns

in den Stand, über die Vorgänge in Terpen führenden Pflanzen recht wahrscheinliche Vermutungen aufzustellen. Die Blätter, Blüten, jungen Internodien der Pflanze u. s. w. bilden vorzugsweise Säuren. Nehmen wir nun Pinen als gegebenes Terpen an, so ist es erklärlich, daß sich z. B. in den Stämmen der Nadelhölzer vorzugsweise Pinen, in den Nadeln aber (die Säure halten) neben Pinen auch Limonen finden wird. In sehr säurereichen Früchten (z. B. denjenigen der Aurantiaceen) wiegt dann Limonen vor, ohne daß Pinen ganz zu verschwinden braucht (vergl. Citronenöl). Neutralisieren sich Rechts- und Linkslimonen, so muß Dipenten entstehen. Auch das Vorkommen von Terpeneol und Cineol in ätherischen Oelen erklärt sich aus dem gewonnenen allgemeinen Gesichtspunkte leicht. Die genetischen Beziehungen zwischen Pinen, Camphen, Campher und Borneol sind schon längere Zeit bekannt. Die Arbeit der Pflanzen bei Hervorbringung der scheinbar so verschiedenartigen ätherischen Oele ist demnach im allgemeinen eine einfache.

Die neunte Abhandlung, welche Beiträge zur Kenntnis der ätherischen Oele bringt, rührt von D. Wallach und E. Gildemeister her (Liebig's Ann. 246, 1888, S. 265) und macht zunächst Mitteilungen über Oxydationsversuche in der Terpenreihe, namentlich mit dem Cineol, und weiter über Eucalyptusöle. Was zunächst die Oxydationsversuche anlangt, so knüpfen dieselben an die Thatsache an, daß zwar durch Fittig u. A. die Oxydation von Terpenen mittels Salpetersäure ausgeführt, daß hierbei aber stets unentschieden geblieben sei, welches Terpen Oxydation erfahre, da Säuren auf Terpene invertierend einwirken. Da nun Alkalien die Terpene nicht verändern, hat Wallach die Oxydation mit übermangansaurem Kalium in alkalischer Lösung versucht und hat dabei gefunden, daß Limonen, Dipenten, Phellandren, Terpinhydrat und Terpeneol sehr schnell und weitgehend, Sylvestren schon schwieriger und Pinen und Cineol ziemlich langsam oxydiert werden. Aus dem Cineol bildet sich eine krystallisierende Säure, die Cineolsäure $C_{10}H_{16}O_5$, welche isomer mit Oxykamphersäure ist. Man erhält ungefähr 45 Prozent vom Gewichte des Cineols an reiner Cineolsäure. Dieselbe ist in 70 Teilen Wasser von 15° oder 15 Teilen Wasser von 100° löslich, leicht löslich in warmem Alkohol und Aether, schwer löslich in Chloroform. Die wässerigen Lösungen sind inaktiv. Bei 196 bis 197° schmilzt die Säure unter Zersetzung. Durch übermangansaures Kalium wird die Säure im wesentlichen zu Oxalsäure und Kohlensäure oxydiert. Cineol verschiedener Abstammung liefert stets dieselbe Cineolsäure. Die Säure ist zweibasisch und kann daher $C_{10}H_{14}O(COOH)_2$ geschrieben werden. Ihr Kalk- und Silbersalz, wie ihr neutraler Aethyl ester sind dargestellt worden.

Der zweite Teil der Abhandlung bezieht sich auf Eucalyptusöl von *Eucalyptus amygdalina*, welches man gewöhnlich als australisches Eucalyptusöl bezeichnet. Dasselbe sollte kein Cineol enthalten, weshalb insbesondere die Fraktion von 175 bis 177° näher untersucht wurde. Allerdings trat nach dem Lösen in Petroleumäther und Einleiten von Chlornasserstoffgas keine Ausscheidung des Chlorhydrats ein; dagegen konnte man das Bromadditionsprodukt des Cineols und ebenso Cineolsäure aus der Fraktion erhalten, womit die Anwesenheit von Cineol nachgewiesen war. Sehr bequem entstand auch das Cineolbromhydrat $C_{10}H_{16}O, HBr$, welches einen schneeweißen krystallinischen Niederschlag bildet, wenn man Cineol in Petroleumäther löst und bei Kühlung durch eine Kältemischung Bromwasserstoff einleitet. Das Bromhydrat ist beständiger und schwerer löslich als das Chlorhydrat und schmilzt bei 56 bis 57°. Daß Cineol in dem australischen Eucalyptusöl vorhanden sei, ist somit nachgewiesen und das Ausbleiben der Chlornasserstoffreaktion kann nur auf die Anwesenheit störender Verunreinigungen zurückgeführt werden. — In den niedriger siedenden Anteilen (bis 175°) war durch die Nitritreaktion Phellandren als wesentlicher Bestandteil nachzuweisen, und zwar war dies Linksphellandren, wie schon oben mitgeteilt wurde. — Endlich wurde auch das gewöhnliche Eucalyptusöl (von *Eucalyptus globulus*) näher untersucht. In demselben findet sich in großen Mengen Cineol; außerdem ein Kohlenwasserstoff, welcher bisher Eucalypten genannt wurde. Bei der Destillation des Oeles gehen

zuerst Aldehyd der Fettsäuren über; später folgt eine gegen 165° siedende und das polarisierende Licht stark rechtsdrehende Flüssigkeit, welche sich im wesentlichen als Rechtsminen erwies. Die höher siedenden Anteile enthalten das Cineol.

Die zehnte Abhandlung Wallachs (Liebig's Ann. 252, 1889, S. 94) bringt die Widerlegung der Behauptung Brühl's, daß die Terpene des Lorbeer- und Pfefferminzöles, welche gewöhnlich Lauren und Menthen genannt werden, besondere Kohlenwasserstoffe seien. Diese Behauptung stützte sich auf die physikalischen Eigenschaften der beiden Terpene, insbesondere auf ihre Molekularrefraktion. Die chemische Untersuchung der beiden ätherischen Öle hatte aber folgende Resultate. Was zunächst das Lorbeerblätteröl anlangt, so enthielt die Fraktion von 158 bis 168° , welche unbedeutend war, Linksminen. In den Fraktionen von 170 bis 178° mißte sich das Lauren finden; es war aber nur Cineol darin nachweisbar; und zwar ist das Cineol in viel höherem Betrage vorhanden, als das Pinen. Die Fraktion über 180° zeigte auffallenden Geruch nach Anethol, wurde aber nicht näher untersucht. Im Lorbeerbeerenöl wurden ebenfalls Pinen und Cineol konstatiert. Das Pinen fand sich in dem zwischen 164 und 166° siedenden Anteil und ließ sich nachweisen durch Bildung des Pinennitroschlorids, welches bei der Behandlung mit Benzylamin das sehr charakteristische, schon nach einmaligem Umkrystallisieren reine Pinennitrosbenzylamin (Schmelzpunkt 122 bis 123°) lieferte. Auch besitzt das Pinen alle diejenigen Eigenschaften, welche Gladstone dem Lauren zuschreibt. Der größere Teil des Lorbeerbeerenöles siedet bei 174 bis 177° ; hierin ist wiederum Cineol der Hauptbestandteil. Die eigentümlichen Eigenschaften, welche Brühl dem sog. Lauren zuschreibt, sind jedenfalls auf Verunreinigung von Pinen mit Cineol zurückzuführen.

Es folgt hieraus, daß die Bestimmung des Brechungsindex (vergl. S. 79) erst dann erfolgen darf, wenn die chemische Natur des untersuchten Körpers festgestellt ist. Für die Echtheit der ätherischen Öle bietet die refraktometrische Methode gar keine Anhaltspunkte; so z. B. besitzen Cineol, Terpin und Cymol fast denselben Brechungsindex n_D , so daß etwa eine Verfälschung des Orangenöls mit viel Cymol gar nicht nachweisbar sein würde.

Bezüglich des Menthens im Pfefferminzöl hat Wallach noch keine Untersuchungen ausgeführt; er spricht aber die Vermutung aus, daß auch dies kein neues Terpen sein dürfte.

Dagegen sind eine Reihe anderer Öle bezüglich ihrer Bestandteile genauer geprüft worden. Was zunächst das Weihrauch- oder Olibanumöl anlangt, so soll dasselbe einen Kohlenwasserstoff Oliben enthalten. Die Untersuchung zeigte, daß die Fraktion von 157 bis 165° Linksminen enthielt. Die Anteile über 175° waren sauerstoffhaltig. Insbesondere wurden in der Fraktion 177 bis 179° noch kleine Mengen Dipenten nachgewiesen, welche aber auch erst aus Pinen oder aus Cineol bei der Bildung des Dipententetrabromids entstanden sein können. Von dem sauerstoffhaltigen Körper wurde nur festgestellt, daß er über 175° siedet. — Ferner fand Wallach, wie schon erwähnt (S. 112) im Elemiöl das bereits besprochene Rechtsphellandren in den bis 175° übergehenden Anteilen, und zwar in erheblicher Menge. Die zwischen 175 und 180° siedende Fraktion enthält viel Dipenten. Die höher siedenden Destillate spalten sich beim Destillieren, namentlich wenn saures Kaliumsulfat zugegen ist, wobei Wasser auftritt. Dies weist auf die Gegenwart von Polyterpenen hin; außerdem finden sich darin sauerstoffhaltige Körper. Wiederholt wurden bei der Rektifikation des Öles auch kleine Mengen von zarten Kristallnadeln erhalten, welche wahrscheinlich zum Amyrin in Beziehung stehen. Bemerkt sei, daß die Angaben von Deville über Elemiöl mit den hier gemachten im wesentlichen übereinstimmen; da derselbe aber linksdrehendes Öl hatte, so war in demselben vermutlich kein Rechts-, sondern Linksphellandren enthalten. — In den niedrig siedenden, der Menge nach geringen Anteilen des Salbeiöles (Fraktion 158 bis 168°) war hauptsächlich Pinen, in der Fraktion 174 bis 178° Cineol enthalten. Erst über 178° destilliert die Hauptmasse des Öles, und in dem Destillate findet sich der Hauptbestandteil des Salbeiöles, das Salviol, welches bei 201 bis 204° siedet. — Das Macisöl gibt bis 165° ein sehr bedeutendes Destillat, welches vorzugsweise Pinen enthält. Die Fraktion ist inaktiv (das Rohöl stark rechtsdrehend), wie die pinenhaltige Fraktion des Salbeiöles, so

Nitrolamine aus							
		Linksimonen		Rechtsimonen		Dipenten	
mit		Drehungs- richtung	Schmelz- punkt	Drehungs- richtung	Schmelz- punkt	Drehungs- richtung	Schmelz- punkt
Piperidin	α	—	94°	+	94°	0	154°
	β	+	110°	—	110°	0	152°
Anilin	α	—	112°	+	112°	0	125°
	β	+	153°	—	153°	0	149°
Benzylamin	α	—	93°	+	93°	0	110°
	β	+?	?	—?	?	0	?

Die Nitrolamine aus Pinen erwiesen sich als identisch, gleichgiltig ob Rechts- oder Linkspinen verwendet worden war; dasselbe gilt für die Nitroschloride. Weiter wurden noch Nitrolamine von Terpinen und von Sylvestren hergestellt und untersucht. Die Ergebnisse für die betreffenden Terpennitrolbenzylamine $C_{10}H_{16}NONHC_7H_7$ sind in folgender Uebersicht zusammengestellt:

Nitrolbenzylamine			
aus	Drehungs- vermögen	Schmelzpunkt	Krystallform
Pinen	0	122—123	rhombisch hemiëdrische Prismen.
α -Simonen	+ oder —	92—93°	spröde Nadeln.
α -Dipenten	0	109—110°	monokline Prismen.
Terpinen	0	137°	weiche, atlastglänzende Blätter.
Sylvestren	+	71—72°	große Prismen.

An die elfte Abhandlung schließen sich Angaben über die Molekularrefraktion des Kamphens an (Liebig's Annalen 252, 1889, S. 136). Brühl hatte nämlich die Behauptung aufgestellt, chemische wie physikalische Eigenschaften des Kamphens sprächen dafür, daß dies ein gesättigter Kohlenwasserstoff sei. Insbesondere gehe dies auch daraus hervor, daß Kamphen eine wesentlich andere Molekularrefraktion besitze als Pinen. Wallach weist nun nach, daß die letztere Angabe falsch ist; und ebenso sprechen die chemischen Eigenschaften des Kamphens für die Auffassung desselben als eines ungesättigten Kohlenwasserstoffs.

Die zwölfte Abhandlung rührt von D. Wallach und E. Conrady her und beschäftigt sich mit dem Rotationsvermögen einiger Terpene und Terpendervative (Liebig's Annalen 252, 1889, S. 141). Die Untersuchung über das Drehungsvermögen derselben bezweckte, unsere Kenntnis von denjenigen isomeren Substanzen zu erweitern, welche gleich großes, aber entgegengesetztes Drehungsvermögen besitzen; weiter aber auch darüber Aufschluß zu geben, in welchem Sinne die Drehung sich ändert, wenn an Stelle gewisser Elemente und Radikale andere substituiert werden; endlich zu ermitteln, welche Verhältnisse eintreten, wenn man aktive Substanzen verschiedenen Charakters (z. B. + Base und — Säure) miteinander verbindet.

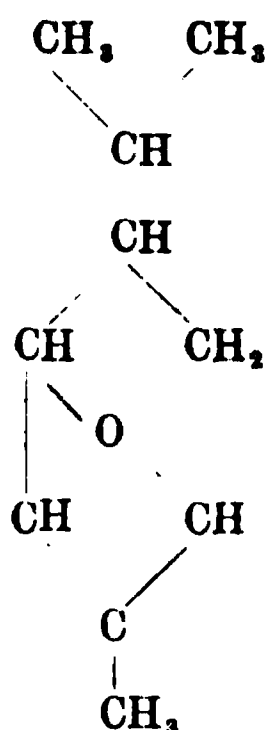
Eine umfängliche Tabelle gibt über die gefundenen Werte Auskunft; das spezifische Drehungsvermögen für den Strahl D wurde nach der Formel $\alpha_D = \frac{100 \cdot \alpha}{l \cdot d \cdot p}$

berechnet, worin α den mittleren Wert der Ableesungen für den Ablenkungswinkel, l die Länge der Flüssigkeitssäule (2 dm), d das spezifische Gewicht der Lösung und p den Prozentgehalt derselben bezeichnet. Die Tabelle folgt umstehend. Für Limonen sind nur Näherungswerte gegeben, weil das Material nicht ganz rein war; die Limonenderivate dagegen waren rein. Es zeigt sich, daß die + und — Derivate des Limonens völlig gleiche Rotationsstärke besitzen. Eine Umkehr der Drehung findet bei ihnen statt (1) bei der Salzbildung aus den basischen Verbindungen oder der Abscheidung der Basen aus ihren Salzen; (2) beim Uebergang der Nitroschloride in Karvoxime; (3) bei Bildung der β -Nitrolpiperidinbase aus den Nitroschloriden. Von Interesse sind die weinsauren Verbindungen (Tartrate). Verbinden sich nämlich gleichdrehende Säure und Base (+ mit +, — mit —), so ist die Veränderung der Drehungsrichtung der Base ebenso groß, als hätte sich dieselbe mit einer inaktiven Säure verbunden. Der Umschlag bei der Salzbildung zwischen + Base und — Säure ist etwas größer. Es entsprechen sich das Rechtstartrat des Linkslimonens und des Linkstartrat des Rechtslimonens. Aus dem + und dem — Nitroschlorid entstehen gleichzeitig je eine + und — Base, welche nebeneinander bestehen ohne sich zu einer inaktiven Verbindung zu vereinigen. Die Abkömmlinge des Sylvestrens bewahren ihre positive Aktivität auch in Fällen, wo bei den isomeren Limonenverbindungen eine starke Umkehr der Drehungsrichtung erfolgt. Die Tetrabromide von Limonen und Sylvestren besitzen dieselbe Ablenkungskraft für den polarisierten Lichtstrahl. Die Rotationsstärke der Dichlorhydrate von Sylvestren und Sesquiterpen fällt mit der der entsprechenden Bromhydrate fast zusammen. Monochlor- und -Bromhydrate aus Rechtspinen sind inaktiv, aus Linkspinen linksdrehend. Ein inaktives Gemisch beider Pinen nimmt bei der Behandlung mit trockenem HCl Linksdrehung an. Zahlen hierfür sind in der Tabelle nicht aufgeführt.

Die dreizehnte Abhandlung bezieht sich auf eine dem Campher isomere Verbindung, das Pinol, und rührt von D. Wallach und A. Otto her (Liebig's Annalen 253, 1889, S. 249).

Bei der übrigens so glattverlaufenden Darstellung des Pinennitroschlorids ist die verhältnismäßig schlechte Ausbeute auffallend. 100 g Terpentinsöl geben nie über 20 bis 30 g Nitroschlorid. Es war zu vermuten, daß sich noch eine bisher unbekannte Nebenreaktion abspielt, weshalb die öligen Nebenprodukte der Nitroschloriddarstellung aufgesammelt und einer Untersuchung unterzogen wurden. Beim Destillieren derselben mit Wasserdampf gingen namentlich zwischen 180 und 190° größere Mengen einer Substanz über, welche deshalb aus Pinen entstanden sein mußte, weil man sie auch erhielt, wenn man das zur Nitroschloriddarstellung nötige Amylnitrit z. B. durch Äthylnitrit ersetzte. Wurde die Fraktion von 182 bis 188° mit dem doppelten Volumen Eisessig verdünnt und dann tropfenweise mit Brom versetzt, hierauf aber die Flüssigkeit der langsamen Verdunstung überlassen, so schied sich ein prachtvoll kristallisierendes Dibromid $C_{10}H_{16}OBr_2$ aus. Die Kristalle waren rhombisch, schmolzen bei 94° und gingen unter 11 mm Druck bei 143 bis 144° über. Auch mit Wasserdampf waren sie ziemlich flüchtig, im Wasser unlöslich, in Äther, Alkohol, Chloroform und Essigäther dagegen leicht löslich. Die Flüssigkeit, aus welcher das Dibromid abgeschieden war, enthielt vorzugsweise Cymol. Wurde das Dibromid mit alkoholischer Kalilauge lange Zeit am stehenden Kühler gekocht und dann das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf abdestilliert, so ging ein Öl über, welches durch Zugabe von Kochsalz und Äther aus dem wässrigen Destillate abgeschieden wurde. Nach dem Trocknen wurde es der fraktionierten Destillation unterworfen und ergab hauptsächlich zwei Anteile: einen von 183 bis 184°, welcher das mit Campher isomere Pinol $C_{10}H_{16}O$ enthielt, und einen zweiten bei 210°. Das Pinol riecht nach Cineol, besitzt $D = 0,953$ bei 20 und $n_D = 1,46949$ bei 20°. Mit Brom bildet es ein Dibromid $C_{10}H_{16}OBr_2$; ebenso vereinigt es sich leicht mit Chlornasserstoff wie mit Nitroschlorid. Bei der Oxidation mit übermangansaurem Kalium oder mit Salpetersäure entsteht Terebinsäure. Hieraus erklärt sich die Bildung dieser Säure aus Pinen: das Pinen wird zuerst zum kleinen Teile in Pinol übergeführt, welches dann kleine Mengen Terebinsäure liefert. Das Pinol besitzt wahrscheinlich eine Äthylenbindung und ein mit zwei verschiedenen Kohlenstoffatomen verknüpftes Sauerstoffatom, so daß man ihn vielleicht die Formel

Sohlenwasserstoffe und ihre Derivate			Formeln	d	p	α	α_D
Rechts-Limonen	$C_{10}H_{16}$	1,353	14,38	+41,57°	+105,8°
Links-Limonen	$C_{10}H_{16}$	1,353	14,8	-40,47°	-105,0°
Rechts-Limonentetrabromid	$C_{10}H_{10}Br_4$	1,555	14,24	+32,45°	+73,27°
Links-Limonentetrabromid	$C_{10}H_{10}Br_4$	1,5525	12,85	-29,306°	-73,45°
Rechts-Limonen- α -Nitroschlorid	$C_{10}H_{14}NOCl$	1,441	13,90	+120,12°	+313,4°
Links-Limonen- α -Nitroschlorid	$C_{10}H_{14}NOCl$	1,496	0,993	-9,352°	-314,8°
Rechts-Limonen- β -Nitroschlorid	$C_{10}H_{14}NOCl$	1,476	5,339	+37,87°	+240,8°
Links-Limonen- β -Nitroschlorid	$C_{10}H_{14}NOCl$	1,495	0,998	-7,227°	-242,2°
Rechts-Limonen- α -Nitroschlorid	$C_{10}H_{14}NOCl$	1,475	3,146	+6,2875°	+67,75°
Links-Limonen- α -Nitroschlorid	$C_{10}H_{14}NOCl$	1,475	3,113	-6,208°	-67,6°
Rechts-Limonen- β -Nitroschlorid aus α -Nitroschlorid	$C_{10}H_{14}NOCl$	1,478	3,107	-5,554°	-60,48°
Daselbe aus β -Nitroschlorid	$C_{10}H_{14}NOCl$	1,478	2,1104	-3,766°	-60,37°
Links-Limonen- β -Nitroschlorid	$C_{10}H_{14}NOCl$	1,476	3,051	+5,42°	+60,18°
Rechts-Limonen- α -Nitrosbenzylamin	$C_{10}H_{14}NONHC_2H_5$	1,459	7,027	+33,59°	+163,8°
Links-Limonen- α -Nitrosbenzylamin	$C_{10}H_{14}NONHC_2H_5$	1,46	6,829	-32,62°	-163,6°
Rechts-Limonen- α -Nitrosbenzylaminhydrat		0,906	3,975	-5,925°	-82,26°
Links-Limonen- α -Nitrosbenzylaminhydrat		0,899	3,274	+4,89°	+83,06°
Rechts-Limonen- α -Nitrosbenzylaminhydrat		0,9	1,034	-1,517°	-81,5°
Links-Limonen- α -Nitrosbenzylaminhydrat		0,898	1,019	+1,483°	+81,0°
Rechts-Limonen- α -Nitrosbenzylaminhydrat		0,9	1,133	-1,018°	-49,93°
Links-Limonen- α -Nitrosbenzylaminhydrat		0,902	1,378	+1,73°	+69,6°
Rechts-Limonen- α -Nitrosbenzylaminhydrat		0,899	0,968	-1,217°	-69,9°
Links-Limonen- α -Nitrosbenzylaminhydrat		0,901	1,119	+1,029°	+51,0°
Karbozim aus Rechts-Limonen	$C_{10}H_{14}NOH$	—	—	—	-39,34°
Karbozim aus Links-Limonen	$C_{10}H_{14}NOH$	—	—	—	+39,71°
Benzoylkarbozim aus Rechtskarbozim	$C_{10}H_{14}NOCOC_2H_5$	1,4545	5,765	+4,44°	+26,47°
Benzoylkarbozim aus Linkskarbozim	$C_{10}H_{14}NOCOC_2H_5$	1,4455	5,716	-4,458°	-26,97°
Epibestren	$C_{10}H_{16}$	1,351	14,316	+25,654°	+66,32°
min	$C_{10}H_{16}$	1,4235	14,2	+7,577°	+18,99°
minchlorhydrat	$C_{10}H_{16} \cdot 2 HCl$	1,499	4,359	+2,84°	+17,89°
minchlorhydrat	$C_{10}H_{16} \cdot 2 HBr$	1,517	4,338	+9,704°	+73,14°
minchlorhydrat	$C_{10}H_{16} \cdot 2 HBr$	1,495	1,908	+10,59°	+185,6°
minchlorhydrat	$C_{10}H_{16} \cdot 2 HBr$	0,904	1,571	+2,25°	-79,2°
Desquinterpen	$C_{12}H_{24}$	1,285	13,05	-35,63°	-98,56°
Desquinterpendichlorhydrat	$C_{12}H_{24} \cdot 2 HCl$	1,46	7,212	-7,754°	-36,82°
Desquinterpendibromhydrat	$C_{12}H_{24} \cdot 2 HBr$	1,49	7,227	-7,779°	-36,13°
Desquinterpendiodhydrat	$C_{12}H_{24} \cdot 2 HI$	1,507	5,7454	-8,061°	-44,10°



geben kann*). Aus dem Pinol wurde das Nitroschlorid $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{NOCl}$, ein krystallinischer Körper mit dem Schmelzpunkt 103° , und mit Hilfe des letzteren eine Reihe von Nitrolaminen hergestellt, unter welchen besonders das Pinolnitro- β -Naphthylamin $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{ONONHC}_{10}\text{H}_7 = \text{C}_{20}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O}_2$ interessant ist, insofern wir in demselben die erste mit dem Chinin isomere, auf synthetischem Wege erhaltene Verbindung besitzen**). Dieser feste Körper ist in Wasser absolut unlöslich, in heißem Alkohol schwer löslich, schmilzt bei 194 bis 195° und liefert für sich wie in seinen Salzen fluoreszierende Auflösungen. — Die bei 210° sich ergebende Fraktion (siehe oben) wurde unter 14 mm Druck destilliert, ging bei 110 bis 120° über und lieferte ein Destillat, welches in einer Kältemischung zu einem Kristallbrei erstarrte. Die gereinigten Kristalle besaßen die Zusammensetzung $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}(\text{OC}_2\text{H}_5)_2$ und waren also Pinolglykolläthyläther. Ihre Bildung erklärt sich aus der Gleichung: $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{OBr}_2 + 2 \text{C}_2\text{H}_5\text{OH} = 2 \text{HBr} + \text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}(\text{OC}_2\text{H}_5)_2$. Sie sind fast geruchlos, in Alkohol sehr leicht löslich und schmelzen bei 52 bis 53° .

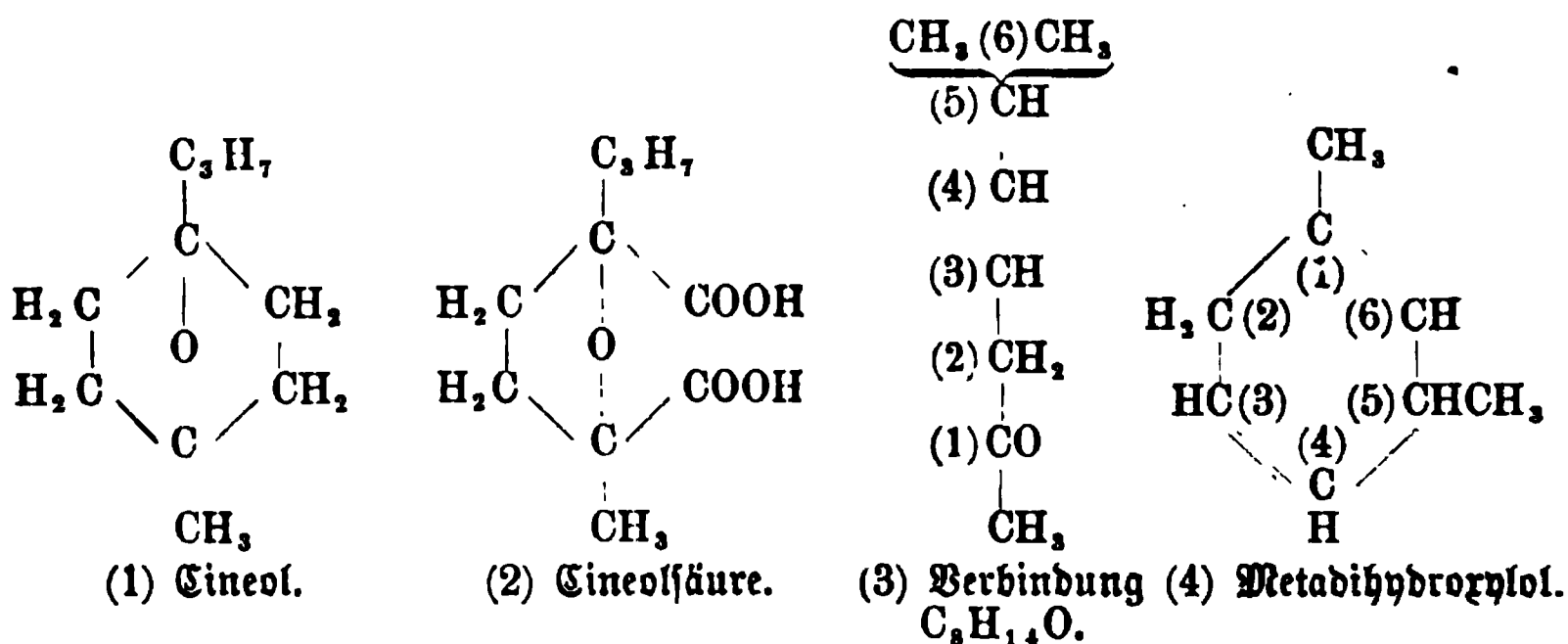
Während des Druckes dieses Wertes ist noch eine vierzehnte Abhandlung von D. Wallach erschienen (Liebig's Annalen 258, 1890, S. 319), über deren Inhalt in aller Kürze folgendes zu berichten ist. Wallach knüpft an die von ihm gefundene Thatsache an, daß Cineol sich durch Oxydation in Cineolsäure $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}_5$ verwandeln läßt. Er macht dann Mitteilungen darüber, daß Cineolsäure durch Entwässerung in ein Anhydrid und dieses durch trockene Destillation in eine Verbindung $\text{C}_8\text{H}_{14}\text{O}$ umgewandelt werden kann, welche zum Metaxylol in naher chemischer Beziehung steht. Hieraus werden Anhaltspunkte für die Konstitution des Cineols gewonnen.

Die Cineolsäure $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}(\text{COOH})_2$ ist eine zweibasische Säure, welche bei 196 bis 197° schmilzt und beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid in das Cine-

*) H. E. Armstrong will durch Oxydation von Terpentin (Harz) bei Gegenwart von Feuchtigkeit, Sonnenlicht und Luft eine krystallinische Substanz $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}_2$ erhalten haben, welche schon 1851 von Sobrero beobachtet worden ist. Er nennt diese Substanz Sobrerol und ist der Ansicht, daß sie als $\text{C}_{10}\text{H}_{16} + \text{H}_2\text{O}_2$ aufgefaßt werden muß. Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure spaltet sich daraus der Körper $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}$ ab, welcher identisch mit Pinol sein soll, aber von Armstrong sehr überflüssiger Weise auf den Namen Sobreron umgetauft wird. Das Pinol soll sich unter den sauerstoffhaltigen Bestandteilen einiger ätherischer Öle finden (Chemik. Ztg. 14, 1890, S. 838).

**) Zu bemerken ist, daß Ch. A. Rohn (Chemisches Centralblatt 61, 1, 1890, S. 274) für sein im Jahre 1886 dargestelltes Hydroxytetrahydroäthylchinolin die Eigenschaft, das erste synthetisch dargestellte isomere Chinin zu sein, in Anspruch nimmt. Diese Verbindung enthält den Chinolinring und soll so nach dem Chinin näher stehen, als die Wallach'sche Verbindung.

olsäureanhydrid $C_8H_{14}O(CO)_2O = C_{10}H_{14}O_4$ übergeht. Letzteres schmilzt bei 77 bis 78°. Wird Cineolsäure der trockenen Destillation unterworfen, so zerfällt sie nach der Gleichung $C_{10}H_{14}O_4 = CO_2 + C_8H_{14}O_3$. Die letzte Verbindung ist eine einbasische Säure. Bei der trockenen Destillation des Cineolsäureanhydrids spielt sich dagegen folgende Reaktion ab: $C_{10}H_{14}O_4 = CO + CO_2 + C_8H_{14}O$. Die Verbindung $C_8H_{14}O$ ist eine bei 173 bis 174° siedende, angenehm und durchdringend riechende Flüssigkeit mit $D = 0,853$ bei 20°, welche beim Erhitzen mit wasserentziehenden Substanzen sich in Wasser und Metadihydroxyol C_8H_{12} spaltet: $C_8H_{14}O = H_2O + C_8H_{12}$. Freilich entsteht nebenbei noch ein anderer bei 280 bis 285° siedender Kohlenwasserstoff, welcher wohl als Polymeres eines Hydroxyols aufgefaßt werden kann. Das Metadihydroxyol siedet bei 132 bis 134° und besitzt $D = 0,8275$ bei 20°; es wurde namentlich mit Hilfe seiner Nitroverbindungen identifiziert. Für die Konstitution der in Frage stehenden Verbindungen ergeben sich folgende Formelbilder:



Der zweite Teil der Abhandlung beschäftigt sich mit dem von Woy angeblich im Massoyrindenöl entdeckten neuen Terpen und dem ebenfalls darin auftretenden Massoyen und weist nach, daß ersteres Pinen, letzteres Limonen ist. Bei dieser Gelegenheit macht Wallach davon Mitteilung, daß es ihm gelungen ist, ein außerordentlich schön kristallisierendes Terpen-tetrachlorid $C_{10}H_{16}Cl_4$ herzustellen, welches bei 105° schmilzt. — Der letzte Abschnitt der Wallachschen Arbeit gibt endlich den Weg zur Darstellung von chemisch reinem inaktivem Pinen an.

Es wird Pinennitroschlorid $C_{10}H_{16}NOCl$ mit Anilin in schon früher angeführter Weise umgesetzt (vergl. Liebig's Annalen 252, S. 132), jedoch das Reaktionsprodukt nicht mit Mineralsäure neutralisiert, sondern direkt im Dampfstrom destilliert. Da die Reaktion nach der Gleichung $C_{10}H_{16}NOCl + C_6H_5NH_2 = H_2O + HCl + C_6H_5N_2C_6H_5NH_2$ (Amidoazobenzol) $+ C_{10}H_{16}$ sich abspielte, ferner Alkohol und Anilin im Ueberschuß vorhanden waren, so geht Anilin, Alkohol und Pinen über; dieses Destillat wird in der Kälte mit Wasser und überschüssiger Essigsäure ausgeschüttelt, worauf Anilin in die wässrige Schicht eingeht, während man den Kohlenwasserstoff abheben und dann durch mehrmalige Wiederholung derselben Operation, wie durch Rectifikation weiter reinigen kann.

Das reine Pinen siedet bei 155 bis 156°, besitzt $D = 0,858$ bei 20 und 0,854 bei 25° und ist inaktiv. Sein Brechungsindex n_D ist 1,46553 bei 21°. Da es auch durch Halogenwasserstoffsäuren nicht aktiv wird, so muß das bisher für „inaktives Pinen“ angesehene Präparat ein Gemisch aus Rechts- und Linkspinen gewesen sein.

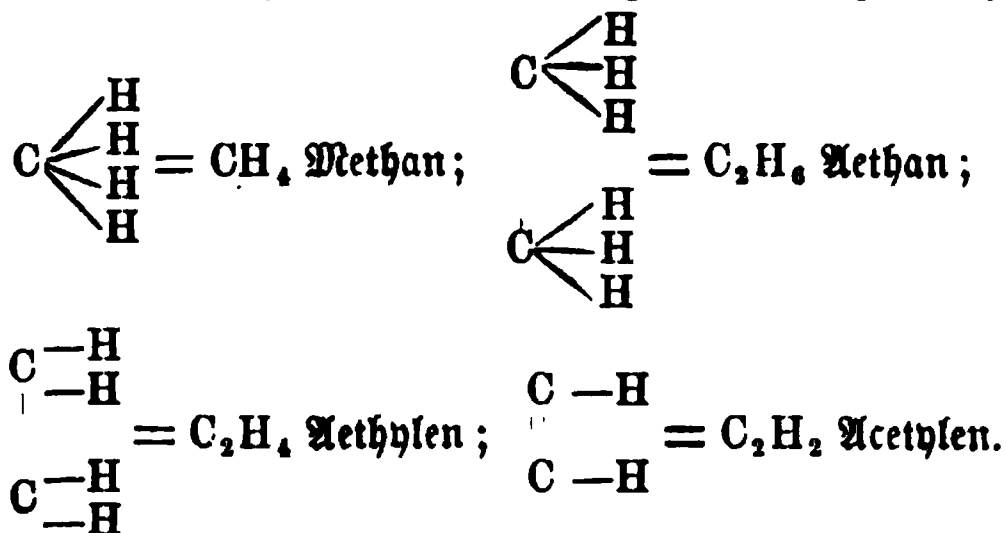
Wird Nitrosopinen $C_{10}H_{16}NO$ mit einer Auflösung von Jodwasserstoff in Eisessig gekocht, oder in Eisessig gelöst und mit Zinkstaub reduziert, so entsteht eine Base $C_{10}H_{16}NH_2$, welche bei 207 bis 208° siedet und eine ölige nach Borneol riechende Flüssigkeit bildet. Sie bildet ein gut kristallisierendes luftbeständiges Sulfat.

c) Nähere Bestandteile der flüchtigen Oele.

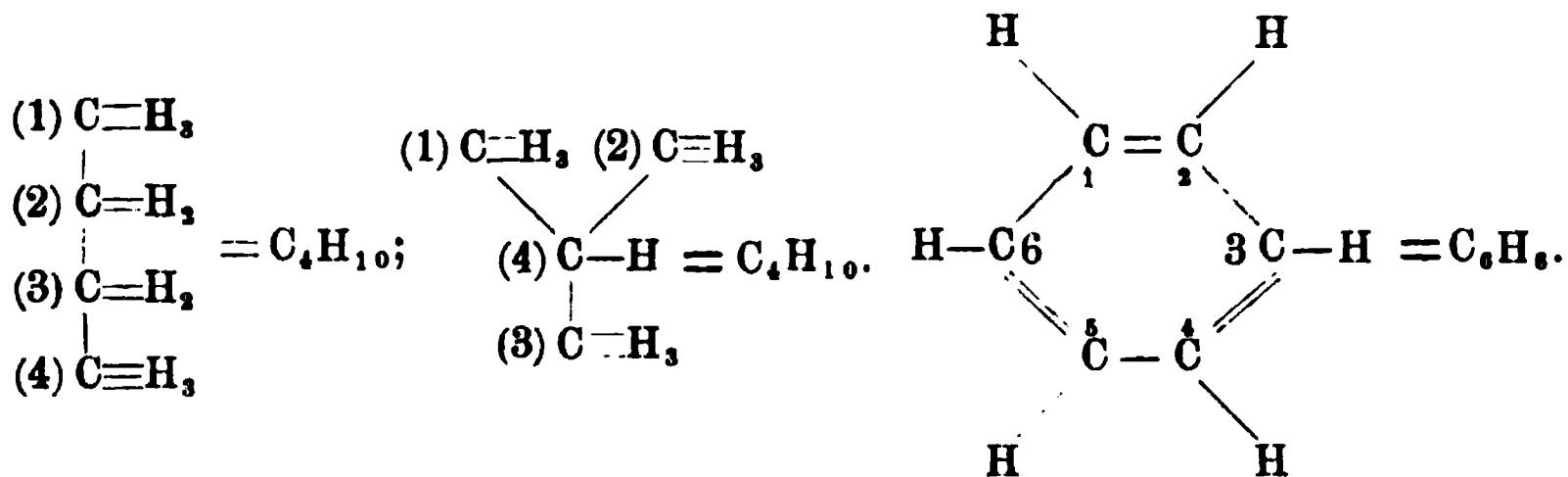
Die ätherischen Oele sind entweder einheitliche chemische Verbindungen, was ziemlich selten ist, oder Gemische verschiedener Körper, was die Regel bildet. In letzterem Falle kann man wieder zwischen solchen Gemischen unterscheiden, die aus Stoffen gleicher Gattung (z. B. nur Kohlenwasserstoffen) oder solchen verschiedener Gattung (z. B. Terpenen und Campherarten) bestehen. Die einzelnen Verbindungsklassen, welche in Frage kommen, sind: Kohlenwasserstoffe, insbesondere Terpene; Alkohole; Phenole; Aldehyde; Säuren; Ester; Nitrile; Sulfide; Isorhodanverbindungen u. s. w. Nach diesen Klassen soll hier eine kurze Besprechung der wichtigsten Einzelverbindungen gegeben werden, um so dieses Kapitel zu einer, wenn auch knappen, so doch für das Verständnis der in der dritten Abteilung erbrachten Angaben über die chemische Beschaffenheit der flüchtigen Oele genügender „Chemie der ätherischen Oele“ auszugestalten.

Unter Kohlenwasserstoffen versteht man Verbindungen von Kohlenstoff mit Wasserstoff. Ihre Anzahl ist eine außerordentlich große, was durch die Eigentümlichkeit des Kohlenstoffes ermöglicht wird, sich zu sehr verschiedenwertigen Gruppen zusammenzulagern.

Der Kohlenstoff selbst ist vierwertig, d. h. ein Atom Kohlenstoff bildet mit 4 Wasserstoffatomen eine gesättigte Verbindung, nämlich CH_4 , Methan. Treten 2 Kohlenstoffatome zusammen, so bilden sie eine Gruppe C_2 , welche mit 6, 4 oder 2 Atomen Wasserstoff Verbindungen eingeht, nämlich C_2H_6 , Aethan, C_2H_4 , Aethylen, C_2H_2 , Acetylen. Man sucht sich diese Thatsache dadurch zu erklären, daß man einfache, doppelte oder dreifache Bindung der beiden Kohlenstoffatome annimmt, d. h. man glaubt z. B. für C_2H_4 , daß von den 4 Wertigkeiten des Kohlenstoffatoms je 2 zur Bindung des zweiten Kohlenstoffatoms benutzt werden, so daß also an jedem Kohlenstoffatom nur noch 2, im ganzen also 4 durch Wasserstoff zu sättigende Wertigkeiten übrig bleiben. Als Bilder für diese Vorstellung dienen folgende Formeln:



Es ist einleuchtend, daß die Möglichkeit, verschiedenwertige Kohlenstoffgruppen zu bilden, sich mit der Zahl der Kohlenstoffatome vermehrt; ja die Sache kompliziert sich noch dadurch, daß man die Kohlenstoffatome durchaus nicht immer in offener Kette, sondern oft auch in anderer Weise z. B. ringförmig aneinander gelagert sich vorstellen muß. Als Beispiele hierfür sollen die folgenden Formelbilder dienen:



Die erste Verbindung C_4H_{10} zeigt eine offene Kette der Kohlenstoffatome, in welcher die Atome (1) und (4) endständig, (2) und (3) mittelständig genannt werden; die Verbindung heißt normales Butan. Auch die zweite Formel gehört einem Butan C_4H_{10} an, aber nicht dem normalen; auch hier ist die Kette offen, aber wir haben drei endständige Kohlenstoffatome (1 bis 3) und nur ein mittelständiges (4). Die beiden Butane, welche durch die ersten zwei Formeln dargestellt sind, haben verschiedene Eigenschaften, bei gleicher prozentischer Zusammensetzung und Formel; sie sind isomer. Durch die Möglichkeit der Isomerie wird die Zahl der Kohlenwasserstoffe weiter vermehrt. Die dritte Verbindung endlich, das Benzol C_6H_6 , zeigt ringförmige Verkettung der Kohlenstoffatome bei abwechselnd einfacher und doppelter Bindung; hier gibt es keine endständigen Kohlenstoffatome. Die Gruppe $(C_6)_n$ in dieser ringförmigen Anordnung bezeichnet man als Benzolring oder Benzolkern, und Kohlenwasserstoffe, welche den Benzolring oder ähnliche Kohlenstoffgruppen enthalten, werden aromatische Kohlenwasserstoffe genannt. Die meisten Kohlenwasserstoffe ätherischer Oele gehören zu dem letzteren.

In den ätherischen Oelen finden sich die folgenden Kohlenwasserstoffe: Heptan C_7H_{16} ; Hexadecan $C_{16}H_{34}$; Cymol $C_{10}H_{14}$; Terpene $C_{10}H_{16}$ (Pinen, Limonen, Dipenten, Terpinen, Phellandren, Eylvestren); Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$; Diterpen $C_{20}H_{32}$; Polyterpene $(C_5H_8)_n + x$.

Im einzelnen ist darüber folgendes zu sagen.

Heptan C_7H_{16} . Findet sich im Harze der Fichte *Pinus Sabiniana* Douglas und wird daraus durch Destillation gewonnen; Handelsname: Abieten (auch Cerafin, Aurantin, Theolin); vergl. 3. Abt. Nr. 8 f. Fast farblose bewegliche Flüssigkeit von orangenählichem Geruch, bei 101° siedend (im reinen Zustande bei $98,4^\circ$). $D = 0,7$ bei 0° .

Hexadecan $C_{16}H_{34}$. Fester Körper, bei 21° schmelzend, bei 278° siedend; bildet perlmutterglänzende Blättchen. Wahrscheinlich ein Bestandteil des Rosenöles und zwar des Stearoptens, welches im ungereinigten Zustande bei $32,5^\circ$ schmilzt und bei 272° siedet (Rosenöl Nr. 126).

Styrolen $C_6H_5C_2H_3 = C_8H_8$ (Phenyläthylen oder Aethenylbenzol). Im Storaxöl (Nr. 118). Aromatisch riechende, stark lichtbrechende Flüssigkeit. $D = 0,925$ bei 0° . Siedepunkt $144,5^\circ$.

Cymol $C_{10}H_{14}$, ein aromatischer Kohlenwasserstoff und zwar Methylpropylbenzol $C_6H_4CH_3C_3H_7$. Findet sich unter anderem im Römischkümmelöl (104), Wasserschieferlingöl (94), Thymianöl (137), Ajowanöl (103), Saturejaöl (156), Quendelöl (139), Eukalyptusöl (124), selbst im alten Terpentingöl (8). Stark lichtbrechende, aromatisch riechende Flüssigkeit, welche bei 175° siedet und $D = 0,791$ bei 0° besitzt. Charakteristisches Absorptionsspektrum.

Terpene. Alle Terpene besitzen die Formel $C_{10}H_{16}$ und sind aromatische Kohlenwasserstoffe, welche in Beziehung zum Cymol stehen. Da alles Wesentliche über sie bereits in dem Bericht über die Wallach'schen Arbeiten gesagt ist, so ist hier nur eine kurze Zusammenfassung nötig. Auch ist eine vollständige Aufzählung derjenigen ätherischen Oele, in welchen ein bestimmtes Terpen vorkommt, unterblieben, da es nur wenige terpenfreie Oele gibt; wohl aber sind die Hauptrepräsentanten für jedes Terpen aufgeführt.

Außer den Abhandlungen von Wallach über Terpene vergleiche die folgenden Arbeiten: Berthelot (Comptes rendus 60, 1863, p. 496. 544) bringt Mitteilungen über Terebenten, Australen, Terclamphen, Australamphen, inaktives Camphen, Tereben und Polyterebene. Das Tereben gilt ihm als Ausgangspunkt für zwei Reihen von Verbindungen: Camphol- und Terpilreihe (siehe S. 90). — J. G. Gladstone (Jahresbericht für 1863, S. 545, — für 1872, S. 813) gibt Tabellen über Dichte, Brechungsindex und Drehungsvermögen einer großen Reihe von flüchtigen Oelen und von Kohlenwasserstoffen. Letztere teilt er ein in die Gruppe $C_{10}H_{16}$ mit $D < 0,9$ und dem Siedepunkt 160 bis 176° ; in die Gruppe der Kohlenwasserstoffe aus Nellen-, Rosenholz-, Kubeben-, Kalmus-, Kaslarill- und Patschuliöl mit $D = > 0,9$ und dem Siedepunkt 249 bis 260° , sowie der Formel

$C_{10}H_{16}$; in die Gruppe des Kolophens $C_{10}H_{16}$ mit $D = 0,939$ und dem Siedepunkt 315° . Er gibt ferner für die Glieder der drei Gruppen Dampfdichte, Konsistenz, Refraktionsindex, Dispersion, Verhalten gegen Lösungsmittel und chemische Reagentien und dergl. mehr an. — J. Riban (Ann. Chim. Phys. V. sér. 6, 1875, p. 5, 215, 353, 473) verbreitet sich in sehr ausführlicher Weise über die Terpene und ihre Isomere. Nach einer historischen Einleitung kommen Terebenten und seine Polymere sowie Tetraterebenten, dann Isoterebenten, Tereben, aktives und inaktives Kampfer zur Sprache. Die Umwandlung von Kampfer in Kampfer und umgekehrt wird abgehandelt, endlich auf Grund der vorangehenden Untersuchungen ein Vergleich zwischen den Terpenen und Terpenchlorhydraten angestellt, sowie eine Klassifikation der Terpene gegeben. In der letzteren werden Terpilen, Isoterebenten, Terebenten, Kampfer und Tereben unterschieden. Beachtlich sind auch die Angaben über Erkennung der Art des Chlorhydrats. — S. E. Armstrong und W. A. Tilden (Berl. Ber. 12, 1879, S. 1752, 1759) studierten die Einwirkung von Schwefelsäure auf die Terpene und erhielten hierbei Cymol und einen Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{20}$. W. A. Tilden (Chem. News. 39, 1879, p. 256) machte weiter Mitteilungen über die Bildung von Mono- und Dichlorhydraten der Terpene, sowie von Terpinol. — Ein Hydrokampfer $C_{10}H_{18}$ beschreiben sowohl J. Rachler und J. B. Spizer (Chem. Centralbl. (3) 11, 1880, S. 629) wie J. de Montgolfier (Ann. Chim. Phys. (5) 19, 1880, p. 145). — Die flüssigen Chlorhydrate des Pinens (Terebentens) studierte P. Barbier (Compt. rend. 96, 1883, p. 1066), während G. Bouchardat und J. Lafont zahlreiche Arbeiten über die Einwirkung von Säuren auf Terpene veröffentlichten (Ann. Chim. Phys. (6) 9, 1886, p. 507. — Bull. Soc. Chim. N. S. 48, 1887, p. 777, 781. — 49, 1888, p. 17, 323). Sie erhielten dabei Körper wie Terpilen, Diterpilen, Terpinol, Kampferol u. s. w., ja gelangten zu einer Synthese von Borneol. Auch studierten sie noch insbesondere das aktive Kampfer und Methylborneol (Compt. rend. 104, 1887, p. 693). Leider enthalten ihre Arbeiten vielerlei Unrichtigkeiten. — J. F. Gladstone (Chem. News. 54, 1886, p. 323) hat auch neuerdings wieder umfangreiche optische Studien über Bestandteile ätherischer Öle veröffentlicht. — J. Flawitzki (Berl. Ber. 20, 1887, S. 1956) beschreibt ein Rechtsterpen und Rechtsisoterpen, mit welchem Körper sich auch P. Barbier und J. Silt beschäftigten (Compt. rend. 108, 1889, p. 519). Sehr umfangreiche Untersuchungen von Terpenen und deren Abkömmlingen, namentlich in optischer Beziehung, rühren endlich von J. W. Brühl her (Berl. Ber. 21, 1888, S. 145, 457).

Pinen $C_{10}H_{16}$. Wesentlicher Bestandteil im Terpentin-, Fichtennadel-, Wachholder-, Salbei-, Rosmarin-, Eucalyptus-, Muskatblütöl u. s. w. Kommt als Linkspinen oder Terebenten, als Rechtspinen oder Australen und als inaktives Pinen vor, also in drei optisch isomeren Verbindungen. Das Pinen ist eine farblose, schwach aromatisch riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt 155 bis 156° und der Dichte $0,8707$ bei 0° , bezüglich $0,858$ bei 20° . Es wird durch Hitze und Säuren in andere Terpene verwandelt. Von seinen Derivaten sind zu nennen: flüssiges Dibromid $C_{10}H_{16}Br_2$; flüssiges Dichlorid $C_{10}H_{16}Cl_2$; festes Monochlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$ (der sog. künstliche Kampfer), welches bei 125° schmilzt und bei 208° siedet; festes Nitroschlorid $C_{10}H_{16}NOCl$ vom Schmelzpunkt 103° , welches mit alkoholischer Lauge in $C_{10}H_{14}NOH$ (Pinoxim) vom Schmelzpunkt 129° verwandelt wird; festes Nitrosobromid $C_{10}H_{16}NOBr$ vom Schmelzpunkt 91 bis 92° . Ueber die Größe der Drehung durch Pinen siehe unter Terpentinöl. — Das Linkspinen kommt z. B. im französischen Terpentinöl, Anis- und Thymianöl, das Rechtspinen im amerikanischen und russischen Terpentinöl, Wermut- und Grünminzöl vor.

Kampfer $C_{10}H_{16}$. Scheint im Myrten- und Rosmarinöl aufzutreten, ist jedoch hauptsächlich ein Umwandlungsprodukt anderer Terpene und Terpen-derivate. Festes paraffinartiges Terpen, bei 48 bis 49° schmelzend, bei 160 bis 161° destillierend. In Alkohol schwer löslich und aus dieser Lösung in Kristallen zu erhalten. Liefert ein Monobromkampfer $C_{10}H_{15}Br$, welches eine ölige Flüssigkeit ist und bei 230 bis 240° siedet. Mit Salzsäure entsteht Borneylchlorid $C_{10}H_{16}HCl$, welches eine

kampherartige bei 157° schmelzende Masse bildet, die leicht zersehblich ist und unter Umständen bei der Zersetzung Borneol liefert. Das Kampfen riecht eigentümlich terpentin- und kampherartig; es existiert in drei optisch verschiedenen Modifikationen, als Tere- oder Linkskampfen, Austra- oder Rechtskampfen und als inaktives Kampfen.

Limonen $C_{10}H_{16}$. Hauptbestandteil in den flüchtigen Ölen der Aurantiaceen (Citronen-, Pomeranzenschalen-, Bergamottöl u. s. w.), ferner enthalten im Kümmel-, Dill-, Muskatnuß-, Fichtennadel-, Erigeronöl u. s. w. Identisch mit Citren, Bergamen, Hesperiden, Narben u. s. w. Flüssiges Terpen von limonenartigem Geruch hat $D = 0,846$ bei 20°; siedet bei 175 bis 176° und bildet mit großer Leichtigkeit ein festes Tetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4$, welches bei 104 bis 105° schmilzt und rhombisch hemiëdrisch kristallisiert. Liefert auch ein Dichlorhydrat $C_{10}H_{16}2HCl$, welches fest ist und bei 49 bis 50° schmilzt. Auch ein bei 64° schmelzendes Dibromhydrat und ein bei 78° schmelzendes Dijodhydrat sind aus Limonen zu erhalten: alle drei Dihalogenwasserstoffderivate gehören aber zum Dipenten. Konzentrierte Schwefelsäure verharzt das Limonen fast vollständig. Zum Limonen gehört ein Nitroschlorid $C_{10}H_{16}NOCl$, welches bei 103° schmilzt und beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge in Karvoxim $C_{10}H_{14}NOH$ vom Schmelzpunkt 72° übergeht. Auch Karvol $C_{10}H_{14}O$ läßt sich aus Limonennitroschlorid gewinnen. Das Limonen gibt ein Monochlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$, welches flüssig ist, $D = 0,98$ besitzt und im Vakuum bei 90° siedet. — Das Limonen existiert in zwei optisch verschiedenen Modifikationen: als Linkslimonen und Rechtslimonen. Auch die Tetrabromide aus beiden Modifikationen sind optisch isomer. Ueber das weitere Verhalten der Derivate in optischer Beziehung siehe S. 117. Mischungen aus gleichen Teilen Rechts- und Linkslimonen liefern Dipenten.

Dipenten $C_{10}H_{16}$. Ist im Kampferöl und, wie es scheint, Kastarillöl enthalten, findet sich auch in allen flüchtigen Ölen, welche eine stärkere Erhitzung erlitten haben und ist überhaupt ein Umwandlungsprodukt anderer Terpene, wie es sich auch aus Cineol, Rajeputöl, Kautschuk, Terpin, Terpineol u. s. w. darstellen läßt. Identisch mit Rajeputan, Cinen, Isoterebenten, Kautschin, Diisopren, Terpilen, wohl auch mit Divalerpylen. Angenehm citronenartig riechende Flüssigkeit mit $D = 0,8538$ bei 16° und dem Siedepunkt 180 bis 182°. Liefert ein bei 125° schmelzendes Tetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4$. Wird durch konzentrierte Schwefelsäure unter Bildung von Cymol $C_{10}H_{14}$ zersezt. Das Dichlorhydrat $C_{10}H_{16}2HCl$ schmilzt bei 50°, ist im Wasser unlöslich, im Alkohol löslich, wird durch kochenden Alkohol zersezt. Das Dibromhydrat $C_{10}H_{16}2HBr$ schmilzt bei 64, das Dijodhydrat $C_{10}H_{16}2HI$ bei 78°. Schwer zu erhalten ist das Monochlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$, welches bei 90 bis 92° siedet und sich mit N_2O_4 verbindet. Dipenten existiert in zwei Modifikationen, welche beide wie alle ihre Derivate inaktiv sind. Beim Erhitzen mit alkoholischer Säure entsteht aus Dipenten das Terpinen.

Sylvestren $C_{10}H_{16}$. Im schwedischen und russischen Terpentinöl. Flüssiges Terpen, welches nach Bergamottöl riecht und bei 175 bis 178° siedet. $D = 0,865$ bei 20°. Liefert ein bei 72° schmelzendes Dichlorhydrat $C_{10}H_{16}2HCl$, welches in ätherischer Lösung rechtsdrehend ist. Das Dibromhydrat schmilzt ebenfalls bei 72° und gleicht der vorigen Verbindung; das Dijodhydrat schmilzt dagegen bei 66 bis 67°. Das Tetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4$ bildet monokline Tafeln vom Schmelzpunkt 135 bis 136°. Endlich existiert ein Nitroschlorid $C_{10}H_{16}NOCl$, welches bei 106 bis 107° schmilzt. Sylvestren und seine Verbindungen sind rechtsdrehend.

Terpinolen $C_{10}H_{16}$. Ist nur ein Zersetzungsprodukt und in ätherischen Ölen noch nicht nachgewiesen; entsteht beim Behandeln von Terpinhydrat, Terpeneol oder Cineol mit Schwefel- oder Phosphorsäure. Festes Terpen mit dem Schmelzpunkt 112 bis 116° und dem Siedepunkt 185 bis 190°. Festes bei 112 bis 113° schmelzendes Tetrabromid. Durch HCl oder HBr entstehen Dipentenderivate. Sehr unbeständiges Terpen.

Terpinen $C_{10}H_{16}$. Kommt im Kardamomenöl vor. Entsteht bei Einwirkung von Schwefelsäure auf Terpinhydrat, beim Kochen von Pinen mit alkoholischer Schwefelsäure u. s. w. Flüssiges Terpen von citronenähnlichem Geruche, siedet bei 179 bis 182°, besitzt $D = 0,855$ und ist, obschon es leicht verharzt, sehr beständig. Bildet ein festes Nitrit $C_{10}H_{16}N_2O_2$, welches bei 155° schmilzt. Liefert Halogenwasserstoffadditionsprodukte, die flüchtig sind; das Dichlorhydrat erstarrt jedoch in der Kälte. Ein Nitroschlorid des Terpinens war bisher nicht zu erhalten.

Phellandren $C_{10}H_{16}$. Im Bitter- und Wasserfenchelöl; noch nicht rein dargestellt. Flüssiges, bei etwa 170° siedendes Terpen, welches ein bei 94° schmelzendes Nitrit $C_{10}H_{16}N_2O_2$ liefert. Sehr unbeständiges Terpen, welches durch Eisessig in Dipenten, durch Kochen mit alkoholischer Schwefelsäure in Terpinen verwandelt wird. Das Phellandren aus den oben genannten Ölen und aus Elemiöl ist rechtsdrehend, das aus australischem Eucalyptusöl linksdrehend; die Nitrite zeigen das entgegengesetzte Drehungsvermögen, wie das Phellandren.

Sesquiterpene $C_{15}H_{24}$. Kommen vor im Rubeben-, Rosenholz-, Patchuli-, Nelken-, Betiver, Santelholz-, Kaskarill-, Kalmus-, Cedernholz-, Galbanum-, Rabi-, Sadebaumöl u. s. w. Flüssigkeit, bei 274 bis 275° siedend, mit $D = 0,921$ bei 16°, linksdrehend. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Aether. Besitzt ausgesprochene Neigung zur Verharzung. Liefert ein Dibromhydrat $C_{15}H_{24}2HBr$, welches weiße Nadeln bildet, die bei 124 bis 125° schmelzen; ein Dijodhydrat $C_{15}H_{24}2HI$, ebenfalls in Nadeln kristallisierend und bei 105 bis 106° unter Zersetzung schmelzend; ein Dichlorhydrat $C_{15}H_{24}2HCl$, fest, bei 117 bis 118° schmelzend. Lösungen von Sesquiterpen (namentlich oxydiertem) in viel Eisessig werden durch einige Tropfen Schwefelsäure grün, dann indigblau, beim Erwärmen rot gefärbt. — Geruch und Siedepunkt verschiedener Sesquiterpene sind nicht ganz gleich; so siedet das Sesquiterpen aus Conimaharz (von *Icica heptaphylla*) bei 264°, während obige Angaben für Sesquiterpen aus Rubeben-, Patchuli-, Rabiöl u. s. w. gelten.

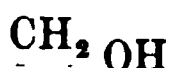
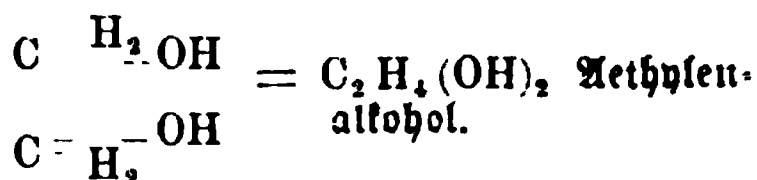
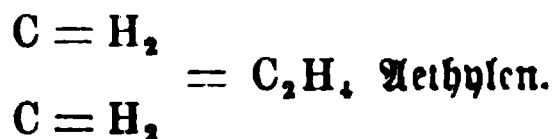
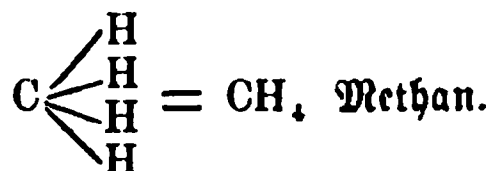
Diterpene $C_{20}H_{32}$. Im Ropaiwabalsam (Ropaiwen), aus Terpentiniöl und Kolophonium, wie aus Kautschuk zu erhalten. Das aus Parakopaiwabalsam erhaltene Diterpen ist eine dem Balsam ähnlich riechende Flüssigkeit vom Siedepunkte 252 bis 256°; das aus Marakabobalsam gewonnene siedet bei 250 bis 260°. Bei Gegenwart von Feuchtigkeit liefert das Diterpen bei Rectifikation über Natrium eine tiefblaue Flüssigkeit von der Formel $3C_{20}H_{32}, H_2O$, ein Ropaiwaölhydrat, welches bei 252 bis 260° siedet. — Läßt man Schwefelsäure oder Phosphorpentoxyd auf Terpentiniöl einwirken oder unterwirft Kolophonium der trockenen Destillation, so geht Kolophen über, ein ölig flebriges Diterpen vom Siedepunkte 318 bis 320°, während Kautschuk oder Guttapercha bei trockener Destillation ein Diterpen, das Heveen ergeben, eine schwach riechende, scharf schmeckende Flüssigkeit, die bei 315° siedet.

Polyterpene $(C_{10}H_{16})_2 + x$ sind noch nicht näher untersucht. Sie finden sich vereinzelt in ätherischen Ölen und bilden den wesentlichen Bestand des Kautschuks. Bei der trockenen Destillation liefert Kautschuk Isopren C_5H_8 , Dipenten $C_{10}H_{16}$ und Heveen $C_{20}H_{32}$.

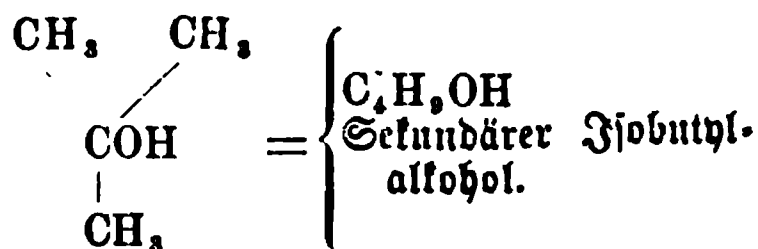
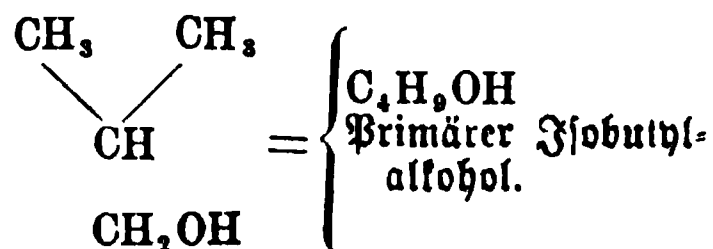
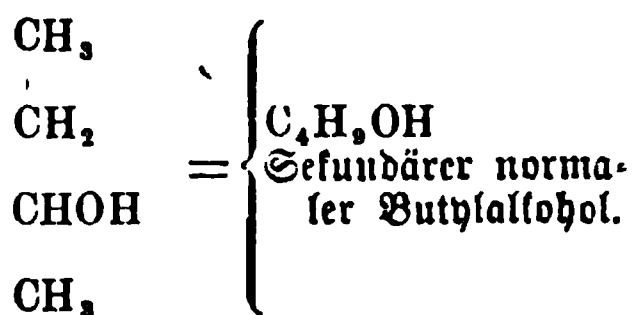
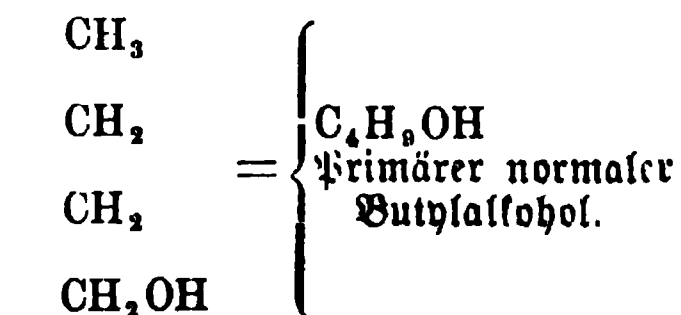
Nächst den Kohlenwasserstoffen sind die Alkohole und Phenole als Bestandteile ätherischer Öle zu nennen. Alkohole wie Phenole sind Hydroxyde.

Die Alkohole leiten sich von den Kohlenwasserstoffen ab, indem sie entweder durch Substitution eines Wasserstoffatoms im Kohlenwasserstoff mit Wasserrest oder

durch Sättigung der bei Aufhebung von Doppelbindungen im Kohlenwasserstoff frei werdenden Affinitäten mit Wasserrest entstanden sein können, z. B. CH_4 Methan $\text{CH}_3\text{OH} = \text{CH}_3\text{O}$ Methylalkohol; C_2H_4 Äthylen, $\text{C}_2\text{H}_4(\text{OH})_2$ Äthylenalkohol oder Glykol. Man nennt $(\text{CH}_3)^{\text{I}}$ und $(\text{C}_2\text{H}_4)^{\text{II}}$ Alkoholradikale oder Alkyle. Es gibt jedoch auch Alkoholradikale, zu denen kein eigener Kohlenwasserstoff gehört. Hierüber mögen die folgenden Formeln ein Bild geben:



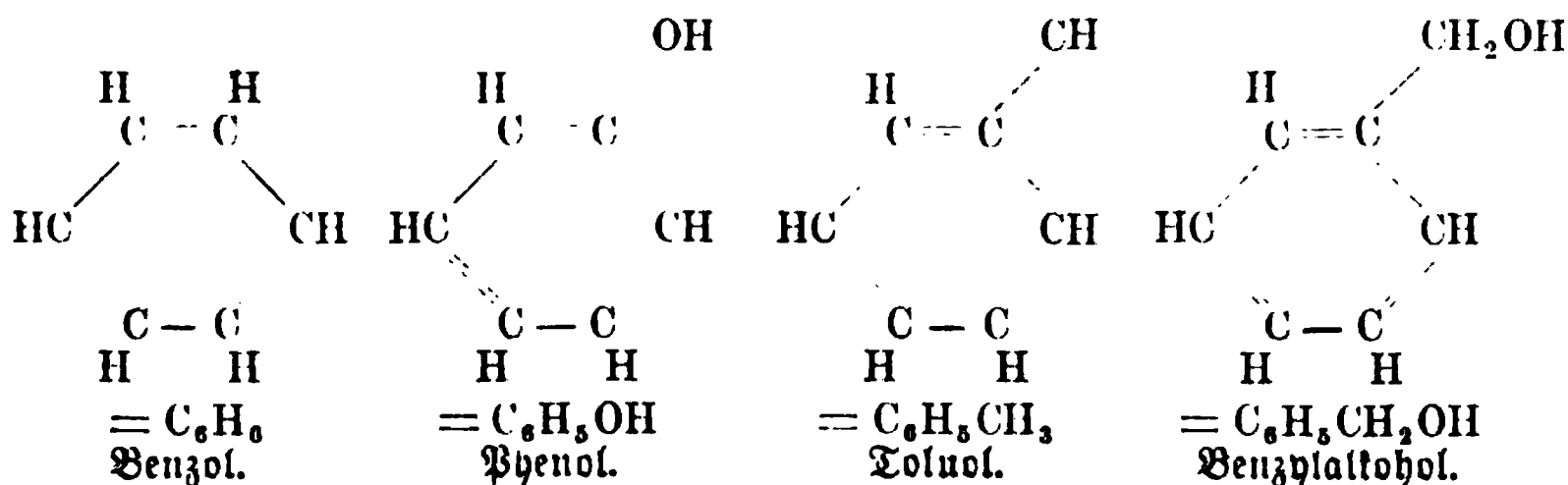
Zu dem Äthylalkohol würde entweder der Kohlenwasserstoff C_3H_8 oder (bei aufgehobener Doppelbindung) C_3H_6 gehören. Ersteres ist Propylen, letzteres Propan, zu denen die Alkohole $\text{C}_3\text{H}_7(\text{OH})_2$ und $\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}$ gerechnet werden. Man denkt sich diese Alkohole aus dem letzteren durch Wasserstoffaustritt aus $(\text{C}_3\text{H}_7)^{\text{I}}$ entstanden, nämlich so: $\text{C}_3\text{H}_7(\text{OH})$ Propylalkohol; $\text{C}_3\text{H}_6(\text{OH})_2$ Propylenalkohol; $\text{C}_3\text{H}_5(\text{OH})_2$ Propenylalkohol oder Glycerin. Der zweite und dritte Alkohol sind wasserstoffärmere Alkohole. Auch Äthylalkohol ist wasserstoffärmer, aber da im Radical C_2H_5 zwei Wertigkeiten durch Doppelbindung verschwunden sind und also nicht die für C_2H_6 denkbar größte Sättigung mit Wasserstoff vorhanden ist, so nennt man diesen, wie den Propenylalkohol, gleichzeitig einen ungesättigten Alkohol. Natürlich wird es in gleicher Weise auch ungesättigte Kohlenwasserstoffe geben können (z. B. die Terpene). Auch bei den Alkoholen sind zahlreiche Isomerien möglich, z. B.



Ein primärer Alkohol enthält also stets die Alkoholgruppe oder das Carbinol $(\text{CH}_2\text{OH})^{\text{I}}$. Die vier Alkohole des Butans unterscheiden sich in ihren Eigenschaften, namentlich in der Art der Oxydationsprodukte, welche sie liefern.

Die Phenole sind äußerlich genommen den Alkoholen ganz analog zusammengesetzt, nur daß sie sich von aromatischen Kohlenwasserstoffen ableiten. Aber sie zeigen ein wesentlich anderes chemisches Verhalten und sind daher auch als besondere Gruppe von organischen Verbindungen aufzufassen. So liefern z. B. Alkohole Verbindungen durch Vertretung ihres Hydroxylwasserstoffes nur durch Einwirkung von Natrium, Phenole dagegen schon mit Natronlauge (z. B. $\text{C}_6\text{H}_5\text{ONa}$ Natriumäthylat, $\text{C}_6\text{H}_5\text{ONa}$ Phenolnatrium); so geben Alkohole mit Säuren Ester, Phenole meist Verbindungen anderer Art; endlich werden Alkohole durch saure Oxydationsmittel leicht, Phenole nur sehr schwer angegriffen. — Der Alkoholcharakter des

Hydroxyds bleibt dagegen gewahrt, sobald an dem aromatischen Kern durch Substitution für Wasserstoff eine nicht aromatische Seitenkette eintritt, welche Carbinol enthält; wir bekommen dann die aromatischen Alkohole; z. B.



Aromatische Alkohole entstehen unter Umständen auch durch Eintritt von (OH) für gelöste Doppelbindungen.

Es sind zunächst die folgenden Alkohole aufzuführen:

Methylalkohol CH_3OH , gewöhnlich Holzgeist genannt. In geringen Mengen im Gerstenöl aus unreifem Samen; häufiger in esterifizierter Form (Wintergrünöl). Wasserhelle, weingeistig riechende Flüssigkeit mit $D = 0,8142$ bei 0° und dem Siedepunkte $65,1^\circ$. Mit Wasser in allen Verhältnissen mischbar. Brennt angezündet mit schwachblauer Flamme.

Octylalkohol (primär normal) $\text{C}_8\text{H}_{17}\text{OH}$. In geringen Mengen im ätherischen Öle von *Heracleum Sphondylium*. Farblose, ölige, durchdringend aromatisch riechende Flüssigkeit; siedet bei 196 bis 197° ; $D = 0,83$ bei 16° .

Benzylalkohol $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{OH}$ ($= \text{C}_7\text{H}_8\text{O}$). In geringen Mengen im Perubalsam, vielleicht auch im Kirschlorbeeröl. Schwach aromatisch riechende Flüssigkeit, welche bei 206° siedet, in Wasser bei 17° zu 4 Prozent löslich ist und $D = 1,063$ bei 0° besitzt.

Borneol $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{OH}$ ($= \text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{O}$), auch Bornylalkohol oder Borneokampher genannt. Dieser Kampher findet sich in den Markhöhlen von *Dryobalanops Camphora*, *D. longifolia* und *D. Becarii*; er ist im Borneokampheröl und den folgenden ätherischen Ölen enthalten: Schlangenzurzel-, Mutterkraut-, Lavendel-, Spitz-, Rosmarinöl. Man kennt ihn in zwei Modifikationen, als Rechtsborneol (gewöhnlicher Borneokampher) und Linksborneol. — Die Stammpflanzen des gewöhnlichen Borneols wachsen auf Borneo und Sumatra (daher auch Sumatrankampher) und gehören zu dem Dipterocarpeen. Die Chinesen nennen den Kampher lung náu (Drachenhirn) oder po-lo hiáng (Borneoparfüm). Er gilt in China für heilkräftig und wird viel teurer bezahlt, als gewöhnlicher Kampher. Da nur ein paar 100 kg jährlich produziert werden, so kommt nur wenig Borneokampher nach Europa (das Kilo 70 bis 140 Mark). Das Linksborneol stammt von der Komposite *Blumea balsamifera* DC., welche auf Hainan wächst und wird Ngai-kampher genannt (eine unreinere Sorte auch Bang Phien); es kommt auch im Mutterkraut-, Lavendel-, Spitz- und Rosmarinöl vor.

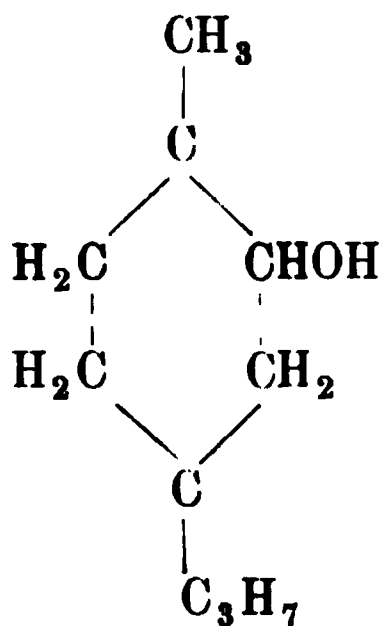
Borneol bildet kampherähnliche Stücke, welche zerreiblicher als gewöhnlicher Kampher sind, riecht kampherähnlich, jedoch auch schwach nach Pfeffer oder Patschuli, und ist in Wasser sehr wenig, in Alkohol und Äther leicht löslich. Aus Petroleumäther kristallisiert er in ausgezeichneten, tafelförmigen Kristallen. Schmelzpunkt 206 bis 207° und Siedepunkt 212° . Ist aber schon unter dem Schmelzpunkt flüchtig und sublimiert hierbei in schönen sechsseitigen Blättchen. Rechts- und Linksborneol unterscheiden sich nur durch die Richtung der Drehung.

Das Borneol kann künstlich aus Kampfer dargestellt werden.

C. F. Jackson und A. E. Menke wollen Kampfer im zehnfachen Gewichte Alkohol lösen und dann die berechnete Menge $+ \frac{1}{2}$ davon als Ueberschuß an Natrium vorsichtig zusetzen, allenfalls unter Kühlung. Schließlich wird der Alkohol abdestilliert und Wasser zum Rückstand gegeben, wobei sich Borneol abscheidet. Letzteres wird gereinigt, bis es bei 197° schmilzt. Ausbeute 97 Prozent von der theoretischen; beste Mengen 10 g Kampfer, 50 g Weingeist, 6 g Natrium (zu je 0,2 g auf einmal). Nach J. Rachler und F. B. Spitzer entsteht nach dieser Methode jedoch nur ein Gemisch von 22,8 Prozent Borneol mit 77,2 Prozent unverändertem Kampfer (Chem. Centralbl. (3) 15, 1884, S. 36, 280. — 16, 1885, S. 520 —). Die gleiche Methode ließ sich E. Bedmann patentieren (D. R. P. 42458); er gibt den Vorgang in folgenden Gleichungen wieder: $2C_{10}H_{16}O + Na_2 = C_{10}H_{15}NaO + C_{10}H_{17}NaO$; $C_{10}H_{15}NaO + C_{10}H_{17}NaO + 2H_2O = C_{10}H_{16}O + C_{10}H_{18}O + 2NaOH$; $C_{10}H_{16}O + C_{10}H_{18}O + Na_2 = 2C_{10}H_{17}NaO$; $2C_{10}H_{17}NaO + H_2O = 2C_{10}H_{18}O + 2NaOH$. — A. Haller ist der Meinung, daß man bei Hydrogenation des Kampfers stets ein Gemisch aus Rechts- oder Linksborneol erhält. Hieraus soll man aber reines Rechtsborneol erhalten, indem man dieses Gemisch in überschüssigem Eisessig löst und drei Tage lang damit auf 100° erhitzt, dann auf 0° abkühlt und reine Rechtsbornylacetatkrystalle zugibt. Es scheidet sich $+ C_{10}H_{17}OCH_2CO$ in Krystallen aus, welche man abpreßt, umkrystallisiert und verseift. Das erhaltene Borneol zeigt $[\alpha]_D = +37^\circ 63'$ (Comptes rendus 109, 1889, p. 29). —

Die beste Methode zur Darstellung des Borneols aus Kampfer, auf den oben angeführten Reaktionen beruhend, hat D. Wallach angegeben (— vergl. S. 97 —); an dieser Stelle sind auch die wichtigeren chemischen Umwandlungen des Borneols angeführt.

Die Konstitution des Borneols sucht man gewöhnlich durch folgende Formel auszudrücken.



Es wäre dies die Formel eines sekundären Alkohols.

Terpinhydrat $C_{10}H_{18}(OH)_2 + H_2O$, auch Terpentinsäurekalk oder Dipentenylglykol genannt. Im Basilikum und Kardamomenöl, auch im alten Terpentinsäure. Große durchsichtige monokline Prismen, in 200 Teilen kaltem oder 22 Teilen kochendem Wasser, leichter in Weingeist löslich. Schmilzt bei 116 bis 117° . Bei der Destillation verliert es zuerst Krystallwasser, worauf das wasserfreie Glykol Terpin genannt, bei 258° zu kochen beginnt und abdestilliert. Das Destillat erstarrt zu einer harten, bei 102° schmelzenden Masse (eben den Terpin), welcher sehr hygroskopisch ist und sich leicht mit Wasser verbindet. Nach G. Vulpinus löst sich 1 Teil Terpinhydrat in 250 Teilen Wasser, 100 Teilen Äther und 200 Teilen Chloroform, 10 Teilen Weingeist, alles von 15°C , oder in 32 Teilen siedendem Wasser und 2 Teilen siedendem Weingeist (90prozentig). Wird fein gepulvertes Terpinhydrat ausgebreitet und in Luft liegen gelassen, so wird es geruchlos und bleibt aus heißem Weingeist umkrystallisiert geruchlos (Chem. Centralbl. 60, 1889, S. 789). Nach W. Manasse hat sich Terpinhydrat zu 3 g pro Tag gegeben bei chronischen Katarrhen der Bronchialschleimhäute ohne jede unangenehme Nebenwirkung bewährt. Vorzüglich wirkt es auch bei Reuchhusten (zu 1,5 bis 3 g) (Chemik. Btg. 14, 1890, Rep.

S. 87). Vergleiche übrigens die Wallach'schen Arbeiten S. 99, 107, wo auch die Darstellung des Terpinhydrats aus Terpentinöl angeführt ist (8 Teile amerikanisches oder französisches Terpentinöl, 2 Teile Alkohol, 2 Teile Salpetersäure mit $D = 1,25$ bis $1,3$; bei niedriger Temperatur halten!). Das Terpinhydrat ist ein gesättigter Alkohol.

Terpineol $C_{10}H_{17}OH$. Auch Dipentenylalkohol, Terpinol genannt. Im Kardamomenöl. Dide angenehm riechende Flüssigkeit, inaktiv. Siedepunkt 215 bis 218° . Erstarrt bei -50° ; die Krystalle bringen dann Terpineol schon bei gewöhnlicher Temperatur zur Bildung von Krystallen, die bei 30 bis 32° schmelzen. Vergleiche Wallach's Arbeiten S. 99, 100, 108. Das Terpineol ist ein ungesättigter Alkohol, welcher isomer dem Borneol ist; während aber letzteres aus Kampfen entstanden sein dürfte, ist Terpineol zum Dipenten gehörig.

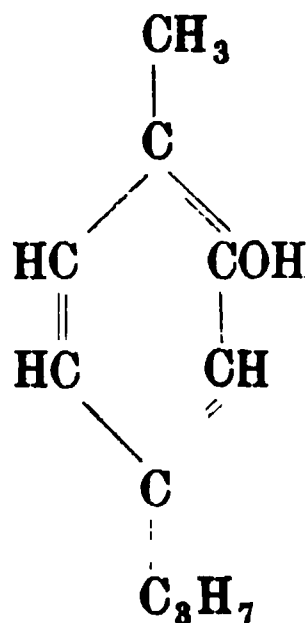
Menthhol $C_{10}H_{19}OH$. Auch Menthylalkohol, Pfefferminz-kampher genannt. Wichtigster Bestandteil des Pfefferminzöles. Krystallisiert in Prismen, riecht stark nach Pfefferminze, schmilzt bei 42° und siedet bei 212° . Linksdrehend. Ausführlicheres über diesen interessanten und wichtigen Körper siehe unter Pfefferminzöl (Nr. 140). Das Menthhol scheint ein sekundärer Alkohol zu sein.

Tanacetylalkohol $C_{10}H_{17}OH$. Im Rainfarnöl. Primärer Alkohol, ungesättigt (eine Doppelbindung). Bei 203 bis 205° siedende Flüssigkeit, deren Aldehyd das Tanacetol $C_{10}H_{16}O$ zu sein scheint. Der Tanacetylalkohol ist dem Borneol isomer.

Von Phenolen als Bestandteilen ätherischer Öle sind die folgenden zu erwähnen.

Thymol $C_6H_3OH(CH_3C_3H_7) = C_{10}H_{13}OH$, auch Metacymophenol genannt. Hauptbestandteil des Thymianöles, aus dem es dargestellt wird. Große mono- oder asymmetrische Krystalle, nach Thymian riechend, von scharf brennendem Geschmack. Schmelzpunkt 50° , Siedepunkt 222 bis 230° . Näheres über Gewinnung, Eigenschaften und Verwendung des Körpers unter Thymianöl (Nr. 137).

Karvatrol $C_6H_3(OH)C_3H_7CH_3 = C_{10}H_{14}O$ (Orthocymophenol). Im Dostenöl (Nr. 153, 154), Saturejaöl (Nr. 156), Kümmelöl (Nr. 102), Quendelöl (Nr. 139) u. s. w. Dickliche, aromatisch riechende Flüssigkeit, in der Kälte erstarrend, bei 237° siedend, dem Karvol isomer, aber wahrscheinlich von folgender Konstitution:



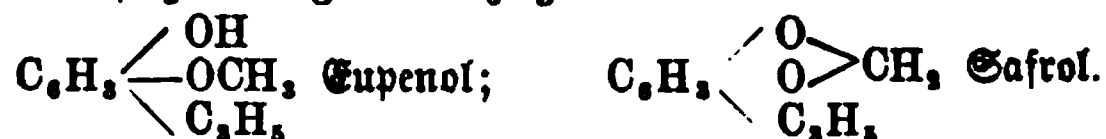
An die Alkohole und Phenole schließen sich die Aether an. Es sind das Ornde von Alkoholradikalen. Liegt das Ornd eines bestimmten Alkoholradikals vor, so handelt es sich um einfache Aether, z. B. $(C_2H_5)_2O$ Aethyläther; Ornde von zwei verschiedenen Alkylen bezeichnet man als gemischte Aether, z. B. $(CH_3)(C_2H_5)O$ Methyläthyläther. Die analogen

Verbindungen der aromatischen oder Phenolradikale werden in der Regel ebenso benannt; nur sie kommen hier in Frage.

Anethol $C_6H_5(OCH_3)C_3H_5 = C_{10}H_{12}O$ ist Allylphenolmethylether (C_6H_5OH Phenol; $C_6H_5OHC_3H_5$ Allylphenol). Im Fenchel-, Anis-, Pimpinellen-, Sternanisöl u. s. w., daraus beim Abkühlen auskristallisierend. Nach Anis riechend. Schmelzpunkt 21° , Siedepunkt 232° , Dichte $= 0,989$ bei 28° . Zeigt Neigung zur Polymerisation (d. h. zur Zusammenlagerung mehrerer Moleküle zu einem Molekül einer neuen, mit Anethol polymeren Verbindung). Vergleiche unter Anis- und Fenchelöl (Nr. 97, 99).

Eugenol $C_6H_5OH(OCH_3)C_3H_5 = C_{10}H_{12}O_2$, auch Eugensäure oder Nelken Säure genannt, gleichzeitig Phenol und Phenoläther ($C_6H_5C_3H_5$ Allylbenzol; $C_6H_4(OH)C_3H_5$ Monorallylbenzol und $C_6H_3(OH)_2C_3H_5$ Dioryallylbenzol sind Phenole; $C_6H_3(OH)(OCH_3)C_3H_5$ ist also ein Dioryallylbenzolmonomethylether). Im Nelken-, Zimmtblätter-, Zimtwurzel-, Massopriniden-, Kanellaöl u. s. w. Stark lichtbrechende Flüssigkeit, an der Luft sich bräunend, von Geruch und Geschmack der Gewürznelken. Siedet bei $247,5^\circ$ und besitzt $D = 1,063$ bei 18° . Starke Antiseptikum. Vergleiche unter Nelkenöl (Nr. 125) wie Zimmtblätter- und -wurzelöl (Nr. 42, 43). — Methyl Eugenol $C_6H_5(OCH_3)_2C_3H_5 = C_{11}H_{14}O_2$ ist Dioryallylbenzoldimethylether, also ein reiner Phenoläther. Im Asarumöl (Nr. 176). Bei 244 bis 245° siedende Flüssigkeit.

Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ ist kein Aether, steht aber zum Eugenol in gewisser Beziehung, wie die folgenden Formeln zeigen:

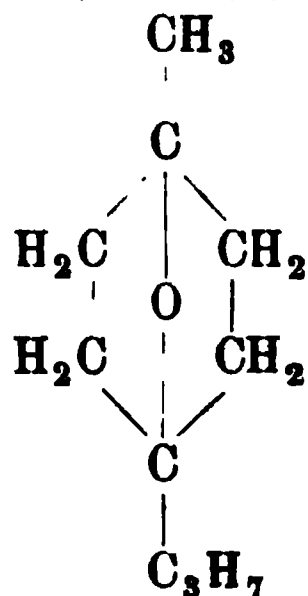


Im Sassafras-, Shikimiöl u. s. w. Lichtbrechende monokline Krystalle, welche bei $+8^\circ$ schmelzen; dann angenehm aromatisch riechende Flüssigkeit, welche bei 232° siedet und bei -25° erstarrt. Vergleiche Sassafrasöl (Nr. 89).

Asaron $C_6H_5(OCH_3)_3C_3H_5 = C_{12}H_{16}O_3$, auch Faselwurzelampfer genannt. Ist Trioryallylbenzotrimethylether. Im Asarumöl (Nr. 176), wo man nachlesen wolle. Monokline Krystalle, geruchlos, schwach heißender Geschmack. Schmelzpunkt 59° , Siedepunkt 296° . In heißem Wasser etwas, in Alkohol und Aether leicht löslich.

Im Anschluß an die Aether sei besprochen.

Cineol $C_{10}H_{18}O$, isomer dem Borneol. Vergl. den Auszug der Wallach'schen Arbeiten S. 92 bis 94, 100, 108, 119. Hauptbestandteil des Wurmseed-, Rajeput- und Eucalyptusöles, wegen des Vorkommens in letzteren Oelen auch Rajeputol oder Eucalyptol genannt. Der Sauerstoff des Cineols ist mit je einer Wertigkeit an zwei verschiedene Kohlenstoffatome gebunden. Die wahrscheinlich richtige Konstitutionsformel des Cineols ist (nach Brühl):



(Vergleiche Aethylen C_2H_4 und Aethylenoxyd C_2H_4O .)

Eineol ist eine angenehm kampferartig riechende Flüssigkeit, inaktiv, bei 176 bis 177° siedend, mit $D=0,923$ bei 16°. In der Kälte erstarrend und dann bei -1° wieder schmelzend. Durch Halogenwasserstoffsäuren wird Eineol leicht in Dipentenderivate, durch warme Schwefelsäure in Terpinen und Terpinolen verwandelt. Liefert ein Dibromid $C_{10}H_{18}OBr_2$, welches in roten Kristallen kristallisiert; und ferner ein Bromhydrat $C_{10}H_{18}O\cdot HBr$, kristallinischer weißer Niederschlag, bei 56 bis 57° schmelzend. Durch $KMnO_4$ in alkoholischer Lösung nur langsam in Eineolsäure $C_{10}H_{18}O_5$ verwandelt, fest, bei 196 bis 197° schmelzend (vergl. S. 119).

Wir kommen nun zu den Oxydationsprodukten der Alkohole, welche in ätherischen Ölen auftreten. Es sind dies Aldehyde und Säuren, sowie Ketone.

Jeder Alkohol enthält Wasserrest, der primäre in der Form des Karbinols $(CH_2OH)^I$, der sekundäre als Gruppe $(CHOH)^{II}$. Werden Alkohole oxydiert, so tritt diese Einwirkung zuerst in den genannten Gruppen auf; also:

primärer Alkohol $-(CH_2OH) + O = -(COH) + H_2O$; $-(COH) + O = -(COOH)$
 sekundärer Alkohol $=(CHOH) + O = \cdot = (CO) + H_2O$.

Sonach liefern primäre Alkohole zwei Derivate; die einen mit der Gruppe COH heißen Aldehyde, die anderen mit der Gruppe $COOH$ Säuren. Die betreffenden Gruppen führen natürlich den Namen Aldehydgruppe und Säuregruppe; letztere ist als Kohlenäurerest aufzufassen $(C \equiv \overset{OH}{\underset{OH}{O}})$ hypothetische Kohlenäure $= H_2CO_2$) und führt gewöhnlich den Namen Karboxyl. Die sekundären Alkohole ergeben dagegen nur Oxydationsprodukte mit der Gruppe $(CO)^{II}$, dem sog. Karboxyl, und diese Körper nennt man Ketone.

Von allen drei Gruppen von Verbindungen sind eine größere Anzahl als Bestandteile ätherischer Öle zu verzeichnen. Zunächst die Aldehyde.

Benzaldehyd $C_6H_5COH = C_7H_6O$ (vom Benzylalkohol $C_6H_5CH_2OH$). Im Bittermandel-, Pfirsichkern-, Kirschlorbeeröl u. s. w. Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit, vom Geruch der bitteren Mandeln und brennend aromatischem Geschmack. In 300 Teilen Wasser löslich. $D = 1,0636$ bei 0° und 1,0504 bei 15°. Siedepunkt 179°. Oxydiert sich leicht an der Luft zu Benzoesäure C_6H_5COOH . Näheres über Gewinnung und künstliche Darstellung siehe unter Bittermandelöl (Nr. 128).

Salicylaldehyd $C_6H_4OHCOH = C_7H_6O_2$, auch Orthooxybenzaldehyd, Spirophenylwasserstoff, Spiräasäure, salicylige oder spiroylige Säure genannt. Im Spiräöl, wo man nachlesen wolle (Nr. 127). Angenehm aromatisch riechende, brennend gewürzhaft schmeckende Flüssigkeit. $D = 1,1731$ bei 13,5°. Siedepunkt 196,5°. Erstarrt bei -20° .

Ruminaldehyd $C_6H_4C_3H_7COH = C_{10}H_{12}O$, auch Ruminol genannt, stammt vom Cumolmethylpropylbenzol $C_6H_4C_3H_7CH_3$ und dem zugehörigen Ruminalkohol $C_6H_4C_3H_7CH_2OH$. Die Gruppe C_3H_7 ist Isopropyl. Im Römisch-kümmelöl (Nr. 104), Wasserschieferlingöl u. s. w. Delige Flüssigkeit nach Römisch-kümmelöl riechend, leicht oxydierbar. Siedepunkt 236,5°.

Zimmtaldehyd $C_6H_5C_2H_2COH$ (von der Zimmtsäure $C_6H_5C_2H_2COOH =$ Phenylacrylsäure). Im Zimmt- und Zimmtassiol (Nr. 40, 41). Farblose, zimmtartig riechende Flüssigkeit, unter gewöhnlichem Luftdruck nicht destillierbar, aber bei 30 bis 40 mm Druck unverändert bei 130° siedend.

Die Zahl der Säuren, welche in flüchtigen Ölen auftritt, ist beträchtlich größer.

Isobuttersäure $C_4H_8COOH = C_5H_{10}O_2$ (worin $C_3H_7 = (CH_3)_2CH$, also Isopropyl ist). Im Arnika Blütenöl, sonst als Ester im Römischkamillen- und

Arnikaöl. Flüssigkeit von ranzigem Geruche, siedet bei 154° , hat $D = 0,9598$ bei 0° . In 3 Teilen kaltem Wasser löslich.

Valeriansäure $C_4H_8COOH = C_5H_{10}O_2$ (worin $C_4H_8 = (CH_2)_2C_2H_2$ Isopentoyl). Im Baldrian und Angelikaöl, auch häufig als Ester. Inaktive, bewegliche, ölige Flüssigkeit, welche $D = 0,9536$ bei 0° besitzt und bei 175° siedet. Stark saurer, ätzender Geschmack, stechend läseartiger Geruch. In 80 Teilen Wasser löslich.

Drym pristinsäure $C_{13}H_{26}OHCOOH = C_{14}H_{28}O_2$ (von Myristinsäure $C_{13}H_{27}COOH$ abstammend). Im Angelikaöl (Nr. 108 b). Perlmutterglänzende Blättchen, welche bei 51° schmelzen.

Angelikasäure $C_4H_7COOH = C_5H_8O_2$ (wasserstoffärmere Säure). Im Sumbulwurzelöl (Nr. 110), sonst als Ester häufig. Lange monokline Prismen von gewürzhaftem Geruch. Schmelzpunkt 44 bis 45° , Siedepunkt 185° . In kaltem Wasser schwer, in heißem leicht löslich.

Benzoësäure $C_6H_5COOH = C_7H_6O_2$. In der Benzoe, im Tolu- und Perubalsam, in der Myrrhe, im Storax, frei oder als Ester im Mang- Mangöl u. s. w. Glänzende flache monokline Blätter oder Nadeln, stechend sauer, im Schlunde kratzender Geschmack, eigentümlich charakteristischer Geruch. Schmelzpunkt $121,4^{\circ}$; Siedepunkt 249° . Schon von 100° an flüchtig, bei 140° sublimierend. Der Dampf riecht aromatisch, stark zu Husten reizend, und greift die Augen an. In 1 l Wasser von 20° lösen sich 2,9 und von 100° 58,8 Teile Benzoësäure auf. Aether, Weingeist und Alkohol lösen mehr davon. Sehr geringe Mengen von Verunreinigungen verändern bereits die Eigenschaften der Benzoësäure beträchtlich.

Salicylsäure $C_6H_4OHCOOH = C_7H_6O_3$ (Orthobenzoësäure). In geringen Mengen im Spiräaöl, als Ester im Wintergrünöl. Feine Nadeln oder monokline Prismen von schwach zusammenziehend, säuerlich süßem Geschmack. Im Wasser von 100° zu 7,93 Teilen löslich, sehr leicht in Alkohol und Aether. Schmelzpunkt 155 bis 156° . Sublimierbar. Vorzügliches Antiseptikum.

Zimmtsäure $C_6H_5C_2H_3COOH = C_9H_8O_2$ (β -Phenylacrylsäure, worin Acrylsäure $= C_2H_3COOH$). Im flüssigen Storax, im Peru- und Tolubalsam, auch häufig in Estern. Kristallblättchen mit Schmelzpunkt 133° , sublimierbar, siedet bei 300 bis 304° . In kaltem Wasser kaum, in heißem sehr schwer löslich.

Endlich sind einige Ketone aufzuführen.

Methylnonpfleton $CH_3COC_9H_{19} = C_{11}H_{22}O$ (vom sekundären Hendecylalkohol $C_{11}H_{23}OH$ abstammend) ist Hauptbestandteil des Rautenöles (Nr. 72). Delige, stark lichtbrechende, nach dem Rautenöle riechende Flüssigkeit mit $D = 0,8295$ bei $17,5^{\circ}$ und dem Siedepunkte 224° . Erstarrt in der Kälte kristallinisch und schmilzt dann bei 15 bis 16° wieder.

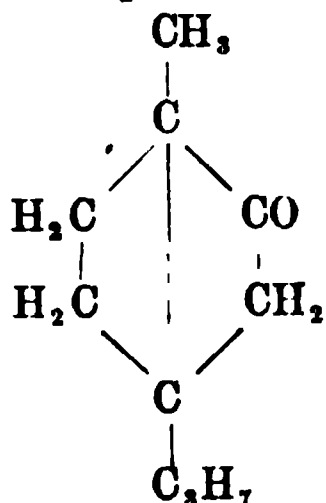
Kampher $C_{10}H_{16}O$, auch chinesischer Kampher, Japankampher, Laurineenkampher genannt. Stammt von *Laurus Camphora* L., welche Laurinee im Osten von Mittelchina, auf Hainan und in Formosa in großen Mengen wächst, auch auf Japan vorkommt (Provinzen Tosa, dann Nishiou und Tschikoufon; Hauptausfuhr aber Kobe). Der rohe Kampher bildet kleine, schmutzig gefärbte, zusammengebackene Körner (ping pien- d. h. Eiszapfen). Die reinere Sorte des Rohkamphers heißt malayischer Kampher. Haupthandelsplatz in China ist Hiogo. In Europa raffiniert man den Rohkampher durch Sublimation mit Aszfall und Kohle. Der gereinigte Kampher bildet gewölbte, in der Mitte durchlochte Kuchen (der Form der Sublimationsvorlage entsprechend) von glänzend weißer Farbe, durchsichtiger und zäher, kristallinischer Beschaffenheit. Geruch und Geschmack sind eigentümlich charakteristisch. Schmelzpunkt 175° , Siedepunkt 204° , aber schon bei gewöhnlicher Temperatur sehr flüchtig. 1 Teil Kampher löst sich bei 20° in 1300 Teilen

Wasser und bei 12° in 0,8 Teilen Alkohol mit $D = 0,806$, leicht in Aether, Chloroform, Benzol, Eisessig, Schwefelkohlenstoff. Der gewöhnliche Kampfer ist in seinen Lösungen rechtsdrehend. Doch gibt es auch — durch Oxydation von Kampfen erhalten — einen Linkskampfer und einen inaktiven Kampfer. Kampfer läßt sich nur pulvern, wenn man ihn zuvor mit einem Lösungsmittel (Weingeist) befeuchtet hat. Auf Wasser gerät Kampfer in rotierende Bewegung, welche anhält, bis der Kampfer völlig verschwunden ist. Mit der Erklärung dieser Erscheinung haben sich B. Casamajor, T. Hart und Ch. Tomlinson beschäftigt (Chemical. News. 36, 1877, p. 191. — 51, 1885, p. 109, 277. — 52, 1885, p. 50).

Die älteste Hypothese darüber ist die von Romien, der im Jahre 1748 die Bewegungen des Kampfers auf Wasser auf elektrische Erregung zurückführt. Volta bestritt die Richtigkeit dieser Behauptung, während Casamajor sie zu stützen sucht. Steckt man nämlich in das Wasser den Finger, so wird die Bewegung aufgehoben; taucht man dann einen elektrisierten Glas- oder Siegellackstab ein, so beginnt sie von neuem. Freilich kann dabei auch das Fett, welches an der Haut haftet, sowie die anziehende Kraft der elektrischen Stäbe für seine Staubeilchen u. s. w. in Wirkung kommen. Ebenso gibt Casamajor zu, daß die Löslichkeit des Kampfers in Wasser, wie in Del eine Rolle spielen kann: die wässrige Lösung als spezifisch schwerer, sinkt unter und ruft dabei Bewegung hervor, die Auflösung in Fett als spezifisch leichter breitet sich über dem Wasser aus und hebt die Rotation auf. — Nach Hart wäre die Sache so zu erklären, daß infolge geringer Kohäsion des Kampfers Stücker abspringen und den Rest in Bewegung versetzen. Alles was die Kohäsion vermindert, müßte dann die Bewegung verstärken. Man beschleunigt daher die Rotation durch Erwärmung, vermindert sie durch Druckerhöhung. Ebenso soll Vermehrung der Adhäsion am Wasser die Bewegung vermehren, weshalb kleinere Stücke, deren adhaerierende Fläche einen hohen Prozentsatz der gesamten Oberfläche ausmacht, schneller rotieren, als große. — Tomlinson endlich konstatiert, daß die Adhäsion am Wasser keine Rolle spielt, denn Kampfer auf eine im Wasser schwimmende Glimmerscheibe gelegt, bringt letztere zur Bewegung. Weiter kann auch die Löslichkeit nicht wesentlich sein, denn Kampfer rotiert auch auf Quecksilber. Ein völlig reiner Finger hebt die Beweglichkeit des Kampfers nicht auf, ja selbst ein Tropfen Rüböl thut dies nicht immer. Die Erklärung der Erscheinung liegt in den 1869 von van der Mensbrugghe gemachten Beobachtungen über die Oberflächenspannung von Flüssigkeiten. Wenn wir auf die Oberfläche einer Flüssigkeit A ein kleines Stück eines festen Körpers B legen, der in A löslich ist oder von seiner Oberfläche Masse absondert, so ist das Gleichgewicht der Oberfläche von A gestört. Findet die Auflösung gleichmäßig rund um den Körper B statt, so bleibt B in Ruhe; geschieht die Stoffablösung aber ungleichmäßig, so zeigt B plötzliche Bewegungen und Drehungen. Hierbei kommt nun also die Löslichkeit des Kampfers im Wasser nicht oder nur in sehr geringem Maße in Frage, vielmehr in erster Linie der Stoffverlust durch Verdunstung.

Während man Borneol aus Kampfer durch reduzierende Einwirkung erhielt, entsteht Kampfer aus Borneol durch Oxydation. Da nun Borneol ein sekundärer Alkohol ist, so muß das Oxydationsprodukt, der Kampfer, ein Keton sein.

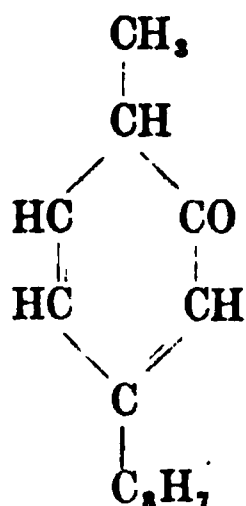
Wahrscheinlich kommt ihm die folgende Konstitutionsformel zu:



Da Kampfen mit Chlornasserstoff Bornylchlorid gibt, dieses Borneol liefert und aus letzterem Kampfer gewonnen werden kann, so stehen also diese drei Verbindungen im Verhältnis von Kohlenwasserstoff, sekundärer Alkohol und Keton zu einander. Kampfen enthält wahrscheinlich eine Doppelbindung, Borneol und Kampfer besitzen nur einfache Bindungen. Auch aus Limol ist Kampfer durch Oxydation mit Salpetersäure zu erhalten, was auf seinen Zusammenhang mit diesem Methylpropylbenzol hinweist.

Kampfer findet sich im Kampferöl, Eukalypt-, Lavendel-, Rosmarin- und Salbeiöl.

Karvol $C_{10}H_{14}O$ findet sich im Kümmelöl (Nr. 102), ferner im Fenchel- und Dillöl. Man vergleiche das über diese Öle Gesagte. Nach Kümmel riechende Flüssigkeit. Siedepunkt 224 bis 225°. Rechtsdrehend; nur das Karvol aus Krauseminzöl ist linksdrehend. Geht leicht in das isomere Karbavol (= Orthocymophenol) über und ist ein vom Limonen abstammender Keton von folgender Formel:



An die Oxydationsprodukte der Alkohole (Aldehyde, Säuren, Ketone) schließen sich am einfachsten einige Abkömmlinge von Säuren an. Es sind dies hauptsächlich Ester und Nitrile. — Unter Ester versteht man Säuren, deren Karbonylwasserstoff durch Alkoholradikale vertreten ist. Ist der Säurewasserstoff völlig durch Alkyl ersetzt, so heißt der Ester neutral; ist er nur teilweise vertreten, so liegt ein saurer Ester oder eine Aethersäure vor. Früher nannte man die Ester auch wohl zusammengesetzte Aether. Von Estern sind zu nennen:

Ester der Buttersäure und Isobuttersäure (Formel der Säure C_4H_7COOH); die ersteren z. B. in den ätherischen Ölen einiger Umbelliferen und Kompositen, die letzteren im Römischkamillen- und Arnikaabkömmlingöl.

Ester der Kapronsäure (Formel der Säure $C_6H_{11}COOH$) im Geraniumöl.

Ester der Angelikasäure (Formel der Säure C_4H_7COOH) im Angelika-, Moschuswurzel-, Römischkamillenöl u. s. w., z. B. Angelikasäureisobutylester $C_4H_7COOC_4H_9$, bei 177° siedende Flüssigkeit.

Salicylsäuremethylester $C_6H_4OHCOOCH_3 = C_8H_8O_3$, im Wintergrün- und Birkenöl. Künstlich durch Destillation von Salicylsäure mit Methylalkohol und Schwefelsäure zu erhalten. Angenehm riechende Flüssigkeit von erfrischend gewürzhaftem Geschmack. Siedepunkt 217°.

Isobuttersäurephenylester $C_4H_7COOC_6H_5 = C_{11}H_{14}O_2$; im Arnikawurzelöl (Nr. 170 b). Bei 224 bis 225° siedende Flüssigkeit. Das Radikal C_6H_5 ist äthylisiertes Phenyl ($C_6H_4C_2H_5$)¹.

Styracin $C_6H_5C_2H_2COO(C_6H_5C_2H_4) =$ Zimmtsäurecinnamylester (Zimmtsäure = Phenylacrylsäure $C_6H_5C_2H_2COOH$; Cinnamyl ist das Radikal des Zimmt- oder Phenylalkohols $C_6H_5C_2H_4OH$). Im flüssigen Storax. Blendend weiße Kristallbüschel, welche bei 44° schmelzen.

Als Nitrile bezeichnet man Stickstoffverbindungen, in denen dreiwertiger Stickstoff durch Kohlenstoff an das Alkoholradikal gebunden ist, oder

Säuren in denen die Carboxylgruppe $\text{—C}\begin{smallmatrix} \text{=O} \\ \text{—OH} \end{smallmatrix}$ in die Nitrilgruppe $\text{—C}\equiv\text{N}$ verwandelt ist. Sie riechen stark, aber nicht unangenehm und werden von schwachen Säuren nicht verändert, durch starke Säuren oder Kalilauge aber in Ammoniak und die betreffende Säure umgewandelt. In ätherischen Oelen finden sich die folgenden Nitrile:

Benzonitril $\text{C}_6\text{H}_5\text{CN}$ im Kapuzinertressenöl (Nr. 71). Benzonitril ist eine bewegliche bittermandelblartig riechende Flüssigkeit mit $D = 1,023$ bei 0° und dem Siedepunkt 191° ; bei sehr großer Kälte erstarrend und dann bei -17° wieder schmelzend. In 100 Teilen Wasser, leichter in Alkohol und Aether löslich. Stammt von der Benzoesäure $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ ab.

Phenylacetonitril $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{CN} = \text{C}_8\text{H}_7\text{N}$. Wasserhelle, eigentümlich riechende Flüssigkeit, welche bei 232° siedet. Im Kapuziner- und Gartentressenöl (Nr. 71; 58 b). Leitet sich von Phenyllessigsäure $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{COOH}$ ab.

Phenylpropionitril $\text{C}_6\text{H}_5\text{C}_2\text{H}_4\text{CN} = \text{C}_9\text{H}_9\text{N}$ (β -Verbindung). Hauptbestandteil des Brunnentressenöles (Nr. 59). Bei 261° siedende Flüssigkeit. Stammt von der β -Phenylpropion- oder Hydrozimmtsäure $\text{C}_6\text{H}_5\text{C}_2\text{H}_4\text{COOH}$ ab.

Phenylglyoxalitril $\text{C}_6\text{H}_5\text{CHOHCN} = \text{C}_8\text{H}_7\text{ON}$, auch Mandelsäurenitril genannt. Im „blausäurehaltigen Bittermandelöl“ (Nr. 128). Delige Flüssigkeit, bei -10° fest, bei 170° in Blausäure und Benzaldehyd zerfallend. Im Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether leicht löslich. Stammt von der Mandelsäure $\text{C}_6\text{H}_5\text{CHOHCOOH}$ ab.

Es wären nun noch die schwefelhaltigen Bestandteile ätherischer Oele zu nennen. Dies sind teils Sulfo- oder Thioäther, d. h. Sulfide von Alkoholradikalen, teils Thioarbitime oder Isosulfocyanate, also Ester.

Die Gruppe $(\text{CN})^I$ ist entweder Nitril $\text{—C}\equiv\text{N}$ oder Carbamin $\text{C}\equiv\text{N—}$. Verbindungen der letzteren heißen auch Carbamin- oder Isocyanverbindungen. Analog hierzu heißt die Säure $\text{N}\equiv\text{C—}(\text{OH})$ Cyansäure und die Säure $\text{C}\equiv\text{N—}(\text{OH})$ Isocyansäure. Die Salze der letzteren werden auch Carbimide genannt. Nun ist $\text{N}\equiv\text{C—}(\text{SH})$ Sulfo- oder Thiocyansäure, auch Rhodanwasserstoffsäure genannt, dagegen $\text{C}\equiv\text{N—}(\text{SH})$ Isosulfocyansäure, deren Salze und Ester auch den Namen Thioarbitime führen. Für gewöhnlich nennt man sie Senföle. Allylsulfid $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{S} = \text{C}_4\text{H}_{10}\text{S}$. Im Knoblauch- und Zwiebelöl (Nr. 12, 13). Das Licht stark brechende Flüssigkeit, von knoblauchartigem Geruche, bei 140° siedend.

Bipylsulfid $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{S} = \text{C}_4\text{H}_8\text{S}$. Im Bärlauchöl (Nr. 14), wo das Nähere nachzulesen ist.

Butylthioarbitimid $\text{C}_4\text{H}_9\text{CNS} = \text{C}_5\text{H}_9\text{NS}$. Im Rösselkrautöl (Nr. 60); gewöhnlich Butylsenföl genannt. Scharfriechende Flüssigkeit mit dem Siedepunkt $159,5^\circ$. Das Butyl der Verbindung ist sekundäres, also $\text{CH}_3\text{—C}_2\text{H}_4\text{CH}_2\text{—}$.

Allylthioarbitimid $\text{C}_3\text{H}_5\text{CNS} = \text{C}_4\text{H}_5\text{NS}$. Im Senföl (Nr. 63 a). Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit, gewöhnlich Allylsenföl genannt. $D = 1,036$ bei 0° . Siedepunkt $150,7^\circ$. Geruch und Geschmack durchdringend reizend und Thränen erpressend. Zieht auch der Haut Blasen.

Nur anhangsweise seien einige Glykoside genannt. Man versteht darunter solche Pflanzenstoffe, welche bei Einwirkung gewisser Fermente unter Abspaltung von Traubenzucker (Glykose, $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$) zerfallen. Sie kommen nicht in den ätherischen Oelen, wohl aber in Pflanzen vor, aus denen man bei ihrer Zersetzung durch Fermente ätherisches Del erhält. Hierbei sei auch zugleich der Fermente oder Gärungserreger gedacht, soweit solche bekannt sind. Erwähnt sei zuerst das myrosaurische Kalium $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{KNS}_2\text{O}_{10}$, welches im Senfsamen auftritt (siehe Senföl Nr. 63a) und eine in seidenglänzenden Nadeln kristallisierende Substanz ist, auch in glasglänzenden kurzen Prismen zu erhalten ist. Es ist geruchlos, schmeckt kühlend bitter und löst sich in Wasser und Alkohol. Wird hiermit bei Gegenwart von Wasser das Ferment Myrosin (Eiweißkörper, im schwarzen wie weißen Senfsamen enthalten) zusammengebracht, so entsteht saures Kaliumsulfat, Senföl und Trauben-

zucker. Weiter ist das Glykosid Sinalbin $C_{20}H_{14}N_2S_2O_{10}$ zu nennen, welches im weißen Senf vorkommt (siehe 63b) und eine in kleinen glasglänzenden Nadeln kristallisierende, im Wasser leicht, in Weingeist schwer lösliche Substanz bildet. Durch Myrosin erfährt es ebenfalls eine eigentümliche Zerlegung, deren Hauptprodukte Sinalbinsenföl und Traubenzucker sind. — Das Amygdalin oder Glykophenyl-oxypacetonitril $C_{20}H_{27}NO_{11} + 3H_2O$ findet sich in den Samen der Amygdaleen, Drugaceen, Pomaceen u. s. w., hauptsächlich in den bitteren Mandeln (vergl. Nr. 128) und ist ein in glänzenden Blättern und Schuppen kristallisierendes Glykosid, welches bei 120° sein Wasser verliert, bei 200° schmilzt und in 12 Teilen Wasser von 8 bis 12° , sehr leicht in siedendem Wasser löslich ist. Wird das Ferment Emulsin (aus Mandeln), ein stickstoffhaltiger Körper, bei Gegenwart von Wasser hinzugebracht, so liefert das Amygdalin bei der Gärung Blausäure, Benzaldehyd und Traubenzucker. Das Amygdalin selbst schmeckt erst süß, dann bitter und ist giftig (doch existiert auch die gegenteilige Ansicht).

Einige Bestandteile ätherischer Öle sind hier nicht erwähnt worden, weil ihre Zuordnung zu der einen oder andern Körperklasse nicht möglich ist. Es sind dies namentlich einige sogenannte Kampferarten. Sie seien hier aufgeführt mit Hinweis auf das betreffende ätherische Öl, bei welchem näheres über sie nachzulesen ist:

$C_{10}H_{18}O$ (Isomere des gewöhnlichen Kampfers): Alantol (Alantöl Nr. 171), Salviol (Salbeiöl Nr. 151), Myristol (Muskatnußöl Nr. 51), Pulegiol (im Poleöl von Pulegium micranthum; pfefferminzartig riechende, bei 227° siedende Flüssigkeit; vergl. Nr. 143), Thujol (Thujaöl Nr. 1).

$C_{10}H_{18}O$ (Isomere des Borneols): Geraniol (Geraniumöl Nr. 19 b und 70) Roriandrol (Rorianderöl Nr. 117).

Matilokampfer $C_{12}H_{20}O$ (im Matiloöl Nr. 34), Gurjunol $C_{20}H_{38}(OH)_2$ (im Gurjunöl Nr. 68).

$C_{15}H_{26}O$ (Sesquiterpenhydrate): Rubenkampfer (Rubenöl Nr. 35), Cedernkampfer (Cedernholzöl Nr. 6), Cedumkampfer (Porschöl Nr. 134), Patchulikampfer (Patchuliöl Nr. 150), Santalol (Santalholzöl Nr. 173).

Auch sonst sind eine Reihe von Bestandteilen nicht hier aufgezählt, weil dieselben nur in einzelnen flüchtigen Ölen auftreten und bei diesen genaue Besprechung gefunden haben. Auskunft über alle Bestandteile der einzelnen flüchtigen Öle erteilen dagegen die hier angeschlossenen Tabellen, welche sich über 182 in diesem Buche besprochenen Öle erstrecken. Die erste Spalte enthält die Nummer, mit welcher das betreffende Öl in der dritten Abteilung des Werkes aufgeführt ist. Die zweite Spalte enthält die lateinischen Namen der Pflanzen, von welchen die in der dritten Spalte aufgeführten Öle abstammen, sowie die Namen der natürlichen Pflanzenfamilien, zu welchen die betreffenden Pflanzen gehören. Die vierte und fünfte Spalte enthalten die Grenzwerte für Dichte und Siedepunkt der flüchtigen Öle, wobei nur ganz unwahrscheinliche Werte nicht berücksichtigt worden sind. Die Dichte gilt, wo nicht in Einschluß die Temperatur besonders angeführt ist, für mittlere Temperaturen. Die letzte Spalte der Tabelle endlich enthält Angaben über die chemische Zusammensetzung der betreffenden ätherischen Öle; die gesperrt gedruckten Bestandteile machen prozentisch die Hauptmasse des betreffenden Öles aus.

Abstammung, Dichte, Siedepunkt und chemische Zusammensetzung von 182 flüchtigen Ölen.

Nr.	Familie, Art.	Name des Oeles.	Dichte.	Siede- punkt.	Chemische Zusammensetzung.
I.	Coniferae.				
1.	Tuja occidentalis L. . . .	Lebensbaumöl. . . .	0,91—0,93	160—250	Terpin C ₁₀ H ₁₆ O (90%). Terpen C ₁₀ H ₁₆ (10%).
2.	Juniperus communis L. . . .	Wachholzbeeröl	0,87—0,88(15,55)	171—182	Wachholzbeeröl C ₁₀ H ₁₆ O, H ₂ O. Zintspinen C ₁₀ H ₁₆ (33%).
3.	"	Wachholzbeeröl	0,87		
4.	Juniperus Oxycedrus L. . . .	Nadel- oder Nadelöl			Essquiterpen C ₁₅ H ₂₄ .
5.	Juniperus Sabina L. . . .	Nadelbaumöl	0,89—0,91	155—161	Terpen C ₁₀ H ₁₆ . Essquiterpen C ₁₅ H ₂₄ .
6.	Juniperus Virginiana L. . . .	Nadelbaumöl	0,95—0,96(15,55)	271—285	Terpen C ₁₅ H ₂₄ . Nadelbaumöl C ₁₅ H ₂₆ O.
7.	Sequoia gigantea Torr. . . .	Nadelbaumöl			Terpen C ₁₀ H ₁₆ . Sequoien C ₁₅ H ₂₆ .
8 a.	Pinus pinaster Sol. . . .	Frankenholzöl			
8 b.	P. australis Michx; taeda L.	Amerikanisches Ter- penöl	0,864	156—161	Zintspinen C ₁₀ H ₁₆ . Dipenten C ₁₀ H ₁₆ .
8 c.	P. silvestris L., Ledebourii End. . . .	Europäisches Terpenöl	0,8641	159—161	Rechtspinen C ₁₀ H ₁₆ . Dipenten C ₁₀ H ₁₆ .
8 d.	Pinus abies L. . . .	Ausflüßiges Terpenöl	0,86—0,87	168—180	Rechtspinen und Euphyllon C ₁₀ H ₁₆ . Dipenten. Terpen C ₁₀ H ₁₆ .
8 e.	Pinus sibirica	Asiatisches Terpen- öl		167	Terpen C ₁₀ H ₁₆ .
8 f.	Pinus Sabiniana Dougl. . . .	Asiatisches Terpenöl	0,694 (16,5)	101	Terpen C ₁₀ H ₁₆ .
9.	Pinus Picea L. . . .	Nadelbaumöl	0,856 (6)	172	Zintspinen C ₁₀ H ₁₆ .
10.	Pinus silvestris L. . . .	Nadelbaumöl	0,89 (12)	159—180	Zintspinen C ₁₀ H ₁₆ . Zintlimonen. Dipenten.
11.	Pinus Pumilio Haenke	Asiatisches Terpenöl	0,983 (17)	156—250	Zintspinen. Essquiterpen C ₁₅ H ₂₄ . Euphyllon.
II.	Liliaceae.				
12.	Allium sativum L. . . .	Knoblauchöl	1,02—1,05	150	Alliolsulfid (C ₂ H ₅) ₂ S. Allylsulfid (C ₂ H ₅) ₂ O.
13.	Allium Cepa L. . . .	Zwiebelöl	1,036 (19)		Alliolsulfid (C ₂ H ₅) ₂ S. Allylsulfid (C ₂ H ₅) ₂ O.
14.	Allium ursinum L. . . .	Bärlauchöl	1,015 (13)	96—140	Bärlauchsulfid (C ₂ H ₅) ₂ S (67%). Allylsulfid.
III.	Amaryllidaceae.				
15.	Narcissus Jonquilla	Jonquillenöl		> 100	Jonquillenöl.

Nr.	Familie, Art.	Name des Oeles.	Dichte.	Siedepunkt.	Chemische Zusammensetzung.
IV.	Iridaceae.				
16.	Iris florentina L.	Weidenwurzelöl	Myristinsäure $C_{14}H_{22}O_2$.
17.	Crocus sativus L.	Safranöl	208—210	$C_{20}H_{34}O_2$?
V.	Araceae.				
18.	Acorus Calamus L.	Kalmusöl	0,93—0,99	210—290	Pinen $C_{10}H_{18}$. Terpen.
VI.	Gramineae.				
19 a.	Andropogon Nardus L.	Citronellaöl	0,89—0,897	213—219	Citronellol $C_{10}H_{18}O$. Terpen. Alkohol $C_{10}H_{20}O$.
19 b.	Andropogon Schoenanthus L. Andropogon pachnodes	{ Lemongrasöl Indisches Gerani- umöl	0,87—0,898 0,88—0,89 (20) 1,007 (19,5)	200—222 210—240	{ Geraniol $C_{10}H_{18}O$. Terpen $C_{10}H_{18}O$. Salbriansäure $C_8H_{14}O_2$.
19 c.	Andropogon muricatus Retz	Betiveröl			
VII.	Zingiberaceae.				
20.	Alpinia officinarum Hance	Galgantöl	0,85—0,92	170—275	Cineol $C_{10}H_{18}O$.
21.	Zingiber officinale Rosc.	Zingiberöl	0,898	246	Essquiterpen $C_{15}H_{24}$. Terpen. Camol.
22.	Elettaria Cardamomum Wh.	Kardamomenöl	0,92—0,95	170—220	Terpineol $C_{10}H_{16}O$. Terpinen $C_{10}H_{16}$. Dipenten.
23.	Amomum Melegueta Rosc	Paradieskörneröl	0,825	235—258	$C_{20}H_{32}O$?
24.	Curcuma longa L.	Kurkumaöl	< 1	220—250	Kurkumol $C_{10}H_{14}O$. Phellandren $C_{10}H_{16}$.
25.	Curcuma Zedoariae Rosc.	Zittweröl	> 1		
VIII.	Cupuliferae.				
26 a.	Betula alba L.	Birfenteeröl	0,847 (20)	156	Terpen $C_{10}H_{18}$.
26 b.	Betula lenta	Birfentrindenöl	1,03—1,18	217—229	Methylsalicylat $C_8H_8O_2$ (100 %).
27.	Fagus silvatica L.	Buchenteeröl	0,98	150—250	Phenole (88 %).
IX.	Myricaceae.				
29.	Myrica Gale L.	Wagelöl	0,876 (17)	Stearopten (70 %).

X.	Salicaceae.		Pappelfnospenöl . .	0,90	255—265	Diterpen $C_{20}H_{32}$.
29.	Populus nigra L. . . .					
XI.	Urticaceae.					
30.	Cannabis sativa L. . . .		Hasenöl	0,93	256—258	Essquiterpen $C_{15}H_{24}$.
31.	Humulus lupulus L. . . .		Hopfenöl	0,908 (16)	125—235	Terpen $C_{10}H_{16}$ (67%).
XII.	Piperaceae.					
32 a.	Piper nigrum L. . . .		Pfefferöl	0,86—0,99	167—180	Phellandren Terpene $C_{10}H_{16}$.
32 b.	Piper longum L. . . .		Del aus langem Pfeffer	0,861 (15)	250—300	
33 a.	Piper Betle L. . . .		Betelöl aus frischen Blättern	0,969 (15)	173—265	Essquiterpen $C_{15}H_{24}$. Terpen $C_{10}H_{16}$. Cubitol $C_9H_{10}O$. Betelphenol.
33 b.	" "		Betelöl aus trocknen Blättern	1,024 (15)	200—275	Methoxyplumbifol $C_{10}H_{12}O_2$ (70—75%). Essquiterpen.
34.	Piper angustifolium R. . . .		Matitoöl	0,953 (15)	200	Matitofampher $C_{15}H_{24}O$ (wenig).
35.	Piper Cubeba L. . . .		Rubebenöl	0,92—0,98	250—260	Essquiterpen. Terpen. Rubebenlampher $C_{15}H_{24}O$.
XIII.	Chenopodiaceae.					
36.	Chenopodium ambrosioides L.		Meritan. Trauben- krautöl	0,9	180	
XIV.	Lauraceae.					
37 a.	Laurus nobilis L. . . .		Rorbeerbeerenöl . .	0,91—0,98	170—250	Cineol $C_{10}H_{18}O$. Einalpinen. Essquiterpen.
37 b.	" "		Rorbeerblätteröl . .	0,924 (20)	158	Cineol $C_{10}H_{18}O$. Einalpinen $C_{10}H_{16}$.
37 c.	Ocotea-Arten		Guayana-Rorbeeröl . .	0,864 (13,3)	Binen $C_{10}H_{16}$.
38.	Nectandra Puchury N. M.		Bichurinöl	Sauerstoffhaltige Körper. Fettäuren.
39.	Laurus Sassafras L. . . .		Sassafrasöl	1,06—1,09 (15)	221—231	Cafrol $C_{10}H_{18}O_2$ (90%). Saften $C_{10}H_{16}$ (10%).
40.	Cinnamomum aromaticum Nees		Rassadl	1,05—1,07 (15)	252—255	Zimmtaldehyd C_9H_8O (70 bis 90%). Zimmt- säure $C_9H_8O_2$. Zimmtacetat $C_{11}H_{12}O_2$.
41.	C. zeylanicum Breyn		Ceylonzimmtsöl . .	1,02—1,06	220—240	Obenjo; außerdem Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ (4 bis 8%).

Nr.	Familie, Art.	Quelle des Oeles.	Dichte.	Siedepunkt.	Chemische Zusammenlegung.
XXVI.	Tropaeolaceae.				
71.	<i>Tropaeolum majus</i> L.	Apuzinertbessend	1,0146 (18)	236	Phenyleffigäurenitril C_8H_7N .
XXVII.	Rutaceae.				
72.	<i>Ruta graveolens</i> L.	Wautend	0,84—0,91 (18)	170—245	Methylnonacetat $C_{11}H_{20}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$ Kampfer $C_{15}H_{24}O$.
73.	<i>Diosma betulina</i>	Buthbblätter.	0,875	178—290	Dioaphenol $C_{10}H_{16}O_2$.
74.	<i>Pilocarpus pennatifolius</i>	Jaborandibätteröl	0,866 (15)		Simonen $C_{10}H_{16}$.
75.	<i>Galipea officinalis</i> Hanc.	Ingosfararindend			
XXVIII.	Anrantiaceae.				
76.	<i>Citrus vulgaris</i> Risso	Strolöl	0,889 (11)	173—180	Simonen $C_{10}H_{16}$ (99%). Murab.
77 a.	<i>Citrus vulgaris</i> Risso	Bitteres Pomerangen- isolenöl	0,83—0,86	175—177	Simonen $C_{10}H_{16}$. Körper $C_{10}H_{16}O_2$ (2,8%). Styrol $C_{10}H_{16}O$ (0,3%).
77 b.	<i>Citrus Aurantium</i> Risso	Süßes Pomerangen- isolenöl	0,84—0,85 (20)	174—180	Simonen $C_{10}H_{16}$.
78.	<i>Citrus Bigaradia</i>	Wandarinend	0,87—0,88	178	Simonen $C_{10}H_{16}$.
79.	<i>Citrus-Arten</i>	Stitzgrainöl	0,85—0,89	165—190	Simonen $C_{10}H_{16}$. Rohlenwasserstoff. Dipteren $C_{10}H_{16}$. Bergapten $C_{11}H_{18}O_4$.
80.	<i>Citrus Bergamia</i> Risso	Bergamottöl	0,88—0,93	170	Simonen $C_{10}H_{16}$. Terpenol $C_{10}H_{16}O$. Re-
81.	<i>Citrus Limetta</i> Risso	Limettöl	0,85—0,87	177—250	tholnonacetat $C_{11}H_{20}O$. Dipteren $C_{10}H_{16}$ (1,67%). Simen $C_{10}H_{16}O$? Citral $C_{10}H_{16}O$ 7,5%.
82.	<i>Citrus Limonum</i> Risso	Limonend	0,85—0,87	180—180	Terpen $C_{10}H_{16}$.
83.	<i>Citrus medica</i> Risso	Lebroöl			Simonen $C_{10}H_{16}$.
84.	<i>Citrus Lumia</i> Risso	Süßes Simonenöl			
XXIX.	Polygalaceae.				
85.	<i>Polygala Senega</i> L.	Senegamuröl			Bathylsäureester. Methylnonacetat $C_{10}H_{16}O_2$.
XXX.	Simarubaceae.				
86.	<i>Xanthoxylum Hamiltonianum</i>	Goodiöl	0,84		

Nr.	Familie, Art.	Name des Oeles.	Dichte.	Siede- punkt.	Chemische Zusammensetzung.
102.	Carum Carvi L.	Rümmelöl	0,88—0,97	193—198	Limonen $C_{10}H_{16}$ (35 bis 55 %). Carbol $C_{10}H_{14}O$ (45 bis 65 %).
103.	Carum Ajowan Benth.	Ajowanöl	0,896 (12)	160—220	Terpene $C_{10}H_{16}$ (30 bis 40 %). Terphenol $C_{10}H_{12}O$. Terphenol $C_{10}H_{14}$ (15 bis 20 %). Carbol $C_{10}H_{14}O$.
104.	Cuminum Cyminum L.	Römisch. Kümmelöl	0,973 (13,4)	170—230	Terphenol $C_{10}H_{14}O$ (77 %). Terphenol $C_{10}H_{14}$ (23 %).
105.	Petroselinum sativum L.	Peterfiliöl	1,052	160—290	Terpen $C_{10}H_{16}$. Terphenol $C_{12}H_{14}O_4$.
106.	Athamanta Oreoselinum Mönch.	Bergpeterfiliöl	0,843	163	Terpen $C_{10}H_{16}$.
107.	Apium graveolens L.	Sellerieöl	0,881		
108 a.	Angelica Archangelica L.	{ Engelwurzelöl	aus Wurzel: 0,875 (0)	160—175	Terpen $C_{10}H_{16}$ (75 %). Polyterpene.
108 b.	" "		aus Samen: 0,855 (0)	176—280	Terpen $C_{10}H_{16}$. Methylenchlorid $C_2H_4O_2$. Terphenol $C_{10}H_{14}O_2$.
109.	Levisticum officinale Koch	Liebstocköl	0,935		
110.	Ferula Sumbul Hook fl.	Roschuswurzelöl	0,954 (15)		Angelicaöl $C_8H_8O_2$. Valerianöl $C_8H_{10}O_2$. Umbelliferon $C_8H_8O_2$?
111.	Dorema Ammoniacum Don.	Ammoniaköl	0,891 (15)	250—290	
112.	Ferula Narthex Boiss.	Asafoetidaöl	0,915	135	Terphenol $C_8H_{10}S$. Terphenol $C_8H_{10}S_2$. Terphenol Del.
113.	Ferula galbaniflua Boiss.	Galbanumöl	0,84—0,96	161—170	Terphenol $C_{10}H_{16}$. Sesquiterpen $C_{12}H_{14}$.
114.	Ferula Opoponax L.	Opoponaxöl	0,901 (15)	200—300	
115 a.	Daucus Carota L.	Möhrenöl	aus Wurzel: 0,886 (11)		
115 b.	" "	"	aus Früchten: 0,883 (20)	100—240	Terphenol $C_{10}H_{16}$. — $C_{10}H_{16}O$ (40 %; Terphenol?).
116.	Imperatoria Ostruthium L.	Reiherwurzelöl	0,877 (15)	170—220	Terphenol $C_{10}H_{16}$. Terphenol $C_{10}H_{16}O$. Terphenol $C_8H_8O_2$?
117.	Coriandrum sativum L.	Corianderöl	0,871—0,872 (15)	150—200	Terphenol $C_{10}H_{16}O$.

XXXVI.	Saxifragaceae.						
118.	Liquidambar orientale Mill.	Storaxöl	Styrol C_8H_8 .	Zimmtsäureester.
XXXVII.							
Myrtaceae.							
119	Melaleuca Leucadendron L.	Rajeputöl	0,89—0,98	175—252	Cineol $C_{10}H_{18}O$ (67%). Terpen $C_{10}H_{16}$. Terpilenol $C_{10}H_{18}O$. Aldehyd, Ester, Poly- terpene.		
120.	Myrtus Cheken	Obelenblätteröl	Pinen $C_{10}H_{16}$ (75%). Cineol $C_{10}H_{18}O$ (25%).		
121.	Myrtus Pimenta L. }	Nettenpfefferöl	1,03—1,05	Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (30 bis 67%). Eu- genol $C_{10}H_{12}O_2$ (33 bis 70%).		
122.	Myrtus acris etc. }	Bayöl	0,97—0,98 (15,5)	160—250	Pinen, Dipenten $C_{10}H_{16}$ (60 bis 70 %). Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ (30 bis 40 %).		
123.	Myrtus communis L.	Myrtusöl	0,91 (16)	160—240	Nichtspinen, Dipenten $C_{10}H_{16}$. Cineol $C_{10}H_{18}O$. Ramphe.		
124 a.	Eucalyptus globulus Labill..	Gew. Eufalyptusöl	0,904—0,921	170—190	Cineol $C_{10}H_{18}O$ (50 bis 70 %). Nichtspinen $C_{10}H_{16}$. Fettäurealdehyd.		
124 b.	Eucalyptus amygdalina L. .	Austr. Eufalyptusöl	0,874—0,897	159—250	Phellandren $C_{10}H_{16}$. Cineol $C_{10}H_{18}O$.		
124 c.	E. maculata var. citriodora Hérit	Öchönmingöl	0,873—0,905 0,9	209—220 223—233	Citronellon ($C_{10}H_{18}O$? 75%) Citral $C_{10}H_{18}O$.		
124 d.	E. Backhousia	Nettenöl.	1,04—1,07	247	Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ (90 %). Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$.		
125 a.	Caryophyllus aromaticus L.	Nettenstielöl	1,009—1,063 (15)	Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$.		
125 b.	„ „ „ „ „ „						
XXXVIII.							
Rosaceae.							
126.	Rosa-Arten	Rosenöl	0,83—0,89	229	Elaeopten (66 bis 88 %). Stearopten (12 bis 34 %). Gemisch von Kohlenwasserstoffen).		
127.	Spiraea ulmaria L.	Spiräaöl	Salicylaldehyd $C_7H_6O_2$. Terpen $C_{10}H_{16}$. Ramphe.		

Nr.	Familie, Art.	Name des Deles.	Dichte.	Siedepunkt.	Chemische Zusammensetzung.
XXXIX.	Drupaceae.				
128.	<i>Amygdalus communis</i> L. var. amara	Bittermandelöl	1,04—1,07	180	Benzaldehyd C_7H_6O (76%). Mandelsäure-nitril C_8H_7NO (24%?). Wie bei Bittermandelöl.
129 a.	<i>Prunus Laurocerasus</i> L.	Kirschlorbeeröl.	Benzaldehyd C_7H_6O . Blausäure HCN.
129 b.	<i>Prunus virginiana</i>	Kirschbaumrindenöl	1,05 (15)	
XL.	Papilionaceae.				
130.	<i>Myroxylon Peireirae</i> Baill.	a) Perubalsamöl	1,12 (6,25)	a) Benzylbenzoat $C_{14}H_{12}O_2$. Benzylcinnamat $C_{18}H_{14}O_2$. Stracin $C_{18}H_{16}O_2$. b) Benzylcinnamat $C_{18}H_{14}O_2$.
131.	<i>Tolnifera Balsamum</i> L.	b) desgl. extrahiert	
XLI.	Caesalpiniaaceae.	c) Del aus den Blättern	0,874	
132.	<i>Copaifera</i> -Arten	d) Del aus dem Holze Tolubalsamöl	0,892	Cinnamein $C_{18}H_{14}O_2$. Benzoesäure $C_7H_6O_2$. Tolen $C_{10}H_{16}$.
XLII.	Ericaceae.	Ropaivabalsamöl	0,88—0,96	245—275	Diterpen $C_{20}H_{32}$. Diterpenhydrat $C_{40}H_{64}O$. Oxydationsprodukte.
133 a.	<i>Gaultheria procumbens</i> L.	Wintergrünöl	1,18—1,1835(15°)	200—222	Methylsalicylat $C_8H_8O_3$ (99,7%). Gaultherphen $C_{10}H_{16}$ (0,3%).
133 b.	<i>Andromeda Leschenaultii</i>	Andromedaöl	Redumlampher $C_{18}H_{34}O$. Sesquiterpen $C_{18}H_{34}$.
134.	<i>Ledum palustre</i> L.	Borischöl	
XLIII.	Oleaceae.				
135.	<i>Syringa vulgaris</i> L	Spanischfliederöl			

XLIV.	Convolvulaceae.		Rosenhölzöl . . .	0,904 (15,5)	. . .	Terpen $C_{10}H_{16}$ (80 %).
	136.	Convolvulus scoparius L.				
XLV.	Labiales		Thymianöl . . .	0,87—0,94	170—180	Thymen $C_{10}H_{16}$. Thymol $C_{10}H_{14}O$ (15 %).
	137.	Thymus vulgaris L.				Thymol $C_{10}H_{14}$.
138.	138.	Monarda punctata L.	Pferdemingöl	Terpen $C_{10}H_{16}$ (50 %). Thymol $C_{10}H_{14}O$ (20 bis 30 %). Oxidationsprodukte. Kampfer. Ester.
						Thymol $C_{10}H_{14}$. Thymol $C_{10}H_{14}O$. Carbatol $C_{10}H_{14}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$?
139.	139.	Thymus serpyllum L.	Quendöl . . .	0,89—0,92	. . .	
						Menthen $C_{10}H_{16}$ (45 bis 80 %). Menthol $C_{10}H_{20}O$ (20 bis 55 %). Aldehyd. Aceton.
140.	140.	Mentha piperita L.	Pfeffermingöl . . .	0,84—0,96	188—212	Menthon $C_{10}H_{18}O$.
						Carbol $C_{10}H_{14}O$. Menthen $C_{10}H_{16}$ Parz.
141.	141.	Mentha viridis L.	Grünmingöl . . .	0,9142	. . .	
						Carbol $C_{10}H_{14}O$ (25 bis 50 %).
142.	142.	Mentha crispa L.	Krauseningöl . . .	0,93—0,98	200—230	
						Carbol $C_{10}H_{14}O$ (25 bis 50 %).
143.	143.	Mentha Pulegium L.	Boleöl . . .	0,93—0,94	182—230	
						Carbol $C_{10}H_{14}O$.
144.	144.	Hedeoma pulegioides Pers.	Hedeomaöl . . .	0,93—0,94	150—280	Sauerstoffhaltige Körper. Säuren. Ester?
145.	145.	Melissa officinalis L.	Melissenöl . . .	0,85—0,98	. . .	
146.	146.	Lavandula vera D. C.	Lavendöl . . .	0,87—0,94	186—192	Kampfer (65 %). Terpen $C_{10}H_{16}$ (25 %).
						Parz (10 %).
147.	147.	Lavandula spica D. C.	Epsilavendöl . . .	0,87—0,96	166—186	Terpen $C_{10}H_{16}$ (35 bis 70 %). Cineol, Kampfer (20 bis 55 %). Parz (10 %).
148.	148.	Rosmarinus officinalis L.	Rosmarinöl . . .	0,88—0,92	150—260	Pinolsäuren $C_{10}H_{16}$ (80 %). Borneol $C_{10}H_{18}O$. Kampfer $C_{10}H_{16}O$ (9,5 bis 12,4 %). Cineol $C_{10}H_{18}O$.
149.	149.	Ocimum Basilicum L.	Basilikumöl	Basilikumampfer $C_{10}H_{18}O_2$.
150.	150.	Pogostemon Patchouly Pell.	Patchouliöl . . .	0,95—1,01	282—294	Essquiterpen $C_{15}H_{24}$. Patchulitampfer $C_{15}H_{26}O$.
151.	151.	Salvia officinalis L.	Salbeiöl . . .	0,86—0,92	135—195	Salviol $C_{10}H_{16}O$. Pinen $C_{10}H_{16}$. Terpen $C_{10}H_{16}$. Thymol $C_{10}H_{14}$. Cineol $C_{10}H_{18}O$. Salbeitampfer $C_{10}H_{16}O$. Essquiterpen $C_{15}H_{24}$.
152.	152.	Hyssopus officinalis L.	Thymöl . . .	0,89—0,99	142—163	
153.	153.	Origanum vulgare L.	Dostöl . . .	0,87—0,91	161	Kampfer. Terpen. Phenol (0,1 %).
154.	154.	O. hirtum Koch; smyrnaeum B.	Kretischdostöl . . .	0,95—0,98	. . .	Carbatol $C_{10}H_{14}O$ (50 bis 80 %) Terpen $C_{10}H_{16}$. Thymol $C_{10}H_{14}$.

Nr.	Familie, Art.	Name des Oeles.	Dichte.	Siedepunkt.	Chemische Zusammensetzung.
155.	Origanum Majorana L.	Majoranöl	0,89—0,92	163	Essenquiterpenhydrat $C_{15}H_{24}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$. Terpen $C_{10}H_{16}$ (50%). Karvatol $C_{10}H_{14}O$ (30%). Terpenol $C_{10}H_{14}$ (20%). Karvatol $C_{10}H_{14}O$ (35 bis 40%). Phenol. Terpen.
156 a. 156 b.	Satureja hortensis L. Satureja montana	Bohnenkrautöl	0,888 (15) 0,7394 (17)	
XLVI	Verbenaceae.				
157.	Verbena triphylla Hérit	Berbenaöl	0,89—0,896	221	
XLVII.	Caprifoliaceae				
158.	Sambucus nigra L. . . .	Heulanderöl	Terpen $C_{10}H_{16}$.
XLIX.	Valerianaceae.				
159 a.	Valeriana officinalis L. . . .	a) Baldrianöl	0,94—0,97	120—400	Milchöl $C_{10}H_{16}O$. Bornylacet. Bornyl-äther $C_{20}H_{32}O$. Binen $C_{10}H_{16}$ (25%). Baldrianöl $C_{10}H_{16}O$ (5%).
159 b	" var. angustifolia	b) Rostromurzöl	0,986 (15)	170—305	Pinisbornöl $C_{10}H_{16}O$. Terpinenol $C_{10}H_{16}O$. Bornylacet. Terpessacetat $C_{14}H_{22}O$. Aldehyd. Fettsäure Binen. Dipenten. Sesquiterpen? Blaues Del.
L.	Compositae.				
160.	Anthemis nobilis L. . . .	Römischkamillenöl	160—210	Isobutylacetat $C_8H_{16}O$. Amylacetat $C_{10}H_{18}O$. Anthemol $C_{10}H_{16}O$. I_2O_5 ?
161.	Matricaria Chamomilla L.	Kamillenöl	0,92—0,95	105—300	Kamillenöl $C_{10}H_{16}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$. Blaues Del.
162.	Matricaria Parthenium L.	Ruttenkrautöl	0,89—0,97	150—220	Matricariafarnöl $C_{10}H_{16}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$.
163.	Artemisia maritima L. . . .	Burnsamenöl	0,93 (16)	175—220	Pinenol $C_{10}H_{16}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$. Propionate ober Aceton. Sauerstoffhaltige Körper.
164 a.	Artemisia vulgaris L. . . .	Beifußöl	195—310	
164 b.	Artemisia glacialis Luc. . . .	Alpenbeifußöl	0,964	200—206	Anethol $C_{10}H_{16}O$. Kohlenwasserstoff.
165.	Artemisia Dracunculus L. . . .	Esdragonöl	0,94—0,95		

166.	Artemisia Absynthium L.	Wermutöl	0,88—0,94	180—205	Äthylanthol $C_{10}H_{18}O$. Terpen. Kohlenwasserstoff. Blaues Del.
167 a.	Achillea Millefolium L.	Chafgarbenöl	0,85—0,92	170—260	Jvaol $C_{12}H_{20}O_2$. Farz.
167 b.	Achillea nobilis L.	Edelchafgarbenöl	0,97—0,98	165—182	Rörper $C_{20}H_{40}O_2$.
167 c.	Achillea moschata D. C.	Jvaöl	0,934 (15)	176	Simonen $C_{10}H_{18}$. Farz.
167 d.	Achillea ageratum L.	Erigeronöl	0,849 (24)	192—280	Tanacetol $C_{10}H_{18}O$ (70%). Tanacetylalcohol $C_{10}H_{18}O$ (26%). Terpen $C_{10}H_{18}$ (1%).
168.	Erigeron canadense L.	Erigeronöl	0,85—0,87		
169.	Tanacetum vulgare L.	Rainfarnöl	0,923 (15)		
170.	Arnica montana L.	a) Arnikaabütenöl b) Arnikawurzelöl	0,9. 0,98—1,01	214—263	Farz. Äpfelsäure $C_4H_6O_2$?
171.	Inula Helenium L.	Alantöl			Hydroxydrochinonmethyldäther $C_{12}H_{18}O_2$ (80%). Phlorpbutrat $C_{12}H_{18}O_2$ (20%). Phlorolmethyldäther $C_8H_{12}O$.
172.	Carlina acaulis L.	Überwurzelöl	1,03 (18)	265—300	Alantol $C_{10}H_{18}O$. Alantäureanhydrid $C_{12}H_{20}O_2$.
LI.	Santalaceae.				
173.	Santalum album L.	Santelholzöl	0,95—0,98	210—340	Santalol $C_{12}H_{24}O$. Santalol $C_{12}H_{24}O$.
LII.	Aristolochiaceae.				
174.	Aristolochia Clematitis L.	Oflerlugelöl	0,9		
175.	Aristolochia Serpentaria Jacq.	Chlangenwurzelöl			
176 a.	Asarum Europaeum L.	Haselwurzelöl	1,046	170—300	Methylenganol $C_{11}H_{14}O_2$. Zinspinen $C_{10}H_{18}$ (4,5%). Asaron $C_{12}H_{18}O_2$.
176 b.	Asarum Canadense	Kanadisches Asarumöl			Asarol $C_{10}H_{18}O$. Fettäuresarolester. Asaren $C_{10}H_{18}$.
	Familie unbekannt.				
177.	Meum athamanticum Jacq.	Wärwurzelöl		250—310	Blaues Del.
178.	Turnera	Damianblätteröl		250—300	
179.	?	Dilembblätteröl	0,96	179—190	Terpene $C_{10}H_{18}$. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$.
180.	Erechthitis hieracifolia	Feuertrautöl	0,85—0,86		
181.	?	Moschusförneröl	0,9 (25)		
182.	Osmitopsis asteriscoides	Demitopfsöl	0,931 (15)	176—208	Gineol $C_{10}H_{18}O$.

Rr.	Familie, Art.	Name des Oeles.	Dichte.	Siedepunkt.	Chemische Zusammenfassung.
155.	Origanum Majorana L.	Rajorenöl	0,89—0,92	163	Essquiterpenhydrat $C_{15}H_{24}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$.
156 a.	Satureja hortensis L.	} Robuentrautöl	0,898 (15)	. . .	Terpen $C_{10}H_{16}$ (50%). Karnafrol $C_{15}H_{24}O$ (30%) Camol $C_{10}H_{14}$ (20%)
156 b.	Satureja montana				
XLVI.	Verbenaceae.				
157.	Verbena triphylla Héril	Berbenöl	0,89—0,896	221	
XLVII.	Caprifoliaceae				
158.	Sambucus nigra L. . . .	Hollanderöl	Terpen $C_{10}H_{16}$.
XLIX.	Valerianaceae.				
159 a.	Valeriana officinalis L. . . .	a) Balbrianöl	0,94—0,97	120—400	Alkohol $C_{10}H_{16}O$. Bornylester. Bornyläther $C_{20}H_{32}O$. Pinen $C_{10}H_{16}$ (25%).
159 b	„ var. angustifolia	b) Pfefferwurzelöl	0,996 (15)	170—305	Balbianfäure $C_5H_{10}O_2$ (5%). Terpinol $C_{10}H_{16}O$. Bornylester. Pfefferacetat $C_{14}H_{22}O_2$. A(dehyd. Fettsäure. Pinen. Dipenten. Sesquiterpen? Blaues Del.
L.	Compositae.				
160.	Anthemis nobilis L. . . .	Römischkamillenöl	160—210	Sesquiterpenacetat $C_{20}H_{32}O_2$. Ampylange- O_2 . Ampyliglinat $C_{10}H_{16}O_2$. off. Ester. Anthemol $C_{10}H_{16}O$.
161.	Matricaria Chamomilla L.	Kamillenöl	0,92—0,95	105—300	Angelisäure $C_5H_8O_2$?
162.	Matricaria Parthenium L. . . .	Rautertrautöl	0,89—0,97	150—220	Ramitoll $C_{10}H_{16}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$. Blaues Del.
163.	Artemisia maritima L. . . .	Barnumamenöl	0,98 (16)	175—220	Patrifarinampher $C_{10}H_{16}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$.
164 a.	Artemisia vulgaris L. . . .	Beifußöl	0,964	195—310	Pinenol $C_{10}H_{16}O$. Terpen $C_{10}H_{16}$. Propionate oder Aceton. Sauerstoffhaltige Körper.
164 b.	Artemisia glacialis Luc. . . .	Alpenbeifußöl		200—206	Anethol $C_{10}H_{16}O$. Kohlenwasserstoff.
165.	Artemisia Dracunculus L. . . .	Esdragonöl	0,94—0,95		

166	<i>Artemisia Absinthium</i> L.	Bertramöl	0,88—0,94	180—205	Wibgenthol $C_{15}H_{12}O$. Terpen. Rosenwasserstoff. Blaues Del.
167 a.	<i>Achillea Millefolium</i> L.	Eschgarbenöl	0,85—0,92	170—260	Yvaöl $C_{15}H_{12}O_2$. Farz.
167 b.	<i>Achillea nobilis</i> L.	Edeischgarbenöl	0,97—0,98	165—182	Gerper $C_{15}H_{12}O_2$.
167 c.	<i>Achillea moschata</i> D. C.	Yvaöl	0,934 (15)	176	Simonen $C_{15}H_{12}O$. Farz.
167 d.	<i>Achillea ageratum</i> L.	Erigeronöl	0,849 (24)	192—280	Yvaöl $C_{15}H_{12}O$ (70%). Zannetpallöl $C_{15}H_{12}O$ (26%). Terpen $C_{15}H_{12}O$ (1%).
168.	<i>Erigeron canadense</i> L.	Erigeronöl	0,85—0,87		
169.	<i>Tanacetum vulgare</i> L.	Reinfarnöl	0,923 (15)		
170.	<i>Arnica montana</i> L.	a) Arnikaöl b) Arnikaöl	0,9 0,98—1,01	214—263	Thumobubdrachinonmethylother $C_{15}H_{12}O_2$ + $C_{15}H_{12}O_2$ (20%). antidureanhydrid
171.	<i>Inula Helenium</i> L.	Alantöl			
172.	<i>Carlina acaulis</i> L.	Gerberöl	1,03 (18)	265—300	Gerberöl $C_{15}H_{12}O_2$ (12%).
LI.	<i>Santalaceae.</i>				
173.	<i>Santalum album</i> L.	Santaloöl	0,95—0,98	210—340	Santaloöl $C_{15}H_{12}O$. Santaloöl $C_{15}H_{12}O$.
LI.	<i>Aristolochiaceae.</i>				
174.	<i>Aristolochia Clematitis</i> L.	Österöl	0,9		
175.	<i>Aristolochia Serpentaria</i> Jacq.	Eschlangenöl	1,046	170—300	Eschlangenöl $C_{15}H_{12}O$. Zintspinen $C_{15}H_{12}O$ (4,5%). Alaron $C_{15}H_{12}O_2$.
176 a.	<i>Asarum Europaeum</i> L.	Galienöl			Alaron $C_{15}H_{12}O$. Gerberöl $C_{15}H_{12}O_2$.
176 b.	<i>Asarum Canadense</i>	Canadisches Alaronöl			Alaron $C_{15}H_{12}O$.
	<i>Gamelle unbekannt.</i>				
177.	<i>Meum athamanticum</i> Jacq.	Wärmeröl		250—310	Blaues Del.
178.	<i>Turnera</i>	Damianöl	0,96	250—300	
179.	<i>?</i>	Dienöl	0,85—0,86	179—190	Terpen $C_{15}H_{12}O$. Sesquiterpen $C_{15}H_{12}O$.
180.	<i>Erechthitis hieracifolia</i>	Feuerkrautöl	0,9 (25)		
181.	<i>?</i>	Moskustöl	0,981 (15)	176—206	Alaron $C_{15}H_{12}O$.
182.	<i>Osmiopals asteriscoides</i>	Osmiopalsöl			

d) Versuch einer chemischen Einteilung der flüchtigen Oele.

Wie schon in der Einleitung hervorgehoben wurde (S. 2) ist es nicht wohl möglich, eine genügende und dabei übersichtliche Anordnung der ätherischen Oele nach ihren chemischen Bestandteilen in Gruppen auszuführen. Immerhin wird der folgende Versuch einer Einteilung zeigen, in welcher Weise eine solche Anordnung auf Grund der chemischen Zusammensetzung etwa geschehen könnte. Da gilt es zunächst, eine Verständigung über den Begriff „Hauptbestandteil eines flüchtigen Oels“ zu treffen. Man kann darunter sowohl den für den äußeren Charakter des Oels, seinen Geruch und Geschmack, seiner Wirkung oder Verwendung wesentlichsten Anteil verstehen, wie auch den prozentisch vorwiegend vorhandenen. So wäre z. B. im ersten Sinne genommen der Hauptbestandteil des Thymianöls das Thymol, wie wohl davon nur etwa 15 Prozent im Oele vorhanden sind; der prozentischen Menge nach würde dagegen das Thymen als Hauptbestandteil zu bezeichnen sein. Im folgenden soll nun stets die letztere Auffassung beibehalten werden, wonach also, wie auch sonst in der Chemie, a Hauptbestandteil derjenige angesehen wird, welcher im größten gewichtsp entischen Betrage vorhanden ist.

Die alte Einteilung in sauerstofffreie, sauerstoffhaltige, sch efelhaltige, stickstoffhaltige ätherische Oele kann natürlich nicht als genügend angesehen werden; doch ist sie selbstverständlich in der folgenden Gruppierung mit enthalten. Diese neue Einteilung, die übrigens in minder vollkommener Weise schon von Maier gegeben wurde, gründet sich dagegen auf die Natur der Bestandteile im allgemeinen unter Hervorhebung des Hauptbestandteils. Sie wird also etwa folgende Gesichtspunkte zu beachten haben:

1. Kohlenwasserstoffhaltige Oele. a) Hauptbestandteil Kohlenwasserstoff.
b) Nebenbestandteil Kohlenwasserstoff.
2. Alkoholhaltige Oele. a) Hauptbestandteil Alkohol u. s. w., wie bei 1.
3. Phenolhaltige Oele u. s. w.

Es ist selbstverständlich, daß hier Wiederholungen unvermeidlich sind, da selten ein Oel einheitlich zusammengesetzt ist. Für die eigentliche Gruppierung würden also nur die Hauptbestandteile maßgebend sein, auf welche daher vor allem in der Folge Rücksicht genommen werden soll; dagegen wird in jeder Gruppe noch zusammenfassend angeführt, in welchen Oelen der betreffende Bestandteil noch vorkommt, wenn auch nicht als Hauptbestandteil. Die Zahlen beziehen sich stets auf die Nummer des betreffenden Oels in der vorangehenden Tabelle.

1. Gruppe: Hauptbestandteil ein Kohlenwasserstoff.

- a) Nicht aromatische Kohlenwasserstoffe: 8f. Abieten: Heptan C_7H_{16} .
(Kommen auch vor in: 126. Rosenöl.)
- b) Pinen $C_{10}H_{16}$. Vergl. S. 123.
18. Kalmusöl. — 37c Guayana Lorbeeröl. — 50. Muskatblütenöl. — 120. Eichenblätteröl. — 122. Bapöl.
Einkspinen: 8a Französisches Terpentinöl. — 9. Edelstannenöl. — 10. Fichtennadelöl. — 88. Weihrauchöl. — 148. Rosmarinöl.
Nichtspinen: 8b. Amerikanisches Terpentinöl. — 113. Galbanumöl. — 115b. Möhrenöl.

(Pinen kommt auch vor in: 2. Wachholderbeerenöl. — 8c. Russisches Ter-
pentinöl. — 11. Fatschentieferenöl. — 37. Lorbeeröl. — 43. Massoprindenöl. —
82. Citronenöl. — 99. Fenchelöl. — 123. Myrtenöl. — 124a. Gewöhnliches
Eucalyptusöl. — 151. Salbeiöl. — 159. Baldrianöl. — 176a. Haselwurzelöl.)

c) Limonen $C_{10}H_{16}$. Vergl. S. 124.

76. bis 84. Oele der Aurantiaceen (Citrusarten). — 101. Dillöl. — 102. Rüm-
melöl. — 168. Erigeronöl.

(Kommt auch vor in: 10. Fichtennadelöl. — 43. Massoprindenöl. —
74. Jaborandiblätteröl.)

d) Dipenten $C_{10}H_{16}$. Vergl. S. 124.

89. Elemiöl. — 122. Sapöl.

(Kommt auch vor in: 8a—c. Terpentinsöl. — 10. Fichtennadelöl. —
22. Kardamomenöl. — 43. Massoprindenöl. — 50. Muskatblütenöl. —
80. Bergamottöl. — 99. Fenchelöl. — 123. Myrtenöl. — 159b. Pfeffer-
wurzelöl.)

e) Phellandren $C_{10}H_{16}$. Vergl. S. 125.

89. Elemiöl. — 100. Wasserfenchelöl. — 124b. Australisches Eucalyptusöl.

(Kommt auch vor in: 24. Karkumaöl. — 32a. Pfefferöl. — 99. Fenchelöl.)

f) Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$. Vergl. S. 125.

6. Cedernholzöl. — 21. Ingweröl. — 30. Hanföl. — 33a. Betelöl. — 35. Ru-
bebenöl. — 68. Gurjunöl. — 121. Pimentöl. — 150. Patchuliöl.

(Kommt auch vor in: 4. Radiöl. — 5. Sadebaumöl. — 11. Fatschentie-
ferenöl. — 33b. Betelöl. — 37a. Lorbeerbeerenöl. — 46. Kampferöl. —
113. Galbanumöl. — 125. Nelkenöl. — 134. Porstöl. — 151. Salbeiöl. —
172. Eberwurzelöl. — 180. Erethitisöl.)

g) Diterpen $C_{20}H_{32}$. Vergl. S. 125.

29. Pappelknospenöl. — 68. Gurjunöl. — 132. Kopaibabassamöl.

(Kommt auch vor in: 81. Pimettöl.)

h) Unbekannte Terpene $C_{10}H_{16}$.

7. Sequojaöl. — 26a. Birkentbeeröl. — 33a. Betelöl. — 51. Muskatnußöl. —
54. Schilmiöl. — 57. Schwarzkümmelöl. — 83. Cedroöl. — 91. Mastixöl. —
94. Wasserstierlingöl. — 103. Ajowanöl. — 105. Petersilienöl. — 106. Berg-
petersilienöl. — 108. Engelwurzelöl. — 136. Rosenholzöl. — 137. Thymianöl. —
138. Pferdeminzöl. — 140. Pfefferminzöl. — 147. Spicklavendelöl. —
156a. Saturejaöl.

(Kommen auch in einer sehr großen Anzahl anderer flüchtiger Oele als Neben-
bestandteil vor, welche aufzuzählen zwecklos wäre.)

(Terpene als Nebenbestandteil. Das Sylvestren in 8c. Russisches
Terpentinöl und 11. Fatschentieferenöl; das Terpinen in 22. Karda-
momenöl; Polyterpene in 89. Elemiöl, 108a. Angelikaöl und 119. Kaje-
putöl.)

i) Cymol $C_{10}H_{14}$. Vergl. S. 122.

139. Quendelöl.

(Kommt auch vor in: 21. Ingweröl. — 51. Muskatnußöl. — 82. Citro-
nenöl. — 94. Wasserstierlingöl. — 103. Ajowanöl. — 104. Römisch-
kümmelöl. — 137. Thymianöl. — 151. Salbeiöl. — 154. Retschdostenöl. —
156a. Saturejaöl.)

k) Anderweite Kohlenwasserstoffe.

48. Spicewoodöl. — 118. Storaxöl.

(Unbekannte Kohlenwasserstoffe auch in 49. Borakotorindenöl. — 80. Berga-
mottöl. — 93. Kastarillöl. — 116. Meisterwurzelöl. — 126. Rosenöl. —
160. Römischkümmelöl. — 165. Esdragonöl. — 166. Wermutöl.)

2. Gruppe: Hauptbestandteil ein Alkohol.

a) Borneol $C_{10}H_{18}O$. Ergibt mit $KHSO_4$ direkt Camphen u. s. w. Vergl.
S. 97, 127.

31. Hopfenöl. — 159. Baldrianöl.
(Auch vorhanden in: 72. Rautenöl. — 148. Rosmarinöl.)
- b) Terpeneol $C_{10}H_{18}O$. Bergl. S. 129.
22. Kardamomenöl. — 159. Baldrianöl.
(Kommt auch vor in: 81. Limettöl.)
- c) Isomere des Borneols $C_{10}H_{18}O$ (sobald dieselben nicht entschieden als Nichtalkohole erkannt sind).
19a. Citronellaöl. — 19b. Geraniumöl. — 70. Echtes Geraniumöl. — 117. Rorianderöl. —
(Auch vorhanden in: 140. Pfefferminzöl. — 169. Rainfarnöl. — 176b. Kanadisches Asarumöl.)
- d) Cineol $C_{10}H_{18}O$. Ist kein Alkohol, jedoch dem Borneol isomer, weshalb es hier angeschlossen werden soll. Bergl. S. 130. 37. Lorbeeröl. — 66. Kanellaöl. — 119. Rajeputöl. — 124. Eucalyptusöl. — 147. Spilabendl. — 163. Burmsamenöl. — 182. Osmiopisöl.
(Auch vorhanden in: 20. Galgantöl. — 82. Citronenöl. — 120. Eichenblätteröl. — 123. Myrtenöl. — 148. Rosmarinöl. — 151. Salbeiöl.)
- e) Menthol $C_{10}H_{20}O$ (Alkohol). Bergl. S. 129.
140. Pfefferminzöl. Ein Isomeres in 19a. Citronellaöl.

3. Gruppe: Hauptbestandteil ein Phenol.

- a) Thymol $C_{10}H_{14}O$. Bergl. S. 129.
103. Ajowanöl. — 139. Quendelöl. — Ein Isomeres in 87. Myrrhenöl.
(Auch in 137. Thymianöl. — 138. Pferdeminzöl.)
- b) Karvakrol $C_{10}H_{14}O$. Bergl. S. 129.
154. Kretischdostöl. — 156. Saturejaöl. — Ein Isomeres in 24. Karkumaöl
(Auch in 103. Ajowanöl. — 139. Quendelöl.)
(Phenole finden sich auch in: 27. Buchenteeröl. — 33a. Betelöl. — 52. Nang-Nangöl. — 73. Bultubblätteröl. — 153. Dostöl.)

4. Gruppe: Hauptbestandteil ein Phenoläther.

- a) Anethol $C_{10}H_{12}O$ (Allylphenolmethylether). Bergl. S. 130.
97. Anisöl. — 99. Fenchelöl. — 165. Esdragonöl.
(Kommt auch vor in: 53. Sternanisöl. — 54. Schifimiöl.)
- b) Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ (Dioxyallylbenzolmonomethylether). Bergl. S. 130.
42a, b. Zimmtblätter- und -wurzelöl. — 43. Massoprinidenöl. — 66. Kanellaöl. — 121. Pimentöl. — 125. Nelkenöl. — Ein Isomeres in 33b. Betelöl.
Methyleugenol $C_{11}H_{14}O_2$ in 176a. Haselwurzelöl.
Eugenol findet sich auch in: 41. Ceylonzimmtöl. — 122. Bayöl.)
- c) Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ (kein Aether, aber zum Eugenol in Beziehung stehend) S. 130.
39. Sassafrasöl. —
(Auch in: 42b. Zimtwurzelöl. — 53. Sternanisöl. — 54. Schifimiöl.)
(Phenoläther kommen noch vor in: 156. Haselwurzelöl. — 170. Arnika-wurzelöl. — 176. Asarumöl.)

5. Gruppe: Hauptbestandteil ein Aldehyd oder Keton.

- a) Aldehyd. Bilden mit saurem schwefligsaurem Alkali schwer lösliche krystallinische Verbindungen; reduzieren Silber aus seinen Verbindungen; oxydieren sich leicht zu Säuren. Bergl. S. 131.
40. Zimmtassiol. — 41. Ceylonzimmtöl. — 94. Wasserschierlingöl. — 104. Römischkümmelöl. — 127. Spiräaöl. — 128. Bittermandelöl. — 129. Kirschlorbeer- und Kirschbaumrindenöl. — 170. Arnikawurzelöl.
(Aldehyde kommen auch vor in: 52. Nang-Nangöl. — 116. Meisterwurzelöl. — 119. Rajeputöl. — 124. Eucalyptusöl. — 140. Pfefferminzöl. — 159b. Kessowurzelöl.)
- b) Ketone. Im Verhalten den Aldehyden ähnlich; Ketone, welche die Methylgruppe enthalten, bilden leicht die Verbindung mit $KHSO_3$. Bei der Oxydation liefern Ketone verschiedene niedrigere Säuren. Bergl. S. 131, 132.
72. Rautenöl.
(Auch vorhanden in: 81. Limettöl. — 140. Pfefferminzöl. — 163. Burmsamenöl.)

- c) **Kampher** $C_{10}H_{16}O$ und seine Isomere. Der Kampher ist ein Keton, was jedoch nicht alle isomere Verbindungen sind. Dieselben führen verschiedene Namen, wie Thujol, Myristicol, Salviol u. s. w. Ueber Kampher vergl. S. 132.
 Kampher: 46a. Kampheröl. — 143. Poleöl. — 146. Lavendelöl. — 147. Spillavendelöl. — 153. Dostöl. —
 (Auch in 151. Salbeiöl.)
 Thujol: 1. Lebensbaumöl.
 Citral: 124d. Del von Eucalyptus Backhousia.
 Salviol: 151. Salbeiöl.
 Kamillol: 161. Kamillenöl.
 Matrifariakampher: 162. Muttertrautöl.
 Absynthol: 166. Barmutöl.
 Tanacetol: 169. Rainfornöl.
 Alantol: 171. Alantöl.
 (Ferner als Nebenbestandteile: Myristicol in 51. Muskatnußöl und 77. Pomeranzenschalenöl. — Citarenhydrat in 90. Pinaloöl. — Salbeikampher in 151. Salbeiöl. — Anthemol in 160. Römischkamillenöl.)
- d) **Carvol** $C_{10}H_{14}O$, ein Keton. Vergl. S. 134.
 102. Kümmelöl. — 141. Grünminzöl. — 142. Krauseminzöl.
 (Auch enthalten in: 101. Dillöl. — Das isomere Kurfumol in 24. Kurfumöl.)

6. Gruppe: Hauptbestandteil eine Kampherart von unbekannter Konstitution.

Es werden noch eine Reihe von Verbindungen verschiedenster Zusammensetzung als Kampherarten bezeichnet, über deren Zugehörigkeit zu der einen oder andern Klasse von organischen Körpern nichts näheres bekannt ist oder deren Konstitution man nicht kennt. Dieselben sind zum Teil wesentliche Bestandteile flüchtiger Öle. In Frage kommen die folgenden:

- a) **Sesquiterpenhydrat** $C_{15}H_{24}, H_2O = C_{15}H_{26}O$.
 134. Porööl. — 150. Patschuliöl. — 155. Majoranöl.
 (Kommt auch vor in: 6. Cedernholzöl. — 35. Rubebenöl. — 173. Santelholzöl.)
- b) **Anderweite Kampherarten.**
 167c. Jvaöl (Jvaöl $C_{12}H_{20}O_3$) — 173. Santelholzöl (Santalol $C_{15}H_{24}O$. — Eine isomere Verbindung auch in 49. Parafotorindenöl). —
 (Ferner kommen Kampherarten vor in: 2. Wachholderbeerenöl $C_{10}H_{16}O, H_2O$. — 34. Matifoöl $C_{12}H_{20}O$. — 47. Kalifornisches Forbeeröl $C_8H_{12}O$ und $C_{20}H_{34}O$. — 49. Parafotorindenöl $C_{15}H_{24}O$. — 80. Bergamottöl $C_{11}H_{10}O_4$. — 105. Petersilienöl $C_{12}H_{14}O_4$. — 149. Basilikumöl $C_{10}H_{12}O_3$. — 167c. Jvaöl $C_{12}H_{20}O_3$.)

7. Gruppe: Hauptbestandteil eine Säure.

Vergl. S. 131.
 16. Beilchenwurzelöl. — 171. Alantöl (ein Säurehydrat).
 (Säuren sind enthalten in: 19b. Lemongras und indisch Geraniumöl. — 38. Pichurimöl. — 40. Kassiaöl. — 50. Macisöl. — 70. Geraniumöl. — 108b. Angelikasamenöl. — 110. Moschuswurzelöl. — 131. Tolubalsamöl. — 144. Hedeomaöl. — 159. Baldrianöl.)

8. Gruppe: Hauptbestandteil ein Ester.

Die Ester liefern bei der Behandlung mit Laugen das Alkalisalz der Säure und den freien Alkohol. Vergl. S. 134

- 26b. Birkenrindenöl. — 92. Drusenöl. — 95. Pastinaköl. — 96. Herakleumöl — 133. Wintergrünöl. — 159. Baldrianöl. — 160. Römischkamillenöl.
 (Ester kommen noch vor in: 40. Kassiaöl. — 41. Zimmtöl. — 42b. Zimmtwurzelöl. — 48. Spicewoodöl. — 52. Mlang·Mlangöl. — 85. Senegawurzelöl. — 118. Storaxöl. — 119. Rajepntöl. — 130. Perubalsamöl. — 131. Tolubalsamöl. — 138. Pferdeminzöl. — 163. Wurmsamenöl. — 170. Arnikaöl. — 176b. Kanadisches Asarumöl.)

9. Gruppe: Hauptbestandteil ein Nitril.

Nitrile werden durch starke Mineralsäuren oder Laugen in fette Säuren und Ammoniak, durch naszierenden Wasserstoff in Amine verwandelt. Vergl. S. 134.

58b. Gartentressenöl. — 59. Brunnentressenöl. — 71. Kapuzinertressenöl. —
(Mandelsäurenitril findet sich in 128. Bittermandelöl.)

10. Gruppe: Hauptbestandteil eine Schwefelverbindung.

- a) Sulfide. In Frage kommen Allylsulfid und Vinylsulfid. Vergl. S. 135.
Allylsulfid: 12. Knoblauchöl. — 13. Zwiebelöl. — 112. Asafoetidaöl.
(Auch in 62. Täschelkrautöl. — 65. Knoblauchhederichöl.)
Vinylsulfid: 14. Bärlauchöl.
b) Senföle. Es kommen Allyl-, Isobutyl- und Paraorybenzylsenföl vor.
Vergl. S. 135.

60. Rößelkrautöl. — 61. Meerrettichöl. — 63. Senföl.

(Senföle auch in: 62. Täschelkrautöl. — 65. Knoblauchhederichöl.)

74 ätherische Öle lassen sich nicht mit Sicherheit oder überhaupt nicht eingruppieren, was ungefähr 40 Prozent der hier besprochenen Öle ausmacht. Es sind dies:

Flüchtige Öle mit unbekanntem Hauptbestandteil: 2. Wachholderbeeren-, 4. Rudi-, 5. Sadebaum-, 8c—e. verschiedene Terpentinoile, 11. Fatschenkiefern-, 46. Kampfer-, 49. Parafotorinden-, 53. Sternanis, 62. Täschelkraut-, 65. Knoblauchhederich-, 85. Senegawurzel-, 110. Moschuswurzel-, 116. Meißlerwurzel-, 118. Storax-, 123. Myrten-, 130. Perubalsam-, 131. Tolubalsam-, 176b. Rana-disches Asarum- und endlich 180. Feuerkrautöl.

Flüchtige Öle mit ungenügend oder gar nicht bekannter Zusammensetzung. 3. Wachholderholz, 15. Fouquierien-, 17. Safran-, 19c. Betiver-, 20. Galgant, 23. Paradieskörner-, 25. Bittwer-, 27. Buchenteer, 28. Gagel-, 32. Pfeffer-, 34. Matiko-, 36. mexikanisches Traubenkraut, 38. Picurim, 44. Kulilawan-, 45. Kuromoji-, 52. Mlang-Mlang-, 55. Boldoblätter-, 56. australisches Saffras, 58a. Mauertressen-, 64. Rettich-, 67. Thee-, 69. Lindenblüten-, 73. Bultublätter-, 74. Zaborandiblätter-, 75. Angosturarinden-, 86. Evodia-, 87. Myrten-, 90. Pinaloë-, 93. Kastarill-, 98. Pimpinell-, 107. Sellerie-, 109. Liebstod-, 111. Ammoniakharz-, 114. Opoponar-, 115a. Möhrenwurzel-, 135. spanisch Flieder-, 144. Gedoma-, 145. Melissen-, 149. Basilikum-, 152. Hop-, 157. Verbena-, 158. Hollunder-, 164. Beifuß-, 167. Schafgarben-, 170a Arnikablüten-, 172. Eberwurzel-, 174. Osterluzei-, 175. Schlangenwurzel-, 177. Bärmurzel-, 178. Damianblätter-, 179. Dilemblätter-, 181. Moschuskörneröl.

Aus der angeführten Einteilung kann man allerdings unter Umständen für die Analyse Nutzen ziehen; auch erleichtert sie den Ueberblick über die vielgestaltige Zusammensetzung der flüchtigen Öle. Sie der Besprechung der ätherischen Öle zu Grunde zu legen, erscheint aber unangezeigt, zumal sich in vielen Fällen der Hauptbestandteil des Öls nicht nennen läßt, auch mit der Art der Gewinnung, dem Pflanzenteile, dem Alter des Rohmaterials u. s. w. wechselt. Ohne deshalb die Bedeutung einer chemischen Klassifizierung der ätherischen Öle zu unterschätzen, haben wir doch vorgezogen, ihre Besprechung nach der botanischen Abstammung ihrer Mutterpflanzen anzuordnen.

Drittes Kapitel.

Untersuchung der flüchtigen Öle.

Bei der Untersuchung der ätherischen Öle kommen zweierlei Absichten in Frage. Es kann sich nämlich erstens darum handeln, zu finden, welches flüchtige Öl vorliegt, und zweitens beabsichtigt sein, die Reinheit oder etwaige Verfälschungen eines Öls nachzuweisen. Die zweite Untersuchungsrichtung muß zuerst verfolgt werden, denn ehe man sich nicht von der Reinheit des Öles überzeugt hat, wird man im allgemeinen auch die Art desselben nicht festzustellen vermögen. Praktisch liegt der Fall freilich gewöhnlich einfacher, da es sich ja fast stets um ein benanntes ätherisches Öl handeln wird und somit nur dessen Reinheit zu konstatieren übrig bleibt.

In jedem Falle ist zu beachten, was D. Wallach über die Prüfung ätherischer Öle sagt (Chemiker Ztg. 12, 1888, Rep. S. 322). Die meisten Untersuchungsmethoden geben keine zuverlässigen Resultate, weil ihre Prinzipien der Wissenschaftlichkeit entbehren. Ehe sich aber zuverlässige Methoden ausarbeiten lassen, mit deren Hilfe man ein sicheres Urteil über die Reinheit und Echtheit eines Öles gewinnen kann, müssen zwei Vorbedingungen erfüllt werden: erstens muß man die chemischen Bestandteile der ätherischen Öle in ihrem chemischen Verhalten genau kennen und durch genügend einfache Reaktionen sicher nachweisen können; und zweitens muß festgestellt werden, innerhalb welchen Grenzen bei zuverlässig echten Ölen die Mengen der einzelnen Bestandteile je nach Herkunft und Jahrgang schwanken. Leider ist man durchaus noch nicht in der Lage, diesen beiden Bedingungen selbst nur in einer größeren Anzahl von Fällen zu genügen, und so werden die folgenden Mitteilungen (— eine Nachprüfung der Methoden war dem Verfasser nur in wenigen Fällen möglich —), zumal sie sehr kurz gefaßt werden müssen, nur dem geschickten und wissenschaftlich erfahrenen Analytiker Nutzen bringen können. In der Hand des Laien würden die meisten Methoden voraussichtlich nur zu Trugschlüssen führen.

1. Untersuchung eines reinen Öles. Hierbei muß man sich im allgemeinen der über die physikalischen und chemischen Eigenschaften der flüchtigen Öle gemachten Angaben bedienen, zu denen sich eine Reihe von Reaktionen gesellen, welche man auch behufs der Entdeckung von Verfälschungen anwendet und die in der Folge aufgeführt werden. Planchon hat eine Tabelle über die qualitative Untersuchung der ätherischen Öle gegeben, die zwar nicht vollständig ist, aber immerhin zeigt, welche Hilfsmittel man zu einer solchen Prüfung heranziehen muß und die wir daher hier wiederholen (nach Piessé, chimie des parfums, p. 121).

A. Das flüchtige Öl ist leichter als Wasser.

- I. Feste Substanz, bei 175° schmelzend Kampfer.
- II. Öle, die schon bei gewöhnlicher Temperatur Stearopten abscheiden.
 1. Linksdrehend. Das Stearopten schmilzt bei 25°. Klar in Schwefelsäure löslich Rosenöl.

2. Inaktiv. Das Stearopten schmilzt bei 10°. Mit Schwefelsäure zwei Schichten, wovon nur die eine flüssig Anisöl.
3. Rechtsdrehend. Das Stearopten schmilzt bei 5°. Mit Schwefelsäure fast klare Lösung Fenchelöl.
- III. Ueber 0° flüssige ätherische Oele.
- 1 Mit Jod Explosion und violette Dämpfe.
 - a) An der Luft leicht verharzend; in Alkohol ziemlich schwer löslich Koniferenöle.
 - b) Nur langsam verharzend.
 - α) Rechtsdrehend.
 - Flüssig, löst Santelholzrot Aurantiaceenöl
 - Dickflüssig, löst Santelrot nicht Racisöl.
 - β) Linksdrehend.
 - Saure Reaktion, in 1 Vol. Alkohol löslich Lavendelöl.
 - Neutrale Reaktion, in 12 bis 15 Vol. Alkohol löslich. Origanumöl.
2. Mit Jod Erwärmung und mitunter rote Dämpfe.
 - a) Saure Reaktion.
 - α) Schwach sauer, blau oder grün Schafgarbenöl.
 - β) Farblos oder braun.
 - Linksdrehend, mit Schwefelsäure trübe Lösung Majoranöl.
 - Inaktiv, charakteristischer Geruch, mit Schwefelsäure schwach getrübt, mit Salpetersäure rotviolett Baldrianöl.
 - b) Neutrale Reaktion.
 - α) In Alkohol schwer löslich Salbeiöl.
 - β) In Alkohol in jedem Verhältnis löslich.
 - Rechtsdrehend
 - Farblos oder gelblich, an der Luft sich verdickend, löst und reduziert Fuchsin Kümmelöl.
 - Gelbbraun bis braunrot, dickflüssig Kalmusöl.
 - Linksdrehend.
 - Flüssig, durchdringender Geruch Rosmarinöl.
 - Dickflüssig, gewürzhafter Geruch Kubebenöl.
- 3 Jod löst sich ohne bemerkliche Reaktion auf.
 - a) Blau oder grüngesärbtes Del.
 - α) Blau, kampferartiger Geruch Kamillenöl.
 - β) Grün, rechtsdrehend, in Luft sich verdickend Wermutöl.
 - γ) Gewöhnlich grün, inaktiv Rajeputöl.
 - b) Farblos oder gelbbraun.
 - α) Scheidet unter 0° Stearopten ab Nautenöl.
 - β) Mehrere Grade unter 0 noch flüssig.
 - Rechtsdrehend.
 - Saure Reaktion, mit Schwefelsäure schwach trübe, auf Zusatz von Alkohol klare Lösung Kümmelöl.
 - Mit Schwefelsäure trübe hell gelbrote Mischung, auf Zusatz von Alkohol pfirsichblütifarben Eucalyptusöl.
 - Linksdrehend.
 - Saure Reaktion, verdickt sich an der Luft Pfefferminzöl.
 - Neutrale Reaktion, kampferartiger Geruch Thymianöl.

B. Das flüchtige Del ist schwerer als Wasser.

- I. Saure Reaktion.
 1. In 30 Teilen Wasser löslich, siedet bei 180° Bittermandelöl.
 2. Geruch angenehm, Geschmack mild, kocht bei 200 bis 222° Wintergrünöl.
- II. Neutrale Reaktion
 1. Linksdrehend.
 - Mit Schwefelsäure sich blau färbend Nelkenöl.
 2. Inaktiv.
 - Dickflüssig, mit Schwefelsäure trüb und braun Zimmtöl.
 3. Rechtsdrehend.
 - Dickflüssig, angenehmer Geruch Sassafrasöl.

Es leuchtet das Unvollkommene dieser Zusammenstellung ohne weiteres ein. Bei einer gewissenhaften Untersuchung wird man sich daher auf eine

eingehende chemische Prüfung einlassen müssen, welche auf Gewinnung und Untersuchung einzelner Fraktionen des Oeles, von möglichst konstantem Siedepunkte zu begründen wäre. In soweit unser Buch hierüber näheres mitzuteilen berufen ist, ist dies bereits geschehen.

2. Untersuchung eines verfälschten Oeles. Viele der hier anzuführenden Methoden sind auch für reine Oele mit Nutzen verwendbar. In der Hauptsache kann man physikalische und chemische Methoden unterscheiden. Die physikalischen Methoden gründen sich auf Bestimmung von Dichte, Siedepunkt, Brechungsindex, Drehungsvermögen und dem spektroskopischen Verhalten der betreffenden Oele, wozu noch Löslichkeitsprüfungen kommen (sowohl auf Löslichkeit des Oeles, z. B. in Alkohol, wie auf Löslichkeit anderer Körper, z. B. Fuchsin, im Oele). Die chemischen Methoden sind sehr vielgestaltig, in der Hauptsache aber auf Anwendung der Reagentien Jod, Brom, Chlor, Halogenwasserstoff-, Schwefel-, Salpetersäure u. s. w. zurückzuführen. Viele von diesen sogenannten chemischen Methoden sind in Wahrheit nur rein empirische Proben ohne wissenschaftlichen, selbst praktischen Wert. Für den sehr genauen Kenner ätherischer Oele kommt noch die Prüfung auf Geruch und Geschmack hinzu, an sich die einfachste, aber für den Analytiker im allgemeinen wegen Mangel an Übung nicht ausführbar.

Die Verfälschungen der flüchtigen Oele geschehen durch billigere ätherische Oele, durch Weingeist, Chloroform, fette Oele, durch Terpene, Benzol u. s. w. Auch ist mitunter auf einen Wassergehalt der flüchtigen Oele Rücksicht zu nehmen.

a) Prüfung auf Wasser. Nach G. Leuchs: Zusatz des doppelten Volumens Benzin, worauf Trübung durch Wassertröpfchen auftritt (Journ. f. prakt. Chemie 114, 1873, S. 159). Besser noch 3 bis 5 faches Volumen Petroleumäther mit $D = 0,67$ bis $0,675$ (Seifenfabrikant 7, 1887, S. 609). Nach J. Kulinsky: 15 bis 20 Tropfen Del; erbsengroßes Stück Tannin, welches bei Gegenwart von Wasser zerfließt (Chem. Centralblatt (3) 16, 1885, S. 307).

b) Prüfung auf Alkohol. Nach Oberdörffer: 8 bis 10 g Del auf einen Teller, ein kleines Glas mit 0,25 bis 0,5 g Platinschwarz in das Del stellen und auf das Glas einen Streifen blaues Lackmuspapier legen, das Ganze mit einer oben durch einen Tubus offenen Glasglocke überdecken. Alkohol verdunstet, wird zu Essigsäure oxydiert, welche das Lackmus rot färbt (Archiv d. Pharm. 73, 1853, S. 1). — Nach Dragendorff: Natrium bewirkt bei Gegenwart von Weingeist sofortige Wasserstoffentwicklung, wird an die Oberfläche gehoben; weiße Trübung tritt ein, die später wieder verschwindet; das Del färbt sich gelbbraun (Wieds deutsche Gewerbezeitung 28, 1863, S. 362). — Nach E. Buscher: diese Methode ist auf die Löslichkeit des Fuchsin in Alkohol begründet, während viele ätherische Oele das Fuchsin nicht lösen. Da dies aber doch eine stattliche Anzahl thun, muß man nach dem Vorschlag von J. Frank den Alkohol erst bei 100 bis 110° abdestillieren, das Destillat mit K_2CO_3 neutralisieren und bei möglichst niedriger Temperatur rektifizieren. 5 cm des Destillates in ein 10 mm weites Reagensglas ohne Befechtung des oberen Teiles der Innenwand einfüllen, an letztere etwa 1 cm vom Oele entfernt, Fuchsinstäubchen bringen und die Flüssigkeit erwärmen, bis die Wände beschlagen. Ist Alkohol vorhanden, so bilden sich rote Ringe um die Fuchsinstäubchen, herrührend von Auflösung (Dtsch. Industrieztg. 1866, S. 68. — 1867, S. 15, 176. — 1868, S. 66) — Nach A. Drechsler: 3 bis 6 Tropfen Del in einer flachen Porzellanschale mit 2 bis 3 Tropfen Lösung aus 1 Teil $K_2Cr_2O_7$ und 10 Teile HNO_3 mit $D = 1,3$ versehen. Bei Gegenwart von Alkohol tritt nach einiger Zeit stechender Geruch von Aethylnitrit auf (Chemil. Ztg. 1878, S. 270). — Quantitativer Nachweis des Alkohols. Nach P. Charles durch Ausschütteln mit Wasser im graduirten Gasrohr unter Bestimmung der Volumenzunahme des Wassers (Seifenfabrikant 6, 1886, S. 33). — Nach S. Sager: In einen graduirten Cylinder (8 bis 10 cm lang, 7 bis 9 mm weit) bringt man zuerst 3 bis 4,5 ccm Glycerin, dann vorsichtig 2 bis 3 ccm ätherisches Del und notiert den Stand beider

Schichten. Dann schüttelt man 5 Minuten kräftig um und läßt eine Stunde stehen. Zeigt sich noch eine trübe Mittelschicht, so erwärmt man auf 50°. Jetzt läßt man wiederum ab. Das Glycerin hat allen Alkohol aufgenommen (nur bei sauren Oelen auch saure Bestandteile). Bei Oelen, die sich in 70 prozentigem Weingeist lösen, muß die Glycerinschicht doppelt so hoch sein, wie die Oelschicht. Die Dichte des Glycerins soll 1,215 bis 1,23 sein (Pharm. Ztg. 1888, S. 649). — Zu empfehlen sind die Methoden von Buscher-Frank und von Sager.

c) Prüfung auf Chloroform. 15 Tropfen des Oeles mit 1 g Alkohol (90 Prozent) und 40 Tropfen verdünnter Schwefelsäure vermischt, ein Stück Zink eingeworfen, worauf man an einem warmen Orte die Wasserstoffentwicklung zu Ende gehen läßt. Mit dem gleichen Volumen Wasser ausschütteln, abscheiden, filtrieren. Das Filtrat mit Salpetersäure ansäuern, worauf Silbernitrat bei Gegenwart von Chloroform im Del Chlor Silberfällung gibt (Seifenfabrikant 8, 1888, S. 364).

d) Prüfung auf Benzol. Man destilliert das Benzol ab, führt es in Nitrobenzol und Anilin über und oxydiert letzteres mit Chlorkalk zu einem blau-violetten Farbstoff (Post, chem. techn. Analyse 1. Bd., 2. Aufl.).

e) Prüfung auf fettes Del. Das einfachste Mittel, ein fettes Del im ätherischen Oele zu erkennen, ist: einen Tropfen des Oeles auf Papier (Filterpapier) zu bringen und im Wasserbade verdunsten zu lassen. War fettes Del da, so zeigt das Papier alsdann einen Fettfleck. In manchen Fällen ist auch die Verseifung des Fettes anwendbar; die wässerige Lösung der Seife scheidet beim Versetzen mit Säure Fettsäure aus. (Kochen des flüchtigen Oeles mit Lauge, Ausschütteln mit viel warmem Wasser, Zugabe von Schwefelsäure zum wässerigen Auszug). — Nihien gibt folgendes quantitative Verfahren an. In ein Kölbchen von 200 ccm Inhalt bringt man 100 ccm destilliertes Wasser und 1 bis 15 ccm ätherisches Del. Das Kölbchen wird mit einem doppelt durchbohrten Stopfen geschlossen. Durch die eine Bohrung geht ein Rohr bis auf den Boden des Kölbchens, durch welches man Wasserdampf einleitet. Durch die andere Bohrung führt ein Dampfableitungsrohr in den Liebig'schen Kühler. Vor das untere Ende des Kühltubes kommen kleine Florentiner Flaschen mit cylindrischem Gefäße, welches in Zehntel-Rubikentimeter geteilt ist. Die Cylinder müssen mit Wasser beschickt werden, bis letzteres durch das Abflußrohr austritt. Das ätherische Del samt dem Kondenswasser sammelt sich in der Vorlage an und wird der Menge nach in Rubikentimetern abgelesen. Der Unterschied zwischen den erhaltenen und angewendeten Rubikentimeter Del ist auf fettes Del zu verrechnen. Dauer der Arbeit 10 bis 15 Minuten. Gegenwart von Alkohol würde zu unsicheren Resultaten führen (Polytechn. Centralbl. 38, 1872, S. 1342).

f) Prüfung auf Terpentinöl. — Nach G. S. Heppel: In sauerstoffhaltigen und schwefelfreien Oelen läßt sich Terpentinöl durch Nitroprussidkupfer nachweisen. Ein kleines Stück des Salzes wird mit etwas ätherischem Oele im Reagensglase bis zum Sieden erhitzt, worauf man Abfüßen läßt. Bei reinem Del wird das Nitroprussidkupfer schwarz, braun oder grau, das überstehende Del dunkler gefärbt. War Terpentinöl zugegen, so erscheint der Absatz grün oder blaugrün, das Del farblos oder schwach gelb (Dingl. polyt. Journ. 144, 1857, S. 309). Nitroprussidkupfer ist $\text{CuFe}(\text{CN})_5(\text{NO})$. — Nach S. Sager, sog. Guajakmethode: Wird Terpentinöl oder terpentinölhaltiges ätherisches Del mit Guajakharz in fein gepulbertem Zustande bis fast zum Sieden erhitzt, so zeigt es dunkelviolette Farbe. Die Ursache hierzu ist eine Ozonwirkung. Man kann drei Klassen von Oelen unterscheiden, solche die zur Ozonbildung Neigung haben, solche, die das Terpentinöl besonders in der Wärme direkt zur Ozonbildung anregen, und solche, welche sich bei einem Gehalte an Terpentinöl indifferent gegen Guajakharz verhalten. Sager hat eine ausführliche Arbeit über dieses Thema veröffentlicht (Chemische Reaktionen zum Nachweise des Terpentinöles in den ätherischen Oelen, Berlin 1885), auf welche hier verwiesen werden muß. Neuerdings hat er hierzu Verbesserungsvorschläge gemacht, welche kurz erwähnt werden sollen: 1) In einen Cylinder gibt man 0,6 bis 1 g frisch zerriebenes Guajakharz (Resina Guajaci nativa sive naturalis, daher Nativguajakharz genannt), kocht mit 10 bis 20 Tropfen Aethylalkohol auf, fügt 5 bis 10 Tropfen Amylalkohol, 20 bis 30 Tropfen ätherisches Del, 1 ccm Benzol hinzu und macht die ganze Probe zum Vergleich noch einmal, aber unter Zusatz von 4 bis 5 Tropfen Terpentinöl. Das Tageslicht ist von den Proben fern zu

halten. — 2) 10 Tropfen Del, 2 ccm Guajak tinktur und 10 Tropfen Amylalkohol, sowie in gleicher Weise eine Kontrollprobe mit Zusatz von 2 Tropfen reinem Terpentinöl. Ist die Färbung in beiden Röhren von gleicher Art, so liegt Verfälschung mit Terpentinöl vor. Das Sonnenlicht ist auszuschließen. Guajak tinktur: 3 g frisch gepulvertes Guajakharz; 1,25 g frisch gepulvertes gereinigtes Guajakharz (*Resina Guajaci alcohole depurata*); 120 ccm Benzol. Die Lösung muß ganz allmählich im Dunklen ausgeführt werden; nie ist zu schütteln, sondern stets bloß kreisend zu bewegen. Absetzen lassen, decantieren. — Zur weiteren Sicherung wird die Probe nochmals mit Nativguajak tinktur wiederholt: 10 Tropfen Del, 2 ccm Tinktur, 10 Tropfen Amylalkohol, für die Kontrollprobe noch 2 Tropfen Terpentinöl. Nur bei gleichzeitigem Eintritt der Blaufärbung darf auf Terpentinöl geschlossen werden. Nativguajak tinktur: 4 g frisch gepulvertes Nativharz, 120 ccm Benzol; wie oben zu behandeln. — Unter Umständen muß die Reaktion durch Zugabe von weiteren 10 Tropfen Amylalkohol, auch durch Erwärmen bis 50° befördert werden (*Seifenfabrikant* 6, 1886, S. 594).

g) Prüfung auf fremde flüchtige Oele. Zu diesem Zwecke sind die verschiedensten Proben vorgeschlagen worden, ohne daß man stets mit Sicherheit durch Anwendung einer einzelnen Methode den beabsichtigten Zweck zu erreichen vermöchte. Es seien hier die wichtigsten einzelnen Verfahren in Kürze aufgeführt.

Jodprobe, Jodzahl. In ein Uhrglas bringt man 0,19 g trockenes Jod, darauf 4 bis 6 Tropfen ätherisches Del und beobachtet nun das Verhalten. Es können auftreten: Verpuffung und Erwärmung unter Ausstoßung von Dämpfen, geringere Erwärmung und schwächere Dampfbildung, Ausbleiben jeder Reaktion. Auch die Beschaffenheit des Rückstandes ist zu beachten. Verpuffung zeigen z. B. altes Wermutöl, Orangeblütenöl, Pomeranzenschalenöl, altes Kümmelöl, Citronenöl, Lavendelöl, Majoranöl, Origanumöl, Sadebaumöl, Spicklavendelöl, Terpentinöl; keine Reaktion geben frisches Wermutöl, Bittermandelöl, Arnika wurzelöl, Rajeputöl, Nellenöl, Kamillenöl, Kassiaöl, Petersilienöl, Rautenöl, Sassafrasöl, Senföl, Thujaoöl, Thymianöl u. s. w. Das Verfahren ist sehr unsicher. — Besser ist die Jodadditionsmethode von Hübl. 0,1 bis 0,2 g des ätherischen Oeles werden in 10 ccm Chloroform gelöst, worauf man 25 ccm Jodlösung hinzusetzt und 3 bis 4 Stunden stehen läßt. (Sollte völlige Entfärbung eintreten, so müßte man abermals Jodlösung hinzufügen.) Dann setzt man 10 bis 15 ccm Jodkaliumlösung zur Mischung, verdünnt mit 150 ccm Wasser und läßt so lange titrierte Natriumhyposulfitlösung zufließen, bis die Flüssigkeit eine Minute lang farblos bleibt. Die verbrauchte Jodlösung wird auf Jod pro 100 Teile Del berechnet, welcher Wert die Jodzahl bildet. Jodkalium- und Jodlösung müssen im Verhältnis 15 : 25 stehen. — Jodlösung: 50 g Jod und 60 g Sublimat (HgCl_2) in 1 l Alkohol (fuselfrei) auflösen und 12 Stunden stehen lassen. Vor jedem Versuch ist der Titer festzustellen. — Natriumhyposulfitlösung: 24 g unterschwefeligsäures Natrium in 1 l Wasser. — Jodkaliumlösung: 10 g Jodkalium auf 100 g Lösung; stets frisch bereitet. — Titerstellung: 3,874 g Kaliumbichromat ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$) werden in 1 l Wasser gelöst. 20 ccm dieser Lösung werden mit 10 bis 15 ccm Jodkaliumlösung und 5 ccm Salzsäure versetzt. 10 ccm der Bichromatlösung machen genau 0,1 g Jod frei. Die Titration der Natriumhyposulfit- und Jodlösung erfolgt in der gewöhnlichen Weise. (*Post, chem. techn. Analyse* 1. Bd., 2. Aufl.). Die ätherischen Oele absorbieren nun je nach der Sättigung ihrer Bestandteile verschiedene Jodmengen, so daß man hieraus Schlüsse auf die Art der vorhandenen Oele, oder wenigstens auf das Vorhandensein von Verfälschungen ziehen kann. Nach R. S. Davies zeigen keine oder sehr geringe Jodabsorption: Mandel-, Kassia-, Kamillen-, Zimmt-, Feldkümmel-, Pfeffer-, Senf-, amerikanisches und japanisches Pfefferminz-, und Wintergrünöl; erst langsame, später stärkere Reaktion: englisches Dillöl, Kümmelöl; sofortige, aber schwache Reaktion: Kalmus-, Eukalyptus-, Fichtennadel-, Poley-, Sassafras-, Santelholz- und Frauenminzöl; starke Reaktion: Anis-, Sternanis-, Bergamott-, Kopaivabalsam-, Rubeben-, Fenchel-, Wachholder-, Lavendel-, Citronen-, Majoran-, Rosmarin-, Rauten-, Muskatnuß-, Terpentinöl (*Chem. Centralblatt* 60, 1889, S. 757).

Freilich zeigt auch die Jodabsorptionsmethode ihre Mängel. Wie R. A. Cripps nachwies, weichen die von verschiedenen Autoren gefundenen Zahlen sehr beträchtlich ab, was durch die verschiedene Länge der Einwirkungszeit, wie durch die Temperatur bedingt ist (*Chem. News* 60, 1889, p. 236). R. Williams empfiehlt eine konventionelle Einwirkungszeit des Oeles auf die Jodlösung von vier Stunden, nach welcher Zeit

allerdings die Absorption noch nicht beendet ist, aber immerhin wenigstens zur Erkennung von Verfälschungen in vielen Fällen ausreicht. Selbst eine Einwirkungsdauer von 48 Stunden würde keineswegs immer die Beendigung der Reaktion sichern (Chem. News 60, 1880, p. 261). — In der nebenstehenden Tabelle sind die von verschiedenen Autoren gefundenen Werte über die Jodzahl einiger ätherischer Oele zusammengestellt; nämlich von C. Barentzin (Arch. Pharm. 24, 1887, S. 848), R. S. Davies (Chem. Centralbl. 60, 1889, S. 757), R. Williams (Chem. News 60, 1889, p. 175) und S. W. Snow (Chem. Centralbl. 60, 2, 1889, S. 303).

Jodolprobe. Nach Hirschsohn soll man gewogene Mengen Jodol in ein Rohr mit Zehntelcentimeterteilung bringen und allmählich in kleinen Mengen ätherisches Oel zusetzen, bis klare Lösung erfolgt. Man rechnet dann auf die Menge ätherisches Oel um, welche zur Lösung von 1 g Jodol genügt, und zwar hält man die Temperatur von 15° C. bei den Versuchen ein. Jodol ist Tetrajodpyrrol $C_4H_4N_2J_4$. Die Oele der Kompositen zeigen das größte Lösungsvermögen. Auch ist zu bemerken, daß gewisse Oelbestandteile vorwiegend die Lösbarkeit der Oele bedingen. So wird 1 g Jodol durch 16 ccm Anisöl, aber schon durch 8 ccm anetholfreies Anisöl gelöst. Die übrigen Zahlen siehe nächste Tabelle (Seifensabrilant 8, 1888, S. 125).

Prüfung mit fünffach Bromjod. Von C. Forney wird die Einwirkung des Jodpentabromids auf ätherische Oele als charakteristisch empfohlen. Man löst 7,73 g Jod in 24,36 g Brom und setzt von diesem Reagens 1 Tropfen zu 6 Tropfen des auf einem Uhrglas befindlichen ätherischen Oeles und vermischt. Es zeigen z. B. Bittermandelöl keine Einwirkung, Cassia- und Wintergrünöl schwache Reaktion, andere Oele starke Einwirkung, zum Teil unter Bildung von Dämpfen. Durch Zugabe von Alkohol wird die Reaktion geschwächt, durch Zugabe von Terpentinöl verstärkt (Chem. Centralbl. (3.) 15, 1884, S. 32).

Bromaddition. Diese Methode wird neuerdings von A. Levallois empfohlen. Gießt man eine wässrige oder alkoholische Bromlösung in Wasser oder Alkohol, in welchem sehr geringe Mengen ätherisches Oel enthalten sind, so wird die Bromlösung augenblicklich entfärbt, bis bei fortgesetztem Bromzusatz ein Punkt auftritt, bei welchem Gelbfärbung der Mischung und Verschwinden des Geruches vom ätherischen Oele bemerkt werden. War die Lösung wässrig, so scheidet sich gleichzeitig ein weißes unlösliches Harz aus, das nach dem Umrühren an den Gefäßwänden kleben bleibt. Die Menge des Bromverbrauches ist proportional zur Menge des gelösten ätherischen Oeles; doch muß eine Korrektur vorgenommen werden: um nämlich 20 bis 30 ccm der Lösung wahrnehmbar zu färben ist ein Bromüberschuß von 0,2 bis 0,3 ccm der Bromlösung nötig. Die Methode eignet sich insbesondere für die Gehaltsbestimmung der Wässer von der Destillation ätherischer Oele. Etwa 1 l dieses Wassers wird aus einem Ballon von 2 l destilliert, dessen Stopfen von einem 1,5 m langen und 20 ccm weiten Rohre durchdrungen wird. Das Rohr ist gegen den Kolben geneigt, dann am Ende mit einem absteigenden Rohre verbunden. Die aus letzterem abfließenden ersten 20 bis 30 ccm Destillat enthalten alles ätherische Oel. Sie werden so lange mit titrierter Bromlösung versetzt, bis schwache Gelbfärbung eintritt, worauf man 0,2 bis 0,3 ccm Bromlösung abzieht, den Rest aber auf Brom verrechnet und hieraus den Gehalt des Wassers findet. Die Titration der Bromlösung erfolgt mit demselben flüchtigen Oele, dessen Destillatwasser man untersuchte (Compt. rend. 99, 1884, p. 977).

Prüfung mit Laugen. Man kann auf ätherische Oele mitunter mit Erfolg das Verfahren der Verseifung anwenden, d. h. ermitteln, wieviel Alkali durch das flüchtige Oel neutralisiert wird. Dabei handelt es sich nicht immer um eine eigentliche Verseifung (Verwandlung eines Esters in Alkalisalz der Säure und Alkohol), sondern oft auch um Neutralisation einer freien Säure, Bildung eines Phenolalkalis u. s. w. Verseifungszahl nennt man die mg Alkali, welche auf 1 g ätherisches Oel verbraucht werden. — R. Williams hat die flüchtigen Oele mit einem Ueberschusse von halbnormaler alkoholischer Kalilauge gekocht und dann den Alkaliüberschuß mit halbnormaler Säure zurücktitriert. Den gefundenen Wert hat er in Prozenten vom Oel ausgedrückt, wie die nächste Tabelle zeigt. Im allgemeinen steigt der Kaliverbrauch mit dem Grade der Oxydation. Am sauersten war Bergamottöl (welches Citronensäure enthielt); große Verschiedenheiten je nach dem Alter zeigte z. B. Salbeiöl, insofern nur das alte reich an Salviol und Kampfer ist (Chem. News 60, 1889, p. 175). — Nach Kremel beträgt z. B. die Verseifungszahl für Geraniumöl über 40,5, während sie für Rosenöl Null ist (Chemiker Ztg.

Stückiges Del	Zodzahl nach Barentzin.		Zodzahl nach Enom	Abstammung des Deles	Zodzahl nach Davies	Abstammung des Deles	Zodzahl nach Williams
Anethol	—	—	—	aus Anisöl aus Sternanisöl Englisch	177,4—182,9 177,8 189,7	—	—
Anisöl	164	121	121	—	—	Englisch	185,9—274,4
Baldrianöl	80	—	—	—	—	—	—
Bergamottöl	260	345	345	Räufliches, 1888 Englisch	276,1 0	Englisch	247,9—283,7
Bittermandelöl	—	—	—	—	—	—	—
Cedernholzöl	—	—	—	—	—	Mittham	74,8—78,5
Citronenöl	285	—	—	Prima 6 verschiedene Sorten	328,3 340,3—355,1	Englisch, Mittham Englisch, Mittham, Sitthin Mittham	320,04 353,9—359,7 186,3—191,3
Citronellaöl	—	—	—	—	—	—	—
Dillöl	—	—	—	Englisch	257,1	—	—
Dosenöl	227	—	—	—	—	Mittham, Sitthin	61,7—110,7
Eufalyptusöl	235	—	—	—	—	—	—
Feldkümmelöl	—	—	—	Englisch ? 1887	254,9 158,3	—	—
Fenchelöl	140	—	—	—	—	—	—
Fajeputöl	—	—	—	—	—	Mittham	70,9—151,0
Kalmusöl	155	—	—	Räuflich	181,4	—	—
Kamillenöl	—	—	—	Englisch	68,1—72,1	—	—
Kampfer	—	—	—	Räuflich	0,46	—	—
Kardamomenöl	—	—	—	Englisch	139,3	—	—
Kassiaöl	—	—	—	Räuflich	159,5	Mittham	71,7—75,1
Kubebenöl	—	—	—	Englisch	223,1—226,8	—	—
Kümmelöl	265	233	233	? 1877	81,6	Mittham	258,3—263,2
Lavendelöl	170	engl. 286	engl. 286	Englisch Französisch I ^a Französisch	265,5—273,9 262,7 294,5	Mittham Mittham Sitthin Französisch Englisch Englisch Englisch	230,4—248,6 232,92 198,7—237,2 223,2—271,5 320,2—323 220,9—224
Remongrasöl	—	—	—	—	—	—	—
Simonenöl	—	343	343	—	—	—	—
Wacisöl	215	—	—	—	—	—	—

Flüchtiges Del	Zodzahl nach Barentzin.	Zodzahl nach Cnow	Abftammung des Deles	Zodzahl nach Davies.	Abftammung des Deles	Zodzahl nach William.
Menthol	—	—	—	0,12	—	—
Muskatnußöl	—	—	Englifch 1889	308,3	Englifch	201,9—206,2
Mellenöl	270	467	Englifch aus Etielen	349,5—362,5	Mittham	155,46
Orangenöl	—	362	—	366,6	"	179,83
Peterfilienöl	—	—	Englifch 1889	—	Englifch	341,8—347,7
Pfefferminzöl	—	64—179	Englifch 1887/88	255,0	—	—
			Mittham 1888	49,6—57,7	—	—
			Ameritanifch	81,9	Mittham	36,8—46,4
			Japanifches	121,8—143,9	Japanifch	53,1—71,7
			Räuflich	43,5—48,1	Englifch	37,1—56,1
			—	188,9	"	78,6—85,9
			—	—	"	121,3—192
			Räuflich	325,0	—	142,4—161,7
	185	—	Räuflich	279,5	—	—
	—	—	—	—	Englifch	49,7—117,1
	105	—	Englifch 1888	226,6—233,9	—	—
	—	—	—	—	Englifch	151—162,7
	—	—	Englifch	311,6	—	—
	—	—	—	—	Englifch	207—287,9
	300	397	Räuflich	377,0	—	—
	170	—	—	—	rotes	168,4—181,5
	—	—	Räuflich	171,5	—	—
	—	—	—	—	Englifch	247,8—267,8
	245	—	Englifch 1889	337,3	Mittham	236,1—273,6
	—	—	Ausländifch	363,9	Sitkin	250,06
	100	—	Räuflich	189,5	Mittham	105,1—128,4

Flüchtiges Del.	Jodol- probe. 1 g Jodol löst sich in ccm. äth. Del.	Alkaliprobe. 100 g Del brau- chen g Natrium- salz.	Maumenés Probe. Erwärmung des Deles um Grade C. durch H ₂ SO ₄	Reibzahl mg Reibhl in 1 g Del.
Anethöl	16	—	—	—
Anisöl	16—17	0,25—0,38	68,89	82,8
Bayöl	20	—	—	—
Bergamottöl	18,5	8,78—11,43	81,11—85,55	0
Cedernholzöl	—	0,92	7,78—12,78	—
Citronenöl	48	0,67—1,90	74,44	23,6
Citronellaöl	—	3,35—3,43	66,67	—
Eukalyptusöl	—	0,35—0,52	27,78—36,67	0
Fenchöl	4,4	—	—	—
Geraniumöl, spanisch	—	—	35,55	0
Kajuputöl	—	0,25—0,41	22,78—32,78	—
Rassöl	2	9,62—10,17	38,89	6,7 (Blüten)
Ropaiwaöl	80	—	—	0
Rubebenöl	—	—	—	0
Rümmelöl	2—3	0,35—0,53	48,89—57,78	6,6 (extra stark)
Lavendelöl Mitcham	—	3,14—3,70	45—48,89	} 0
" Hitchin	—	0,52	61,11	
" Französisch	—	4,9—9,2	42,22—44,44	
Lemongrasöl	—	2,01—2,25	40—45,55	—
Limonenöl	—	1,41—1,49	66,67—72,78	—
Macisöl	—	0,67—0,85	46,67—50	—
Muskatnußöl	—	0,19—0,35	47,78—50,55	—
Nelkenöl	12	2,35—2,48	50—54,44	80,5
Neroliöl	9—11,5	—	—	0
Orangenöl, bitter	50	} 0,38—0,39	} 62,22—66,67	} 6,9
" süß	30			
Pfefferminzöl, engl.	} 4—5	1,83—1,97	19,44—21,11	} 0
" amerikanisch		2,71—4,37	22,22—34,44	
" japanisch		2,22—2,29	20—25,55	
Poleyöl	—	1,46—4,62	—	0
Rautenöl	—	0,29—0,56	66,11—83,33	—
Rosmarinöl	—	0,78—0,88	42,78—56,67	0
Salbeiöl	—	1,58—7,09	69,44	0
Sassafrasöl	20	0,28—0,33	11,11—31,67	—
Spicklavendelöl	—	—	38,89—71,22	—
Sternanisöl	19	—	—	79,8
Terpentinöl, französisch	500	—	} 57,78—81,11	} 0
" rektifiziert	60	—		
Thymianöl	—	1,09—1,91	42,22—55,55	—
Verbenaöl	—	1,20—1,37	40—48,89	—
Wachholberöl 1.	—	1,12	fremd: 87,78	0
Wachholberöl 2.	—	0,7—0,84	englisch 62,22	—
Wintergrünöl	9—11	—	—	89,4 (künstlich)
Zimmtöl	—	4,91—5,13	57,78—65,55	25,7

12, 1888, S. 1300). Nach E. Dieterich ist dagegen die Verseifungszahl der flüchtigen Oele ohne Wert, weil sich die Grenzen zwischen Säure und Esterzahl zu wenig markiert und weil durchweg zu niedrige Ziffern gefunden werden. Auch verhält sich Del im frischen Zustand anders, als nach längerer Aufbewahrung.

Maumenés Probe. Dieselbe ist eigentlich für fette Oele berechnet, von H. Williams aber mit Erfolg auf flüchtige Oele angewendet worden. 6 ccm flüchtiges Del werden mit 1,2 ccm starker reiner Schwefelsäure (Gewichtsverhältnis etwa 100 Del: 20 Säure) versetzt, worauf man mit einem Thermometer unter Rühren vermischt. Die Temperaturzunahme wird konstatiert. In einigen Fällen ist die Erhitzung so

stürmisch, daß man mit der halben Menge des Gemisches arbeiten muß, um ein Verschwigen zu vermeiden. Ist Harz oder trocknendes Öl in den flüchtigen Ölen enthalten, so tritt sehr starke Temperaturzunahme ein. (Vergl. Spalte 4 in Tabelle auf S. 163.)

Hagers Schwefelsäure-Weingeistprobe. 5 bis 6 Tropfen des Oeles werden mit 25 bis 30 Tropfen reiner konzentrierter Schwefelsäure vermischt und zwar durch Schütteln. Man beobachtet, wie bei der vorigen Probe die Erhitzung, wie den Klarheitsgrad der Mischung. Nach dem Erkalten setzt man 8 bis 10 ccm Weingeist (90 prozentig) zu und schüttelt abermals. Es tritt verschiedene Färbung der klaren oder trüben Mischung wie des nach einem Tage abgesetzten Niederschlages ein; letzterer zeigt verschiedene Löslichkeit in kochendem Weingeist.

Probe auf Aldehyde. Außer dem sauren schwefligsauren Kalium ist als Reagens für Aldehyde nach L. Crismer mit Vorteil Meßlers Reagens zu benutzen, welches mit Aldehyden Niederschläge liefert. Man erhält es, indem man Jodkaliumlösung mit Quecksilberchlorid versetzt und dann stark alkalisch macht, oder indem man Quecksilberjodid in Jodkaliumlösung auflöst und Barthydrat zugibt. Zu beachten ist, daß auch Citronen, Terpentin-, Kampferöl u. s. w. Niederschläge mit dem Reagens liefern, wenn sie in Luft und Licht gestanden haben (Chemiker Ztg. 13, 1889, Rep. S. 198).

Farbenreaktionen nach A. Jbl. Werden eugenolhaltige flüchtige Öle mit einer Lösung von Phloroglucin $C_6H_3(OH)_3 + 2H_2O$ und Säure zusammengebracht, so tritt Rotfärbung ein. Ähnlich wirkt auch eine Lösung von Naphthylamin $C_{10}H_7NH_2$ in Eisessig; doch ist die Färbung gelb bis rot. Auch anetholhaltige Öle geben ähnliche Färbungen mit den genannten Reagentien. Allpisenöl liefert mit Phloroglucin + konzentrierter Salzsäure, namentlich in der Wärme, rote Färbung; Allpilsulfid desgleichen mit salzsaurer alkoholischer Pyrrrolösung (Pyrrrol = C_4H_5N). Pyrrrol wirkt in ähnlicher Weise auf alle Öle, die Allpilderivate enthalten (Chemiker Zeitung 13, 1889, S. 264, 465. — 14, 1890, S. 348, 439).

Methylzahl. Durch R. Benedikt und A. Gräßner wurde eine Methode zur Bestimmung der Methylzahl ätherischer Öle empfohlen. (Chemiker Zeitung 13, 1889, S. 872, 1087), die sich auf ein von Zeisel gefundenes Verfahren zur Bestimmung von Methoxyl in organischen Verbindungen gründet. Eine ganze Reihe von ätherischen Ölen enthalten Methoxyl- und Methylester und liefern daher beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure Alkyljodide. Die Methylzahl gibt nun an, wie viel mg Methoxyl aus 1 g der Substanz beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure abgespalten wird. Dabei wird allerdings auch Aethoxyl, Propoxyl u. s. w. in der äquivalenten Menge Methoxyl ausgedrückt. 0,2963 g Nellenöl lieferten z. B. 0,3737 g Jodsilber. Es entspricht nun 1 Mol. Jodsilber auch 1 Mol. Methoxyl; wir haben also die Proportion $Ag J : 0,3737 = CH_3 : X$; für $Ag J = 235$ und $CH_3 = 15$ ergibt sich $X = 0,02385$ g. Dieser Wert muß auf 1 g Nellenöl umgerechnet werden, also $0,2963 : 1 = 0,02385 : y$, woraus $y = 0,0805$ g folgt. Endlich ist letztere Zahl in mg auszudrücken, so daß also die gefundene Methylzahl des Nellenöles 80,5 wäre.

Der zur Ausführung des Verfahrens benutzte Apparat ist in Fig. 69, Taf. VII, wiedergegeben. Ueber das Rohr A schiebt man zunächst die Flasche C mit Hilfe ihres durchbohrten Stopfens, der leicht gleitend über A paßt. Der Kolben C faßt etwa 150 cm und ist mit 0,5 g ganz fein verriebenem roten Phosphor und etwas Wasser beschickt. Diesen Inhalt von C treibt man durch Anblasen von B aus in die oberste Kugel D, von wo die Flüssigkeit, sobald das kleine Heberrohr a gefüllt ist, selbstthätig nach E abfließt. D und E fassen 80 bis 100 ccm. Man spült in gleicher Weise mit destilliertem Wasser nach bis E zur Hälfte gefüllt ist und wäscht nun durch wechselndes Einblasen und Absaugen von Wasser das Rohr A bis an die Biegung bei b genau rein. In das Kölbchen F von 30 bis 35 cm Inhalt wägt man 0,2 bis 0,3 g von dem ätherischen Öl und fügt ein Gemisch aus 10 ccm Jodwasserstoffsäure mit $D = 1,7$ und 8 Prozent Essigsäureanhydrid hinzu. Der Kolben F wird an das 24 bis 25 cm lange und etwa 0,8 cm weite Rohr G befestigt, worauf man von H aus einen langsamen Kohlendioxidstrom durch den ganzen Apparat leitet und die Kolben J und K in der gezeichneten Weise vor A legt. Der Kolben J faßt etwa 120 ccm und ist mit 5 ccm einer 40prozentigen Silbernitratlösung beschickt, der man 50 ccm fuselfreien Weingeist von 95 Prozent zugesetzt hat. In K kommt 1 ccm Silberlösung mit 10 ccm Weingeist. Jetzt beginnt man, das Glycerinbad L zu heizen und von M nach N durch den Kühler O Wasser fließen

zu lassen. Die Dämpfe aus F steigen durch G zunächst in die Kugel P, welche etwa 30 ccm Inhalt besitzt. Hier verdichten sich Jodwasserstoffsäure und Wasserdampf fast vollständig und fließen durch G nach F zurück. In P setzt sich Jod ab, falls es in größeren Mengen entbunden hat. Ein Rest davon geht samt dem Jodmethylen (bez. Jodäthyl, Jodpropyl u. s. w.) durch c nach E. Die in E befindliche Flüssigkeit wird durch den Dampfdruck zum größten Teile nach D verdrängt, wo die Dämpfe nochmals die Flüssigkeit passieren müssen. Der Phosphor hält alles Jod zurück und reines Jodmethylen gelangt nach J, wo es von der Silberlösung begierig absorbiert wird und hierbei einen weißen Niederschlag von Silberjodid-Silbernitrat gibt. Hat sich nach 1 bis 2 Stunden die Flüssigkeit über dem Niederschlag in J völlig geklärt, so ist die Reaktion beendet. Man nimmt J und K ab, hierauf F, und spült schließlich mit Hilfe von C das Rohr A bis b in schon beschriebener Weise rein.

Der Inhalt von C wird in ein 200 ccm fassendes Becherglas gespült, die alkoholische Flüssigkeit aus J und K in ein 500 ccm fassendes Glas gegossen und der Niederschlag noch 2 bis 3 mal mit je 30 ccm Wasser umgeschwenkt, worauf man nach dem Absetzen des gelben Jodsilbers ebenfalls dekantiert, aber in das erste, kleinere Becherglas. Der Inhalt des kleineren Glases wird mit 20 ccm halb verdünnter Salpetersäure versetzt und erwärmt, während man den Inhalt des größeren Becherglases auf 300 ccm mit Wasser verdünnt, mit einigen Tropfen Salpetersäure versetzt und durch Erhitzen von Alkohol befreit. Hierauf bringt man wieder mit Wasser auf 300 ccm und sammelt den Jodsilberniederschlag aus beiden Bechern samt dem ursprünglich schon vorhandenem auf einem tarierten Filter, welches man bei 120° trocknet und zurückwägt.

Die Jodwasserstoffsäure des Handels muß man erst zwei Stunden lang am Rückflußkühler, der mit Wasser von 70° C. gespeist wird, kochen, ehe man sie zu der Untersuchung verwendet, da sie sonst mitunter schon für sich allein Jodsilberniederschläge liefert. Die Temperatur des Wassers in O wird am besten bei etwa 70° erhalten; zu diesem Zwecke läßt man das durch M eintretende Wasser erst einem Heizkolben durchfließen. Die Verwendung erwärmten Kühlwassers ist durch den Siedepunkt der Alkyljodide bedingt: Jodmethylen 42,5°; Jodäthyl 71,3 bis 71,6°; Propyljodid 102°; Isopropyljodid 89° C.

Zur Untersuchung dürfen natürlich nur alkoholfreie Öle kommen; wo man jedoch die Methylzahl des reinen Öles kennt, läßt sich aus der Methylzahl des alkoholhaltigen Öles dessen Alkoholgehalt quantitativ ermitteln. Die Methylzahl des absoluten Alkohols ist 326. — Schwefelhaltige Öle liefern in der Silberlösung starken schwarzen Niederschlag, so daß die bloße Wägung der letzteren keine verwertbaren Resultate liefert. — Öle mit Estern höherer Alkohole (schon vom Butylalkohol an) lassen auch nach mehrstündigem Erhitzen die Flüssigkeit in J nicht klar erscheinen.

Aus der Methylzahl läßt sich direkt berechnen: 1. Der Gehalt an Eugenol in Nellen-, Zimmetblätter-, Nelkenzimmt- und Ceylonzimmtöl; 2. Der Gehalt an Anethol in Anis-, Sternanis- und Fenchelöl; 3. Der Gehalt an Apiole im Petersilienöl, sobald die Methylzahl des reinen Apioles ermittelt ist. Es enthält nämlich Eugenol ein Methoxyl: $C_6H_5(C_2H_5)(OCH_3)OH$ und ebenso Anethol ein Methoxyl: $C_6H_5(C_2H_5)(OCH_3)$, während Apiole zwei Methoxye zu enthalten scheint (wahrscheinlich $C_6H_5C_2H_5(OCH_3)_2O_2CH_2$).

Die von Benedikt und Gräßner ausgeführten 57 Bestimmungen führten zu folgenden Ergebnissen:

1. Öle, deren Methylzahl gleich Null ist: Angelikaöl, Baldrianöl, Bergamottöl, Bittermandelöl, Hänselsches Patent-Citronenöl, Eukalyptusöl, Geraniumöl, rektifiziertes Kirschchlorbeeröl, Kopaiwaöl, Korianderöl, Krauseminzöl, Kubebenöl, Hänsels Patent-Kümmelöl, Fatschenlieferöl, bestes Lavendelöl von Schimmel & Comp., Orangeblütenöl, Pfefferminzöl, Poleyöl, Quendelöl, Rosmarinöl, Sadebaumöl, Salbeiöl, Santelholzöl, Terpentinöl, Wachholderbeeröl, Wermutöl.
2. Öle, deren Methylzahl 1 bis 30 beträgt: Hänsels Patent-Lavendelöl (2,4), do. Bergamottöl (6,6), extra starkes Kümmelöl von Schimmel & Comp. (6,6), Rastablietenöl (6,7), Pomeranzenschalenöl (6,9), Kümmelspreuöl (8,3), Weihrauchöl (9,1). — Elemiöl (12,1), blausäurefreies Kirsch-

lorbeeröl (13,8). — Birkenteeröl (22,4), prima Citronenöl von Meßner & Otto in Leipzig (23,6), Ralmusöl (24,2), Ceylonzimmtöl (25,7).

3. Oele, deren Methylzahl 60 bis 100 beträgt: Hänfels Patent-Fenchelöl (65,7). — Rassiablätteröl (73,2), Nellenstielöl (73,8), Sternanisöl (79,8). — Anisöl (82,8), Hänfels Patent-Nellenöl (86,9), technisches Eugenol von Schimmel & Comp. (88,8). — Künstliches Wintergrünöl (89,4), Petersilienöl (92,2).

Der Abriß der Untersuchung flüchtiger Oele, welchen wir hier gebracht haben, ist naturgemäß nicht vollständig und auch meist sehr knapp gehalten. Weggelassen sind eine ganze Anzahl ziemlich zweckloser Reaktionen, bei denen man irgend welche Stoffe auf das Oel erwirken läßt und dann Färbungs- oder Trübungsercheinungen konstatirt. Mit ihrer Hilfe wird ein gewissenhafter Chemiker niemals wagen, Gegenwart oder Abwesenheit eines flüchtigen Oeles konstatieren zu wollen. Aber die Analyse der ätherischen Oele liegt, wie die hier gemachten Mittheilungen beweisen, überhaupt im argen und bedarf sehr eines wissenschaftlichen Ausbaues. Immerhin wird die hier gegebene Zusammenstellung, so hoffen wir, einigen Anhalt bei derartigen Arbeiten geben und dem Chemiker, welcher dieses Buch in die Hand nimmt, von einigem Werte sein.

Dritte Abteilung.

Beschreibung der flüchtigen Oele des Pflanzenreichs.

Erstes Kapitel.

Botanische Betrachtungen über das Vorkommen der flüchtigen Oele.

Von Dr. phil. R. Betters.

Sämmtliche ätherische Oele entstammen dem Reiche der Pflanzen und treten innerhalb der letzteren in besonderen Behältern auf, deren Entstehung, Vorkommen und Beschaffenheit hier in Kürze erläutert werden soll. Zum richtigen Verständniß dieser Verhältnisse ist es notwendig, wenigstens im allgemeinen über den Aufbau der pflanzlichen Organe unterrichtet zu sein. Aus diesem Grunde soll unsere Besprechung im Zusammenhang mit einer kurzen Schilderung des anatomischen Baues der höheren Pflanzen, die ja in Bezug auf die ätherischen Oele ausschließlich in Betracht kommen, angestellt werden.

Im Körper sämtlicher höheren Pflanzen, der sogenannten Gefäßpflanzen, verbinden sich die Zellen, d. s. im Typus kleine mit Protoplasma (=Plasma, Urschleim) und einem Zellkern erfüllte Bläschen, untereinander zu Geweben, das heißt zu Gruppen von Zellen, die gleichartige Beschaffenheit und ein gemeinsames Wachstum annehmen. Verschiedene solcher Gewebe vereinigen sich dann wiederum zu Gewebesystemen, welche letztere durch bestimmte und zweckentsprechende Aneinanderordnung den Aufbau der pflanzlichen Organe bewerkstelligen. Die Summe der Organe bildet das Individuum „Pflanze“.

In den jüngsten noch im Stadium der Entwicklung begriffenen Pflanzenteilen sind die einzelnen Gewebesysteme noch nicht scharf auseinander gehalten, sondern es finden sich hier Zellen vor, die untereinander mehr oder weniger gleichartig sind und erst im Laufe der Zeit mit der fortschreitenden Entwicklung des betreffenden Pflanzenteils verschiedene Beschaffenheit und Gestalt annehmen und schließlich zur Bildung von Geweben und Gewebesystemen schreiten.

In den ausgebildeten Organen der Pflanze lassen sich leicht drei voneinander scharf abgesetzte Systeme von Geweben unterscheiden und zwar:

1. Die Oberhaut.
2. Das System der Gefäßbündel oder Fibrovasalstränge.
3. Das Grundgewebe.

Die Oberhaut oder Epidermis überzieht, meist in Gestalt einer einzigen Zellschicht sämtliche Pflanzenteile und zwar entweder für die ganze Lebensdauer derselben oder bis zu ihrer Ersetzung durch sekundäre Bildungen (Kork). Die Form der einzelnen Epidermiszellen kann eine äußerst mannigfaltige sein, gewöhnlich passen sie sich der Wachstumsrichtung desjenigen Pflanzenteils an, zu dessen Bekleidung sie dienen. So findet man, einige Ausnahmen nicht gerechnet, an Stengel- und Wurzelorganen meist in der Richtung der letzteren gestreckte prismatische Epidermiszellen von nahezu quadratischem Querschnitt vor, während Blattoorgane in der Regel eine aus tafelförmigen Zellen zusammengesetzte Oberhaut besitzen. Die Wände der Epidermiszellen sind meist glatt, zuweilen wellig gebogen. Stets schließen die einzelnen Zellen der Oberhaut dicht aneinander; nur die sogen. Spaltöffnungen, die den Eintritt der Luft in das Innere der Organe ermöglichen und regulieren, stellen Lücken in der Epidermis dar (vergl. Fig. 70 und 71, Taf. VIII). Diese Spaltöffnungen, welche sich in gesetzmäßiger Verteilung auf den meisten oberirdischen Pflanzenteilen, in außerordentlicher Zahl auf der Unterseite der Blätter befinden, entstehen durch Spaltung einer Epidermiszelle in 2 Zellen, die sogenannten Schließzellen. Diese Schließzellen bilden einen Spalt in der Oberhaut, der die Fähigkeit besitzt, sich auf Veranlassung äußerer Einflüsse (Wechsel in Wärme und Feuchtigkeit der umgebenden Luft) zu erweitern bezw. zu verengen. Durch die Spaltöffnung tritt die Luft in einen an sie grenzenden Hohlraum im tieferliegenden Gewebe, die sogenannte Atemhöhle, die in Verbindung mit weiteren Intercellularräumen steht, welche die Verbreitung der aufgenommenen Luft durch den gesamten Pflanzenteil ermöglichen.

Die Epidermiszellen werden mit der Zeit meist Veränderungen unterworfen, welche die Oberhaut geeigneter machen, ihre Aufgabe, den Schutz tieferliegender Gewebe zu übernehmen, auszuüben. Die nach außen liegenden Zellwandungen werden verdickt und wie die übrigen Wände der Epidermiszellen kutikularisiert, d. h. sie nehmen eine lederartige Beschaffenheit an. Außerdem überzieht sich die gesamte Oberhaut mit einer ununterbrochenen strukturlosen Haut, der sogenannten Kutikula, die ihre Entstehung der Epidermis selbst verdankt, gegen die letztere jedoch scharf abgesetzt erscheint. Häufig sind der Kutikula kleine Wachsteilchen eingelagert, welche eine Benetzung der Oberfläche mit Wasser verhüten sollen. Wenn das Wachs in größeren Mengen, vielleicht in Form von Stäbchen oder Körnern auftritt, so bildet es einen matten, bläulich grauen Beschlag, der sich leicht von der Oberfläche abwischen läßt. — Innerhalb der Epidermiszellen finden sich öfters Farbstoffe in gelöstem Zustande vor; Chlorophyll (Blattgrün) tritt nur in wenigen Ausnahmefällen in der Epidermis auf.

Eine sehr häufig auftretende Umbildung der Epidermiszellen mag hier Erwähnung finden, die sogen. Haarorgane (vergl. Fig. 72, Taf. VIII), die Pflanzenhaare entstehen durch Ausstülpung einer Oberhautzelle, die durch fortgesetztes Wachstum in einer Richtung haarförmig wird. Diese Haare können entweder einzellig bleiben oder durch Einschaltung von Quer- und Längswänden gefächert werden. Zuweilen wird nur von der Spitze des

Haares ein Teil abgeschnürt, der alsdann anschwillt und das Haar zu einem „Köpfchenhaar“ umgestaltet. Der Inhalt der Haarorgane schwindet in vielen Fällen sehr bald, in anderen Fällen wird in den Haaren ein besonderes Sekret abgesondert, wie es z. B. bei den Haaren der Brennessel der Fall ist.

Von besonderem Interesse für uns ist der Umstand, daß in den Wänden der Oberhautzellen sehr häufig außer anderen Stoffen auch ätherische Öle und Harze auftreten. Erstere erzeugen den für den betreffenden Pflanzenteil charakteristischen Geruch, während letztere da, wo sie an die Oberfläche treten, derselben die klebrige Beschaffenheit verleihen. Zum Unterschiede von den gewöhnlich mit dem Namen „Drüsen“ belegten Bildungen, nennt man die in der Oberhaut auftretenden Gebilde, welche die erwähnten Stoffe absondern, speziell Hautdrüsen. Der anatomische Bau derselben ist von dem der sonst als Drüsen bezeichneten Organe sehr abweichend. Je nach ihrer Form nennt man sie Drüsenhaare oder Drüsenflächen. Sind letztere nicht über die ganze Oberfläche eines Blattes u. gleichmäßig ausgedehnt, sondern nur stellenweise bemerkbar, so spricht man von Drüsenflecken bezw. bei stärkerer Entwicklung von Drüsenwarzen. Das betreffende Sekret kann nun entweder zwischen der äußeren Haut der Epidermiszellen und der Kutikula oder auch zwischen mehreren benachbarten Epidermiszellen auftreten. Entsteht das Sekret zwischen Epidermis und Kutikula, so wird die letztere, wenn ersteres an Menge zunimmt, immer mehr und mehr von der Oberhaut abgehoben und gegebenen Falls, wenn sie selbst nicht mit an Ausdehnung zunimmt, zersprengt, wobei sich das Sekret, meist ein Gemisch von ätherischen Ölen und Harzen, auf der Oberfläche ausbreitet und derselben eine klebrige Beschaffenheit verleiht. Sehr deutlich läßt sich die Bildung von derartigen Hautdrüsen an der Spitze von ein- oder mehrzelligen Haaren, besonders an den Köpfchenhaaren beobachten (vergl. Fig. 73, Taf. VIII). An der Spitze des Köpfchens scheidet sich zuerst das Sekret ab, wodurch eine blasige Anschwellung entsteht, die mit Zunahme des Sekretionsproduktes größer wird und sich immer weiter über die Oberfläche des Köpfchens ausdehnt. Die drüsige Anschwellung braucht sich durchaus nicht auf das Köpfchen zu beschränken, sie kann sich auch auf den Stielteil des Haares, jenseitig erstrecken und sogar über die glatte Epidermis, welcher das Haar aufsitzt, ausbreiten. Sammelt sich das Sekret nicht zwischen Epidermiszellen und Kutikula, sondern zwischen den seitlichen Wänden der Oberhautzellen, so werden die letzteren schließlich durch die anwachsende Sekretmasse voneinander getrennt, so daß sie isoliert in der abgeschiedenen Masse liegen. — Die auf diese Weise entstandenen Zwischenwanddrüsen erheben sich entweder über die Oberfläche des Organes an dem sie auftreten, als Zotten, Schuppen oder Haare, oder sie dringen in die unter der Epidermis liegenden Gewebeschichten ein und erscheinen dann, wenn sie überhaupt äußerlich sichtbar sind, wie bei vielen Blättern, dem Auge als helle Flecken.

Bevor wir zur Besprechung der weiter im Inneren der pflanzlichen Organe liegenden Sekretionsapparate übergehen können, müssen wir zunächst die Gewebesysteme einer Betrachtung unterziehen, in deren Begleitung dieselben auftreten.

Das System der Gefäßbündel oder Fibrovasalstränge zieht sich in Form von Fäden durch das Innere des Pflanzkörpers. Diese Fäden

lassen sich meist sehr leicht freilegen, da sie aus Zellen bestehen, deren Wandungen infolge von Dickenwachstum und Verholzung fester sind als die Zellen des umliegenden Gewebes. Der Verlauf dieser Gefäßbündel und ihre Gruppierung ist je nach dem Aufbau der Pflanzen und ihrer Glieder ein verschiedener.

Man unterscheidet offene und geschlossene Gefäßbündel, die sich kurz in folgender Weise charakterisieren lassen. Jedes Gefäßbündel zerfällt in zwei Hauptteile, den Holzteil und den Bastteil. Der Holzteil besteht meist aus lauter Zellen, deren Wände verholzt sind und bei denen der flüssige Inhalt verschwunden und durch Luft ersetzt ist. Der Bastteil besteht vorwiegend aus geschmeidigen Zellen, die ihren flüssigen Inhalt beibehalten. Jedes geschlossene Gefäßbündel besteht nur aus diesen beiden Teilen, während sich bei den offenen Bündeln eine Schicht teilungsfähiger Zellen die sogen. Kambiumschicht einschiebt. Durch fortgesetzte Teilung erzeugen diese Kambiumzellen nach der einen Seite neue Holz-, nach der anderen neue Bastzellen. Es sind demnach geschlossene Gefäßbündel solche, deren Dickenwachstum abgeschlossen ist, während die offenen Stränge noch in die Dike wachsen. —

In den meisten Stämmen und Stengeln liegen Holz- und Bastteil radial hintereinander und zwar so, daß der Holzteil nach innen und der Bastteil nach außen gelegen ist; zwischen beiden befindet sich die Kambiumschicht. In den Blättern kommt, auch hier von geringen Ausnahmen abgesehen, der Holzteil nach oben, der Bastteil nach unten zu liegen, da die Fibrovasalstränge der Stengel oder Abzweigungen derselben in die Blätter ausbiegen ohne sich vorher einer Drehung zu unterziehen. — Der Holzteil eines Gefäßbündels ist zusammengesetzt aus Gefäßen, Holzfasern und Holzparenchym. Die Gefäße entstehen dadurch, daß in einer Reihe übereinander liegender Zellen die Zwischenwände gelöst oder durchbrochen werden. Die Seitenwände der Gefäße zeigen stets charakteristische Verdickungen, welche die Form von Spiralen, Netzen, Tüpfeln oder Treppen besitzen können. Man unterscheidet danach Ring-, Spiral-, Treppengefäße u. In ihrem Innern führen die Gefäße stets Luft oder Wasser. — Die Holzfasern, welche ebenfalls Luft oder Wasser führen, sind langgestreckte Zellen mit gleichmäßig verdickten Wänden und entsprechend geringem Lumen.

Die Holzparenchymzellen, die übrigens oft gänzlich fehlen, sind kurz, haben dünne Wandungen und führen in ihrem Innern Protoplasma. In älteren Pflanzenteilen erscheinen sie infolge von ungleichen Wandverdickungen getüpfelt.

Auch der Bastkörper der Gefäßbündel ist aus 3 Gruppen von Elementen zusammengesetzt. Man unterscheidet hier Siebröhren, Bastfasern und Bastparenchym. Zuweilen tritt noch das sogen. Kambiform auf, das aus Zellen, die den Kambiumzellen gleichen, besteht.

Die Siebröhren werden gebildet aus einer Reihe übereinanderstehender Zellen, deren Seitenwände dünn und zart sind. Im Gegensatz zu den Gefäßen sind bei den Siebröhren die Quermände zwischen den die Röhre bildenden Zellen erhalten. Dieselben sind verdickt und in der Art eines Siebbodens durchlöchert. Den Innenwänden der Siebröhren haftet eine plasmaähnliche Schleimsubstanz an, welche eine wasserhelle, alkalisch reagierende dünne Flüssigkeit umschließt.

Die Bastfasern sind Zellen von bedeutender Länge. Die Wände derselben sind auf Kosten des inneren Hohlraumes gleichmäßig stark verdickt aber vermöge der chemischen Beschaffenheit der Membran geschmeidig. — Das Bastparenchym entspricht dem betreffenden Gewebe im Holzteil.

Außer den besprochenen Gewebesystemen findet sich in sämtlichen Pflanzenteilen noch das Grundgewebe, das häufig sogar den größten Teil der gesamten Körpersubstanz ausmacht. Auch im Grundgewebesystem treten verschiedene Zell- und Gewebeformen auf. So lagert unter der Epidermis zuweilen das sogenannte Hypoderm, das aus Zellen zusammengesetzt ist, die entweder an den Längskanten durch eine quellungsfähige Masse verdickt sind (Kollenchym) oder starkwandig, eng und bedeutend in die Länge gezogen erscheinen (Sklerenchym). Häufig bilden sich in der Umgebung der Gefäßbündel Sklerenchymzellen, die in ihrer Gesamtheit eine ein- oder mehrschichtige „Strangscheide“ bilden.

Sklerenchym oder Kollenchym dienen zur Festigung der Pflanzenteile, in denen sie auftreten.

Die größere Masse des Grundgewebes macht das „Füllgewebe“ aus. Dasselbe ist zusammengesetzt aus dünnwandigen, saftreichen Zellen, welche häufig Interzellularräume lassen. Der Inhalt ist entweder farblos oder durch reichen Chlorophyllzusatz grün gefärbt. Letzteres ist der Fall bei den äußeren Schichten des Grundgewebes in Blättern und Stengeln.

In Bezug auf die Blätter ist zu bemerken, daß hier die chlorophyllführenden Zellen der oberen Blattseite häufig von denen an der Unterseite in Gestalt und Anordnung stark abweichen. Die oberen Zellen bilden nämlich zuweilen die sog. Palisadenschicht, d. i. eine Schicht von dicht aneinander gelagerten Zellen, die in der Richtung senkrecht zur Fläche des Blattes gestreckt sind. Die an der Unterseite des Blattes gelegenen Parenchymzellen bilden hingegen in unregelmäßiger Anordnung, durch große Interzellularräume voneinander getrennt, das Schwammparenchym. — Auch das Mark der Holzpflanzen ist zusammengesetzt aus Parenchymzellen, nur sterben die Markzellen entweder sämtlich oder doch teilweise ab.

Außer den bereits besprochenen Hautdrüsen treten häufig noch andere ein Sekret absondernde Organe auf und zwar sowohl im Grundgewebe als auch innerhalb des Gefäßbündelsystems. Das in diesen Behältern auftretende Sekret kann sehr verschiedener Natur sein, als Harze, ätherische Öle, Gemenge von beiden (Balsame), Schleim, Gummi, Milchsaft etc. Nach ihrer Form kann man diese Sekretionsorgane einteilen in Schläuche, gefäßähnliche Behälter und intercellulare Räume. — Die Schläuche entstehen aus einer einzigen Zelle, die ihre ursprüngliche Membran beibehält, aber oft ihr Volumen bedeutend vergrößert. Die Form dieser Schläuche, die man auch als Drüsen oder ihrer Form wegen kurz als Zellen bezeichnet, kann eine verschiedene sein; man beobachtet, daß sie sich häufig der Gestalt ihrer Einschlüsse anpassen, wenn dieselben fester Natur sind, d. h. aus Kristalldrüsen oder Kristallen bestehen. Allerdings ist es nicht unwahrscheinlich, daß sich umgekehrt die Form der Kristalle oder Kristallaggregationen nach der des sie bergenden Schlauches richten. Die in den Schläuchen auftretenden Kristalle bestehen durchweg aus oxalsaurem Kalk, der entweder im quadratischen, im klinorhombischen System oder in beiderseits zugespitzten Nadeln, die man noch keinem System

hat zuteilen können, austrystallisiert. Diese Nadeln, Rhaphiden genannt, sind parallel gerichtet zu Bündeln dicht aneinander gelagert. Je nach der Form der Krystalle, Drüsen- oder Rhaphidenbündel sind nun auch die Schläuche nahezu kugelig, kürzer oder länger prismatisch oder auch cylindrisch gestaltet. Die Krystalldrüsen, welche sich anfänglich in eine Plasmamasse und in entwickeltem Zustande in einen wasserhellen, dicken Schleim eingebettet finden, wachsen oft zu einer so beträchtlichen Größe an, daß sie den Schlauch fast vollständig ausfüllen. — In allen Pflanzenteilen und in sämtlichen Gewebeformen treten diese Krystallschläuche, zuweilen auch zu Schlauchreihen vereinigt, auf. Am häufigsten finden sie sich im Grundgewebe saftreicher Blätter und in der unmittelbaren Umgebung der Gefäßbündel. Nur in sehr wenigen Pflanzenfamilien trifft man keine Krystallschläuche an. Die Krystalle von Kalkoxalat finden sich dann gewöhnlich in Zellen des Grundgewebes eingelagert; äußerst selten fehlen die Kalkkrystalle vollständig, wie bei den Schachtelhalmen, einigen Gräsern u.

Zuweilen führen im Parenchym eingelagerte Schläuche eine schleimige Masse. Derartige schleimführende Schläuche, die einzeln, in Reihen oder in Gruppen auftreten können, unterscheiden sich von den sie umgebenden Grundgewebezellen stets durch ihr beträchtlich größeres Volumen. —

In einigen Pflanzenfamilien und für dieselben charakteristisch, treten Schlauchformen auf, die von Beginn ihrer Existenz an Harze, begleitet von ätherischen Oelen, führen. Da, wo solche Schläuche mit Harzen und Oelen auftreten, sind sie die einzigen Behälter dieses Inhalts. Auch diese harzführenden Schläuche treten in verschiedener Größe, einzeln oder zu Reihen verbunden auf. Der Inhalt solcher Schläuche im voll entwickelten Zustand erscheint meist als eine milchige Flüssigkeit, die aus einer Mischung von Harzen, Oelen, Schleim oder Wasser besteht. In Schläuchen finden sich genannte Substanzen, einzeln oder vermischt, bei den Laurineen, die den Zingiberaceen, im Holz von *Pinus Picea*, im Wurzelstock von *Acorus Calamus* u. s. w. vor. (Vergl. Fig. 74, Taf. VIII.)

Häufig nehmen die im Grundgewebe enthaltenen Sekretionsorgane die Form von Gefäßen an. Es geschieht dies, indem sich bei Reihen verbundener Zellen die Quermände auflösen. Diese Gefäße, welche Milchsaft, das sind wässerige Emulsionen von Harzen und Oelen, führen, verzweigen sich durch weite Partien des Gewebes. In solchen Gefäßen befindet sich der Milchsaft bei sämtlichen Cichoriaceen, Ranunculaceen, vielen Papaveraceen u.

In vielen anderen Familien tritt der Milchsaft in Milchzellen auf, das sind Gebilde, die durch Verästlung einer einzigen Zelle hervorgehen, welche schon in der ersten Anlage des betreffenden Organs auftritt und mit demselben zu größeren Dimensionen auswächst. Solche Milchzellen sind vorhanden bei sämtlichen Euphorbiaceen, bei den Urticeen u. s. w.

Während die Krystallschläuche, die schleimhaltigen, die harz- und ölführenden Schläuche regellos im Grundgewebe der Pflanzen zerstreut liegen, bilden die gefäßähnlichen Milchsaströhren bei den meisten Pflanzen, in denen sie auftreten, ein sich durch den ganzen Körper verzweigendes System. Sie treten als Begleiter der Siebröhren, oder auch, besonders in sekundären Bildungen an Stelle derselben auf. In den primären Gewebe-

bildungen finden sich die Milchsaftgefäße innerhalb der Wurzeln im Innern des Bastteils der Gefäßbündel, in den Stengeln, Blattstielen und Blatt-rippen in unmittelbarer Nähe der Gefäßbündel und laufen in ihren Hauptsträngen zu denselben parallel. In den Flächen der Laubblätter verästeln sich die Milchröhren entweder den stärkeren Gefäßbündelzweigen folgend oder, und das geschieht in den meisten Fällen, sie dringen in feinen Nadeln zwischen die Zellen des Grundgewebes ein, durchsetzen auf diese Weise das ganze Blatt und endigen blind entweder im Innern desselben oder direkt unter der Epidermis.

Hauptsächlich, d. h. in größeren Massen sind die ätherischen Oele in Interzellularräumen, auch hier oft neben anderen Stoffen, vorhanden. Die Interzellularräume, Unterbrechungen des parenchymatischen Zellgewebes finden sich als ursprüngliche Anlagen und auch als nachträgliche Bildungen in älteren Pflanzenteilen vor. Dieselben führen häufig Luft und stehen dann, wie bereits erwähnt, mit den Atemhöhlen der Spaltöffnungen in Verbindung, um von da aus als zusammenhängendes Kanalsystem die Durchlüftung des gesamten Pflanzenkörpers herbeizuführen. Diese Art von Interzellularräumen kommt hier nicht in Betracht, es sollen vielmehr diejenigen einer Besprechung unterzogen werden, welche in ihrem Innern wie die zuletzt besprochenen Behälter Sekrete aufspeichern. Ihrer Form nach teilt man diese Interzellularräume ein in Höhlen und Gänge, ihrer Entstehung nach in solche lysigenen und solche schizogenen Ursprungs. Erstere sind dadurch entstanden, daß sich von einer Anzahl nebeneinander gelegenen Zellen die Membranen aufgelöst haben, so daß die Zellen verschwunden und an ihrer Stelle hohle Räume, auch Lücken genannt, entstanden sind. Diese interzellularen Höhlen sind meist von rundlicher Gestalt. Das Sekret bildet sich hier aus dem Inhalt der Zellen, der die Zellhäute nach und nach in sich auflöst. — Die Gänge, welche, wie schon der Name sagt, in einer Richtung gedehnt und oft von bedeutender Länge sind, sind schizogenen Ursprungs, das heißt, sie bilden sich dadurch, daß Zellen, die selbst unverletzt bleiben, auseinander weichen und zwischen sich einen Hohlraum entstehen lassen. (Vergl. Fig. 75, Taf. VIII.) Die Zellen, durch deren Auseinandertreten die Kanäle entstanden sind, umgeben den fertigen Gang ringsum als kleine Bläschen, die sich von denen des umliegenden Grundgewebes meist durch Größe und Form unterscheiden. Diese kleinen, die Innenwand des interzellularen Ganges bekleidenden Zellen sondern aus ihrer Membran das Sekret in den Innenraum des Kanals ab. Man faßt sie, wenn sie von den Zellen des Grundgewebes abweichend erscheinen, unter dem Namen eines Epithels zusammen. Die Epithelzellen sind meist in der Richtung des Ganges gestreckt; der Durchmesser ihres Querschnittes ist meist erheblich kleiner als bei den benachbarten Grundgewebezellen, ihre Wandungen bleiben stets zart; nach dem Innern des Ganges sind die Epithelzellen gewölbt. — Zuweilen findet man die Gänge von zwei Reihen solcher Zellen umgeben; man spricht in einem solchen Fall von einem zweischichtigen Epithel.

Der Inhalt der interzellularen Sekret Räume kann wie der der übrigen Sekretbehälter verschiedener Natur sein. Schleim und Gummi findet sich vor in Gängen bei den Euphadeen, den Araliaceen, den Opuntineen u.; Harz und ätherische Oele trifft man sowohl in Lücken als auch in interzellularen Gängen an. So ist das Del der Citrusarten, das der

Myrtaceen, der Rutaceen, das Del von Hyperikum, Oralis zc. in runden Röhren enthalten, während es bei den Koniferen, Umbelliferen, Kompositen u. s. w. in Gängen auftritt. Uebrigens ist durch das Auftreten von ölführenden Gängen keineswegs das von Röhren mit gleichem Inhalt ausgeschlossen, zumal treten solche häufig als nachträgliche Bildungen auf.

Ätherische Oele treten in sämtlichen über- und unterirdischen Pflanzenteilen in Behältern oben beschriebener Beschaffenheit auf. Ein und dasselbe Del kann sich in verschiedenen Teilen einer Pflanze zugleich vorfinden. So enthalten sämtliche grüne Teile von *Mentha piperita* Pfefferminzöl; allerdings ist der Gehalt der Blätter an solchen im Verhältnis zu dem der Stengel so überwiegend, daß hauptsächlich die ersteren zur Fabrikation des Pfefferminzöles verwendet werden. — In anderen Fällen begegnen wir einem besonderen ätherischen Del ausschließlich in bestimmten Pflanzenteilen. So kommt das Rosenöl in den Rosen nur innerhalb der Blütenblätter der Rosen vor (vergl. Fig. 82, Taf. VIII). —

Ueber die Bedeutung der ätherischen Oele für das Leben der Pflanze läßt sich nur wenig sagen. Die im Innern der Organe aufgespeicherten Harz und Oele kommen für den ferneren Ausbau und das Wachstum der Pflanze nicht weiter in Betracht. Sie sind Abscheidungsprodukte, für die keine weitere Verwendung da ist, wenigstens ist bis jetzt eine solche noch nicht festgestellt. Eine gewisse Rolle spielen viele in den Blütenteilen abgesonderte ätherische Oele und Harze für das Fortpflanzungsgeschäft bei denjenigen Pflanzen, deren Bestäubung von Insekten übernommen wird. Der von den Pflanzen ausströmende Wohlgeruch lockt die Insekten an, während das harzige Sekret das Anhaften des Blütenstaubes am Körper des Insektes herbeiführt.

So weit auch die ätherischen Oele im Pflanzenreiche verbreitet sind, so ist doch die Anzahl derjenigen Pflanzen, welche infolge eines größeren Gehaltes an genannten Stoffen in der chemischen Technik Verwendung finden, eine verhältnismäßig geringe. Wie schon früher erwähnt worden ist, kommen nur in der Organisation höher stehende Pflanzenfamilien und auch von diesen nur ein Teil mit einer beschränkten Anzahl von Arten in Betracht. — Sämtliche Pflanzen, welche zur Gewinnung ätherischer Oele dienen, gehören unter die Gruppe der Phanerogamen (Pflanzen mit eigentlichen Blüten), das ist die Gesamtheit derjenigen Pflanzen, welche Samen entwickeln, die im Zustand der Reife ein kleines Pflänzchen (Embryo), gegliedert in Wurzeln, Stengelchen und Anlagen für ein oder zwei Keimblätter in sich bergen.

Die folgende Uebersicht soll in möglichster Vollständigkeit eine Zusammenstellung der in Rücksicht zu ziehenden Gattungen, Familien und Arten, geordnet nach dem natürlichen System geben, und zwar nach einem elektischen Systeme, nach welchem geordnet auch in der Folge die ätherischen Oele besprochen werden sollen. Es ist dabei auch auf solche Pflanzen Rücksicht genommen, die zwar ätherische Oele enthalten, aus welchen man dieselben bisher aber nicht hat gewinnen können. Endlich soll die Zusammenstellung auch einen Ueberblick über den umfangreichen Abschnitt des Buches geben, der sich an dieses Kapitel unmittelbar anschließt, daher die einzelnen Gruppen angeführt sind, in welche der Bequemlichkeit und Uebersichtlichkeit wegen die flüchtigen Oele eingeordnet wurden. Ein besonderer wissenschaftlicher Einteilungsgrund liegt der Gruppierung im übrigen nicht zu Grunde.

I. Gymnospermae, nacktfrüchtige Blütenpflanzen (die Samen sind von keinem Fruchtknoten umschlossen).

[Erste Gruppe: Flüchtige Oele der Koniferen: Nr. 1 bis 11.]

1. Coniferae, Zapfenbäume oder Nadelhölzer.

- a) Cupressineae: *Tinaja occidentalis* L. *Juniperus communis* L. *Juniperus Oxycedrus et phoenicea* L. *Juniperus Sabina* L. *Juniperus Virginiana* L.
- b) Taxodineae: *Sequoia gigantea* Torr. *Sequoia sempervirens*. *Sequoia Europaea*.
- c) Abietineae: *Pinus Pinaster* Sol. *Pinus australis* Michx. *Pinus Taeda* L. *Pinus silvestris* L. *Pinus Ledebourii* Endl. *Pinus abies* L. *Pinus Sabiniana* Dougl. *Pinus Picea* L. *Pinus Pumilio* H. *Abies balsamea* Mill. *Pinus Laricio* Poir.

II. Angiospermae, bedecktfüchtige Blütenpflanzen (die Samen sind in einem Fruchtknoten eingeschlossen).

A. Monocotyledoneae, einsamenlappige Pflanzen (der Embryo zeigt die Anlage für ein Keimblatt).

[Zweite Gruppe: Flüchtige Oele der Monokotyledonen; Nr. 12 — 25].

1. Liliiflorae, Lilienblütige.

- a) Liliaceae: *Allium sativum* L. *Allium Ceba* L. *Allium ursinum* L. *Aloë vulgaris* L. *Aloë soccotrina* Lam. *Polianthes tuberosa* L. *Hyacinthus orientalis* L. *Convallaria majalis* L.
- b) Amaryllidaceae: *Narcissus Jonquilla* L. *Narcissus Tazetta* L.
- c) Iridaceae: *Iris florentina* L. *Iris pallida* Lam. *Iris germanica* L. *Crocus sativus* L.

2. Spadiciflorae, Kolbenblütige.

- a) Araceae: *Acorus Calamus* L.

3. Glumiflorae, Spelzblütige.

- a) Gramineae: *Andropogon muricatus* Retz. *Andropogon Nardus* L. *Andropogon Schoenanthus* L. *Andropogon odoratus* Lisb.

4. Scitamineae, Gewürzsilien.

- a) Zingiberaceae: *Alpinia officinarum* Hance. *Alpinia Galanga* Willd. *Zingiber officinale* Rosc. *Elettaria Cardamomum Chite et Maton*. *Elettaria major* Sm. *Amomum Melegueta* Rosc. *Amomum Cardamomum* L. *Amomum xanthioides* Wall. *Ammomum subulatum* Roxb. *Amomum maximum* Roxb. *Curcuma longa* L. *Curcuma Zedoariae* Rosc. *Hedychim spicatus*.

B. Dicotyleae, zweisamenlappige Pflanzen (der Embryo zeigt zwei einander gegenüberstehende Keimblattanlagen).

1. Choripetalae und Apetalae.

- a) Amentaceae, Röschenblütler.

[Dritte Gruppe: Flüchtige Oele aus den Familien der Rupuliferen, Myricaceen, Salicaceen, Urticaceen, Piperaceen, Chenopodiaceen. Nr. 26 bis 36].

- α) Cupuliferae: *Betula alba* L. *Betula lenta* *Fagus sylvatica* L.
- β) Myricaceae: *Myrica Gale* L. *Myrica acris*.
- γ) Salicaceae: *Populus nigra* L. *Populus balsamifera* Ait.
- b) Urticinae, Nesseltgewächse.
- α) Urticaceae: *Cannabis sativa* L. *Humulus Lupulus* L.
- c) Polygoninae.
- α) Piperaceae: *Piper nigrum* L. *Piper longum* L. *Piper Betle* L. *Piper angustifolium* R. P. *Piper Cubeba* L.
- d) Centrospermae.
- α) Chenopodiaceae: *Chenopodium ambrosioides* L.

β) Charyophyllaceae: Dianthus Caryophyllus L. Dianthus chinensis L.

c) Polycarpicae.

[Vierte Gruppe: Flüchtige Öle der Polycarpiceen. Nr. 37 bis 57].

α) Lauraceae: Laurus nobilis L. Nectandra Puchury Nees et Mart. Laurus Sassafras L. Cinnamomum aromaticum Nees. Cinnamomum zeylanicum Breyn. Cinnamomum Loureirii. Dicy-
pellium caryophyllatum Nees. Cinnamomum Tamala Nees.
Cassia lignea. Cinnamomum Kiamis Nees ¹⁷² Cinnamomum Culi-
lawan Nees. Lindera sericea Bl. Laurus Camphora L. Dryo-
balanops Camphora Coolerb. Laurus Californica. ~~52~~ Laurus
Benzoin L. Licaria guyanensis.

β) Myristicaceae: Myristica fragrans Houtt.

γ) Anonaceae: Cananga odorata H. et Th. Xylopia longifolia.
Michelia Champaca.

δ) Magnoliaceae: Illicium anisatum Lour. Illicium verum Hook.
Illicium religiosum.

ε) Monimiaceae: Boldoa fragrans Gay. Atherosperma mo-
schata R. Br.

η) Ranunculaceae: Nigella sativa L.

f) Cruciflorae, Kreuzblütler.

[Fünfte Gruppe: Flüchtige Öle der Cruciferen, Ranellaceen,
Tiliaceen, Geraniaceen und Tropaeolceen. Nr. 58 bis 71].

α) Cruciferae: Lepidium sativum L. Lepidium ruderae L.
Lepidium campestre R. Br. Lepidium latifolium L. Nastur-
tium officinale L. Cochlearia officinalis L. Cochlearia Armo-
racia L. Thlaspi arvense L. Sinapis nigra L. Sinapis alba L.
Capsella bursa pastoris. Raphanus sativus L. Erysimum
alliaria L.

g) Cistiflorae.

α) Resedaceae: Reseda odorata L.

β) Violaceae: Viola odorata L.

γ) Canellaceae: Canella alba Murr.

δ) Ternströmiaceae: Thea chinensis Sims.

ε) Dipterocarpeae: Dipterocarpus turbinatus, incarnus,
alatus, costatus.

h) Columniferae.

α) Tiliaceae: Tilia grandifolia Ehrh. Tilia parvifolia Ehrh.

i) Gruinales, Storchschnabelgewächse.

α) Geraniaceae: Pelargonium Radula Pelargonium odora-
tissimum. Pelargonium roseum. Pelargonium capitatum Ait.
Geranium L.

β) Tropaeolaceae: Tropaeolum majus L.

k) Terebinthinae.

[Sechste Gruppe: Flüchtige Öle der Terebinthineen. Nr. 72 bis 93].

α) Rutaceae: Ruta graveolens L. Diosma betulina. Pilo-
carpus pennatifolius. Galipea Cusparia St Hilaire.

β) Aurantiaceae: Citrus vulgaris Risso. Citrus Aurantium
Risso. Citrus Bergamia Risso. Citrus Limonum Risso Citrus
medica Risso. Citrus Limetta Risso Citrus Lumia Risso.
Citrus Bigaradia.

γ) Burseraceae: Balsamea Myrrhe Engl. Boswellia Carteri
Burtw. Boswellia serrata Stckh. Boswellia papyrifera Hochst.
Amyris Plumierii D.C. Icica Icicariba D.C. Canarium commune L.
Icica altissima. Amyris balsamifera L. Amyris Linaloë. Bur-
sera Gummifera. Hedwigia balsamifera.

δ) Anacardiaceae: Pistacia Lentiscus L.

ε) Simarubaceae: Xanthoxylum Hamiltonianum.

- l) Aesculinae.
 - α) Polygalaceae: Polygala Senega L.
- m) Frangulinae.
 - α) Vitaceae: Vitis vinifera L.
- n) Tricoccae
 - α) Euphorbiaceae: Croton Eluteria Benn.
- o) Umbelliflorae, Doldenblütler.

[Siebente Gruppe: Flüchtige Öle der Umbelliferen. Nr. 94 bis 117.]

- α) Umbelliferae: Cicutaverosa L. Pastinacasativa L. Heracleum Sphondylium L. Heracleum giganteum L. Pimpinella anisum L. Pimpinella saxifraga L. Pimpinella magna L. Foeniculum officinale All. Foeniculum dulce D.C. Pimpinella nigra Willd. Phellandrium aquaticum L. Anethum graveolens L. Carum Carvi L. Carum Ajowan Benth. Cuminum Cuminum L. Petroselinum sativum L. Athamanta Oreoselinum Mönch. Apium graveolens L. Angelica archangelica L. Levisticum officinale Koch. Euryangium Sumbul Kauff. Dorema Ammoniacum Don. Ferula Scorodasma B. A. Ferula Narthex Boiss. Ferula Opoponax L. Ferula galbaniflua Boiss. Ferula rubricaulis Boiss. Ferula Persica Willd. Daucus Carota L. Imperatoria Ostruthium L. Coriandrum sativum L.

[Achte Gruppe: Flüchtige Öle der Saxifragaceen, Myrtaceen, Rosaceen, Drupaceen, Papilionaceen, und Caesalpiniaceen. Nr. 118 bis 132.)

- p) Saxifraginae Steinbrechgewächse.
 - α) Saxifragaceae: Liquidambar orientale Mill. Philadelphus coronarius L.
- q) Myrtiflorae, Myrtenblütler.
 - α) Myrtaceae: Melaleuca Leucadendron L. Melaleuca minor Sm. Melaleuca Cajeputi Roxb. Myrtus Cheken. Myrtus Pimenta L. Myrtus Tabasco W. Myrtus pimentoïdes Nees; Pimenta acris W. Myrtus communis L. Eucalyptus globulus L. Eucalyptus amygdalina L. Eucalyptus oleosa, sideroxylon, corymbosa, obliqua, fissilis, odorata, longifolia, rostrata, viminalis, resinifera, Bayleyana, microcorys, dumosa, dealbata, maculata, citriodora, Staigeriana, Backhousia, Haemastoma. Caryophyllus aromaticus L.
- r) Rosiflorae, Rosenblütler.
 - α) Roseae: Rosa centifolia L. Rosa moschata Mill. Rosa damascena Mill. Rosa provincialis. Rosa alba L.
 - β) Spiraeae: Spiraea Ulmaria L. Spiraea digitata, lobata, filipendula, aruncus, sorbifolia.
 - γ) Drupaceae: Amygdalus communis L. Prunus Laurocerasus L. Prunus Persica L. Prunus virginiana
- s) Leguminosae.
 - α) Papilionaceae: Myroxylon Peireirae Baill. Toluifera Balsamum L. Melilotus officinalis L. Melilotus coerulea Lam. Melilotus alba. Pterocarpus santalinus L.
 - β) Caesalpiniaceae: Copaïfera Jacquini Desf., guianensis Desf., multijuga Hayne, Martii H., nitida Mart., coriacea H., bracteata Mars, pubiflora Mart. Cassia farnesiana.

2. Sympetalae oder Monopetalae.

a) Bicornes.

[Neunte Gruppe: Flüchtige Öle der Ericaceen, Oleaceen, Labiaten und Berberaceen. Nr. 133 bis 157.]

- α) Ericaceae: Gaultheria punctata, leucocarpa. Gaultheria procumbens L. Ledum palustre L. Andromeda Leschenaultii.

b) Contortae.

α) Oleaceae: *Syringa vulgaris* L. *Jasminum officinale*, *grandiflorum*.

c) Tubiflorae.

α) Convolvulaceae: *Convolvulus scoparius* L., *floridus* L.

d) Labiatiflorae, Lippenblütler.

α) Labiatae: *Thymus vulgaris* L. *Monarda punctata* L. *Thymus Serpyllum* L. *Mentha piperita* L. *Mentha viridis* L. *Mentha crispa* L. *Mentha crispata* Schrad. *Mentha Pulegium* L. *Pulegium micranthum* *Hedeoma pulegioides* Pers. *Melissa officinalis* L. *Lavandula vera* D. C. *Lavandula spica* D. C. *Rosmarinus officinalis* L. *Ocimum Basilicum* L. *Pogostemon Patchouly* Pell. *Urena lobata*. *Salvia officinalis* L. *Hyssopus officinalis* L. *Origanum vulgare* L. *Origanum hirtum* Koch, *smyrnaeum* Benth., *creticum*. *Origanum Majorana* L. *Satureja hortensis* L. *Satureja montana*.

β) Verbenaceae: *Verbena officinalis* L., *chamaedrifolia* Chuss., *incisa* Hook., *triphylla* Herit.

[Zehnte Gruppe: Flüchtige Öle der Caprifoliaceen, Valerianaceen, Compositen, Santalaceen und Aristolochiaceen. Nr. 158 bis 176.]

e) Rubiinae.

α) Caprifoliaceae: *Sambucus nigra* L.

f) Aggregatae.

α) Valerianaceae: *Valeriana officinalis* L. *Valeriana celtica* L., *dioica* L., *angustifolia*.

β) Compositae: *Anthemis nobilis* L. *Matricaria Chamomilla* L. *Matricaria Parthenium* L. *Artemisia maritima* L. *Artemisia vulgaris* L. *Artemisia Dracunculus* L. *Artemisia Absinthium* L. *A. Stechmanniana*. *Achillea millefolium* L. *Achillea ageratum* L. *Achillea moschata* Wlff., *atrata* L., *nobilis* L., *Erigeron canadense* L. *Tanacetum vulgare* L. *Arnica montana* L. *Inula Helenium* L. *Carlina acaulis* L. *Dahlia pinnata*. *Chrysanthemum cinerariaefolium*, *roseum*.

g) Hysterophyta.

α) Santalaceae: *Santalum album* L.

β) Aristolochiaceae: *Aristolochia Clematitis* L. *Aristolochia Serpentaria* Jacq. *Asarum europaeum* L. *Asarum canadense*.

Ueber die Ausbeute an flüchtigem Öle bei der Gewinnung der letzteren aus verschiedenen Pflanzen sind bei Besprechung der einzelnen flüchtigen Öle sehr zahlreiche Mitteilungen gemacht. Hier mag daher nur eine Uebersicht gegeben sein, welche, da sie im technischen Großbetriebe, in der Fabrik ätherischer Öle und Essenzen von Schimmel & Comp. in Leipzig gewonnene Resultate wieder gibt, jedenfalls den großen Vorzug zweifelloser Richtigkeit besitzt (vergl. Bericht der Firma vom Oktober 1887 oder Wagners Jahressb. 33, 1887, S. 793).

100 Kilogramm geben	Kilogramm ätherisches Del	Bemerkungen
Njowansamen . . .	3,00	
Alantwurzel . . .	0,60	
Angelikasamen . . .	1,15	
Angelikawurzel . . .	0,75—1,00	
Anisssamen . . .	2,80	russisch.
	2,40	thüringisch.
	3,00	spanisch.
	1,30	levantisch.
Arnikablüten . . .	0,04	
Arnikawurzel . . .	1,10	
Asafoetida . . .	3,25	
Bärentraube . . .	0,01	von Uva Ursi.
Baldrianwurzel . . .	0,95	
Basilikumkraut . . .	0,04	frisch.
Banblätter . . .	2,30—2,60	
Beifußkraut . . .	0,04	
Beifußwurzel . . .	0,10	
Betelblätter . . .	0,55	
Birkenteer . . .	20,00	von Betula alba.
Buttoblätter . . .	2,60	von Barosma crenulata.
Cedernholz . . .	3,50	
Ehelenblätter . . .	1,00	
Dillsamen . . .	3,80	deutscher.
	2,00	ostindischer von Anethum Sowa.
Elemiharz . . .	17,00	
Eufalyptusblätter . . .	3,00	trocken, von E. globulus.
Feldkümmel . . .	0,20	
Fenchelsamen . . .	5,00—5,60	sächsischer.
	2,20	ostindischer von Foeniculum Panmorium
Fliederblumen . . .	0,03	
Galbanumharz . . .	6,50	
Galgantwurzel . . .	0,75	
Haselwurz . . .	1,10	
Herakleumsamen . . .	1,00	von H. Sphondylium.
Hopfenblüte . . .	0,70	
Hopfenmehl . . .	2,25	
Ingerwurzel . . .	2,60	afritanisch.
	2,00	bengalisch.
Iriswurzel . . .	0,10	
Ivaakraut . . .	0,40	
Kalmuswurzel . . .	2,80	
Kamillen, deutsch . . .	0,28	
Kardamomen . . .	4,00—6,00	
Kastarillrinde . . .	1,75	
Kasslablüten . . .	1,35	
Kassiazimmt . . .	1,50	aus Cassia lignea.

100 Kilogramm geben	Kilogramm ätherisches Del	Bemerkungen
Rorianderfamen . . .	0,80	thüringisch.
	0,60	holländisch.
	0,15	ostindisch.
Raufeminztraut . . .	1,00	
Rubeben . . .	12,00—16,00	
Rümmelfamen . . .	4,00	kultivierter deutscher.
	5,00	" ostpreussischer.
	6,00—7,00	wilder deutscher.
	3,00	" wilder russischer.
Rulilabanrinde . . .	3,40	
Rurhumawurzel . . .	5,20	
Ravendelblüten . . .	2,90	deutsche.
Riebstockwurzel . . .	0,60	
Rinaloëholz . . .	5,00	von Elaphrium graveolens.
Rorbeeren . . .	1,00	
Rorbeerblätter . . .	2,40	
Rorbeer, kalifornisch . . .	7,60	von Oreodaphne Californica.
Majorantraut . . .	0,35	frisch.
	0,90	trocken.
Mandeln, bitter . . .	0,40—0,70	
Matikoblätter . . .	2,40	
Meisterwurzel . . .	0,80	
Melissentraut . . .	0,10	
Micheliarinde . . .	0,30	von Michelia Nilagirica.
Möbhrenfamen . . .	1,65	
Moschusfamen . . .	0,20	von Hibiscus Abelmoschus.
Moschuswurzel . . .	0,30	von Ferula Sumbul.
Muskatblüten . . .	11,00—16,00	
Muskatnüsse . . .	8,00—10,00	
Muttertraut . . .	0,03	
Myrrhen . . .	2,50— 6,50	
Nellen . . .	17,50—19,00	
Nellenstiele . . .	6,00	
Nellenwurzel . . .	0,04	von Geum urbanum.
Olibanumharz . . .	6,30	
Opopanaxharz . . .	6,50	
Pappelfnospen . . .	0,50	
Pastinakfamen . . .	2,40	
Patschulitraut . . .	1,50—4,00	
Perubalsam . . .	0,40	
Pestwurzel . . .	0,06	von Tussilago Petosites.
Petersilientraut . . .	0,30	
Petersilienfamen . . .	3,00	
Pfeffer, schwarzer . . .	2,20	
Pfefferminze . . .	0,30	frisch.
	1,00—1,25	trocken.

100 Kilogramm geben	Kilogramm ätherisches Del	Bemerkungen
Pfirsichkerne	0,80—1,00	
Piment	3,50	
Pimpinellwurzel	0,03	
Porsch	0,35	
Rainfarnkraut	0,15	
Rautenkraut	0,18	
Römisch Kamillen	0,70—1,00	
Römisch Kümmel	3,00	Mogadore-Samen.
	4,20	syrischer "
	2,25	ostindischer "
Rosen	0,05	frisch, von Rosa centifolia.
Rosenholz	0,04	
Sadebaumkraut	3,75	
Salbeikraut	1,40	deutsch.
Santelholz	4,50	ostindisch.
Sassafrasholz	2,60	
Schafgarbenkraut	0,80	
Schlangenwurzel	2,80—3,25	kanadisch, von Asarum Canadense.
	2,00	virginisch, von Aristolochia Serpen- taria.
Schwarzkümmelsamen	0,30	
Selleriekraut	0,20	
Sellerisamen	3,00	
Senfsamen	0,75	deutscher.
	0,59	ostindischer.
	0,50	russischer, von Sinapis Juncea.
Spanischhopfenkraut . . .	3,50	von Origanum creticum.
Speidwurzel	1,00	von Valeriana celtica.
Sternanis	5,00	chinesisch, von Illicium anisatum.
	1 00	japanisch, von Illicium religiosum.
Storax	1,00	
Vetiverwurzel	0,20—0,35	
Wachholderbeeren	0,50—0,70	deutsche.
	0,10—1,20	italienische.
Wasserschelsamen	1,30	
Wermutkraut	0,30—0,40	
Wopkraut	0,40	
Zimmt von Ceylon . . .	0,90—1,25	
„ weißer	1,00	von Canella alba.
Zittwerfamen	2,00	von Artemisia maritima.
Zittwerwurzel	1,30	von Curcuma Zedoariae.

Zweites Kapitel.

Die flüchtigen Oele; ihre Abstammung und Gewinnung; ihre Eigenschaften und Verwendungen.

Erste Gruppe: Flüchtige Oele der Koniferen.

Die Familie der Nadelhölzer oder Koniferen liefert eine große Anzahl ätherischer Oele, welche theils aus ihrem Balsam, dem Terpentin, theils aus dem Holze, den Zweigen und Zweigspitzen, wie auch aus den Nadeln gewonnen werden, und zwar zumeist durch Destillation mit Wasser oder Wasserdämpfen, zum Theil auch durch trockene Destillation. Am wichtigsten sind die aus Terpentin erhaltenen flüchtigen Oele, welche man mit dem gemeinsamen Namen der Terpentinoele bezeichnen kann.

Im einzelnen kommen die folgenden Unterfamilien und Spezies in Frage.

Unterfamilie der Cupressineen.

Thuja occidentalis L., gemeiner Lebensbaum; liefert das Thujaoöl.
Juniperus communis L., Wachholder; liefert das Wachholderbeeröl.

Juniperus Sabina L., Sadebaum; liefert das Sadebaumöl.
Juniperus Virginiana L., virginische Ceder; liefert das Cedernholz- und Cedernöl.

Unterfamilie der Taxodineen.

Sequoia gigantea Torr., kalifornischer Mammutbaum; liefert das Sequojaöl.

Unterfamilie der Abietineen.

Pinus maritima Poir., Strandkiefer; aus dem Terpentin das französische Terpentinoöl.

Pinus australis Michx., Besenkiefer; } aus dem Terpentin das ameri-
Pinus Taeda L., Weihrauchkiefer; } kanische oder englische
 Terpentinoöl.

Pinus silvestris L., gemeine Kiefer; das Terpentin liefert deutsches, polnisches, russisches Terpentinoöl; die Nadeln geben das sog. Fichtennadelöl.

Pinus Pumilio Haenke, Ratschenkiefer; Nadeln und Zweige ergeben das Ratschenkiefernöl.

Pinus Picea L., Weiß- oder Edeltanne; aus Samen und Zapfen erhält man die Edeltannenöle.

Die Aufzählung bei den Abietineen ist nicht vollständig, wie aus nachfolgender Besprechung der betreffenden ätherischen Oele hervorgeht; namentlich fehlen noch einige Tannen- und Lärchenarten.

Was die physikalischen und chemischen Eigenschaften der Koniferenöle anlangt, so läßt sich darüber allgemein nur aussagen, daß alle Oele leichter als Wasser sind, gewöhnlich bei 160 bis 170° kochen und meist terpen-

artig riechen, und weiter, daß sie fast alle vorwiegend aus Terpenen, und zwar meist sogar aus eigentlichen Terpenen bestehen. Freilich besitzen sie alle Neigung, sich zu oxydieren.

1. Das Lebensbaum- oder Thujaöl.

Oleum Thujae. — Das Del wird aus Blättern und Zweigen des gemeinen Lebensbaumes (*Thuja occidentalis* L.) durch Destillation mit Wasserdämpfen gewonnen. Ertrag 1 Prozent. Das Del ist im frischen Zustande farblos, wird jedoch bald gelb bis gelblichgrün. Es ist dünnflüssig und besitzt einen scharfen kampferartigen, unangenehm an Mainfarrnöl erinnernden Geruch. Der Geschmack ist scharf kampferartig, die Dichte 0,91 bis 0,925. Der Siedepunkt ist nicht konstant, steigt vielmehr von 160 bis 250°; der Hauptanteil geht zwischen 180 und 210° über. Das Del ist im Wasser wenig, dagegen in Weingeist oder Aether leicht löslich. Die Zusammensetzung ist zuerst von Schweizer (*Journal für praktische Chemie* 30, 1843, S. 376), neuerdings von E. Jahn (*Chem. Centralbl.* [3], 15, 1884, S. 39) untersucht worden. Schweizer fand im Lebensbaumöl zwei verschiedene sauerstoffhaltige Bestandteile, dagegen keinen Kohlenwasserstoff. Nach ihm beginnt das Del bei 190° zu siedend und liefert zwischen 193 und 197° die Hauptfraktion von der Zusammensetzung $C_{10}H_{16}O$, während die Fraktion 197 bis 206° die Formel $C_{10}H_{14}O$ besitzt. Bei 206° bleibt ein unbedeutender rotgefärbter Rückstand. Ein fünfmal über Aetkali gereinigtes Del entsprach dagegen in seiner Zusammensetzung der Formel $C_{10}H_{16}O$, während der Rückstand an alkalische Lauge eine kleine Menge Karbatriol abgibt. Zu etwas anderen und wohl richtigeren Resultaten gelangte Jahn. Er stellte zunächst die Anteile, welche bei verschiedenen Temperaturen übergehen, wie folgt, fest:

160 bis 180°	8 Prozent)	zeigen saure Reaktion wegen eines Gehaltes an
180 „ 190°	24 „	(Essigsäure und wenig Ameisensäure.
190 „ 200°	46 „	
200 „ 210°	12 „	

Weitere 7 Prozent gehen bei 210 bis 250° über, während 3 Prozent im Rückstand bleiben. Aus den ersten vier Fraktionen läßt sich ein Terpen $C_{10}H_{16}$ isolieren, welches etwa 10 Prozent des rohen Deles ausmacht und dem Australen nahe steht (Geruch nach Terpentiniöl; $D = 0,852$ bei 15°; $[\alpha]_D = +36,7^\circ$). Den Hauptbestandteil des Lebensbaumöles bildet aber das Thujol $C_{10}H_{16}O$, welches kampferartig riecht und schmeckt, $D = 0,924$ und Brechungsindex für $D = 1,452$ bei 18° besitzt und als Rechts-thujol mit 197 bis 199° Siedepunkt und $[\alpha]_D = +7,21^\circ$, sowie Linkst-hujol mit 195 bis 197° Siedepunkt und $[\alpha]_D = -8,28^\circ$ in dem Dele sich vorfindet. Sonach enthielte also das Thujaöl etwa 10 Prozent Terpen (Rechtspinen?) und 96 Prozent Thujol, neben geringen Mengen von Essigsäure und Spuren von Ameisensäure. Zu bemerken ist, daß Schweizer bei der Einwirkung von Jod auf das Del einen Kohlenwasserstoff erhielt, den er Thujon nannte und welcher bei 165 bis 175° überging, farblos war, nach Terpentiniöl roch und einen scharfen Geschmack besaß. Wird nämlich Thujaöl mit Jod versetzt, so löst es davon beträchtliche Mengen auf und bei gelindem Erwärmen erhitzt sich die Flüssigkeit so, daß sie einige Zeit von selbst weiter siedet. Hierbei geht das Thujon über. Wird der Rückstand dann weiter erhitzt und das Destillat mit Kalilauge behandelt, so scheidet sich eine geringe Menge eines an Kolophen erinnernden Kohlenwasserstoffes aus, während sich die Hauptmasse auflöst; aus der alkalischen Lösung scheidet Säure Karbatriol ab. Von sonstigen Reaktionen des Deles sind zu erwähnen: Die Schwarzfärbung durch Kalilauge und die Verharzung durch Schwefelsäure, wie durch Kalium. Bei der Einwirkung des Kaliums tritt keine Wasserstoffentwicklung ein.

2. Das Wachholderbeeröl.

Oleum Juniperi baccarum. — *Essence de genièvre.* — Juniperberry-oil.

Vorkommen, Gewinnung, Ertrag. Der Wachholder (*Juniperus communis* L.) kommt im ganzen nördlichen Europa so häufig vor,

daß eine genauere Beschreibung desselben überflüssig erscheint. Die bekannten blauschwarzen Beeren (Scheinbeeren) des Wachholders enthalten nach Zeller einen Balsam, der wahrscheinlich durch Oxydation des Oels entstanden ist. Hieraus geht hervor, daß frische junge Beeren mehr Oel liefern, als voll ausgereifte oder gelagerte Beeren; doch sollen die Beeren reif, d. h. zweijährig sein, ehe sie zur Gewinnung verwendet werden (Stohmann). Grüne Beeren liefern ein leichter flüchtiges und ein schwerer flüchtiges Oel, schwarze Beeren nur das letztere. Der Oelgehalt der Beeren scheint im Norden zu zunehmen und in kälteren, feuchteren Jahrgängen ein größerer zu sein, als in heißen trocknen (Maier); im Handel bevorzugt werden italienische, dann ungarische Beeren. Die Gewinnung erfolgt in der Weise, daß man die Beeren zuerst sorgfältig zerquetscht oder zerstampft, um die den Samen aufsitzen, durch Hülle und Mark geschützten Oelbehälter gehörig zu öffnen. Alsdann maceriert man mehrere Stunden mit Wasser und beginnt hierauf die Destillation durch Dampf. Man muß sehr langsam zunehmende Hitze verwenden, so daß erst nach etwa 3 Stunden die Destillation flott im Gange ist. Der Ertrag ist ein sehr verschiedener, je nach Beschaffenheit der Beeren. Reife grüne Beeren sollen nach Steer bei direkter Destillation mit Wasser 0,4 Prozent ergeben; den Ertrag von unreifen grünen Beeren führen verschiedene Autoren zu 0,32 bis 2 Prozent, den von reifen schwarzen Beeren zu 1 bis 1,7 Prozent für frische und 0,5 bis 1,4 Prozent für einjährige Beeren an (Maier). Flüssiger führt für deutsche Wachholderbeeren 0,7 Prozent und für ungarische 1,2 Prozent ätherisches Oel an, während H. Unger (Chemik. Ztg. 10, 1886, Rep. S. 78) für unterfränkische Beeren Anfang Oktober 0,543, Ende Oktober 0,47 und im November 0,489 Prozent erhielt. Vergl. S. 181.

Die Rückstände von der Gewinnung des Wachholderbeeröls werden zur Gewinnung des Wachholderlastes (Succus Juniperi) verwendet, welcher eine pharmazeutische Anwendung findet (Bericht von Schimmel & Comp.; Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 451). Dietrich behauptet allerdings, der Wachholderlast werde vor der Gewinnung des ätherischen Oeles bereitet, was nach Weyden und Lüders nicht stimmt, wenn auch die Pharmakopöeware vor Abtreibung des Oeles hergestellt wird (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1283. — Rep. S. 352.)

Physikalische Eigenschaften. Wie der Ertrag an Wachholderbeeröl mit der Beschaffenheit der Beeren sehr wechselt, so sind auch die physikalischen Eigenschaften des Oels je nach Alter und Reife der Beeren verschieden. Die Farbe des Oels ist gelblich, bräunlichgelb, ja grünlich, während frisch rektifiziertes Oel wasserhell ist. Letzteres besitzt Dünnsflüssigkeit; aber an der Luft, ja selbst im geschlossenen Gefäße wird das Oel infolge von Verharzung dickflüssig. Der Geruch ist durchdringend charakteristisch (gewürzhaft nach Wachholderbeeren, etwas an Terpentinöl erinnernd), der Geschmack balsamisch bitterlich und brennend. In Wasser ist das Oel wenig löslich; es löst sich in 10 Teilen Weingeist und mischt sich klar mit 0,5 Teilen absolutem Alkohol, während größere Mengen des letzteren Trübung hervorrufen. In Aether ist es leicht löslich. Die Dichte des Oels wird zu 0,8392 bis 0,911 angegeben, neuerdings von H. Williams (Chem. News. 60, 1889, p. 175) zu 0,872 bis 0,881 bei 15,55° C. H. Unger fand für Oel aus unterfränkischen Beeren Anfang Oktober $D = 0,873$ bei 13°; Ende Oktober $D = 0,862$ bei 15° und im November $D = 0,858$ bei 17°. Es scheint sonach die Dichte mit wachsender Reife der Beeren abzunehmen. Das Oel siedet bei 150 bis 282°; Williams gibt 171 bis 182° an. Das Oel ist

linksdrehend und erstarrt in bedeutender Mäße zum größten Teil (Astinson). Das von H. Hänfel in Pirna in den Handel gebrachte terpenfreie Wachholderbeeröl besitzt nach Schweißinger (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 982) die Dichte 0,9108 bei 15°; seine Hauptfraktion siedet bei 230 bis 240°. Die Drehung im Halbschattenapparat von Schmid und Hänfel betrug — 60° (bei 100 mm Röhrenlänge).

Zusammensetzung und chemische Eigenschaften. Nach Blanchet und Sell besteht das aus unreifen Beeren erhaltene Del aus zwei verschiedenen Anteilen, von welchen der flüchtigere zwischen 155 und 163° übergeht, und gleichzeitig nach Wachholderbeeren und Lannennadeln riecht, der schwerer flüchtige dagegen zwischen 163 und 280° siedet. Die flüchtigere Fraktion im chemisch reinen Zustande ist fast geruchlos, hat $D = 0,8392$ bei 25°, kocht bei 155° und gibt mit gleichen Teilen absoluten Alkohols eine klare Mischung, welche sich auf Mehrzusatz von Alkohol wieder trübt. In absolutem Aether löst diese Fraktion sich in allen Verhältnissen und mit Jod explodiert sie lebhaft. Die zweite Fraktion riecht im reinen Zustande sehr stark nach Wachholderbeeren, hat $D = 0,8784$ bei 25°, siedet bei 205° und oxydiert sich in Luft sehr leicht. In 8 Teilen absoluten Alkohol löst sich die Flüssigkeit auf; mit Jod explodiert sie jedoch nicht. Beide Fraktionen besitzen die Formel $C_{10}H_{16}$, enthalten also Terpene. Dieselben sind nach Soubeiran und Capitaine nicht vollständig zu trennen (J. Pharm. [2], 26, 1840, S. 78). Nach Wallach besteht das Del zu einem Drittel aus sehr schwach linksdrehenden Pinen. An der Luft nimmt das Wachholderbeeröl Sauerstoff auf, wobei sich ein Stearopten, der Wachholderkampfer, bildet und nach längerem Stehen abscheidet. Nach Buchner bildet der Kampfer farblose durchsichtige Tafeln, die beim Erhitzen schmelzen, unzerseht flüchtig sind, in Wasser etwas, in Weingeist leichter und in Aether sehr leicht sich lösen und aus Alkohol in federartig gruppierten Kryställchen sich ausscheiden. Der Wachholderkampfer ist spezifisch schwerer als Wasser, geruch- und geschmacklos und von neutraler Reaktion. Die Zusammensetzung des Wachholderkampfers läßt sich wahrscheinlich durch die Formel $C_{10}H_{16}O, H_2O$ ausdrücken. — Bleibt Wachholderbeeröl längere Zeit mit Wasser (besonders mit warmem) in Berührung, so geht es in das Wachholderbeerölhydrat über, welches krystallisiert. Auch nimmt das Wasser, welches mit dem Oele in Berührung war, saure Reaktion infolge der Bildung von Ameisensäure an; ja selbst das Del reagiert sauer, sobald es längere Zeit mit feuchter Luft in Berührung stand. Leitet man in Wachholderbeeröl trockenen Chlornasserstoff ein, so färbt es sich dunkel; aber selbst bei Abkühlung auf — 20° scheidet sich kein festes Chlorhydrat ab. Die rektifizierte flüssige Verbindung ist farblos, hat die Dichte 1,029, ist linksdrehend, wie das Del selbst und besitzt die Formel $C_{18}H_{24}, 2HCl$. Das hierin enthaltene Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ hat Soubeiran mit dem Namen Juniperilen belegt.

Nach dem Bericht von Schimmel & Comp. vom April 1890 soll der eigentümliche Wachholdergeruch des Oeles durch eine über 180° siedende Substanz bedingt sein, welche wahrscheinlich der Essigsäureester eines den Terpenen nahe stehenden Körpers ist. Die höher siedenden Anteile des Oeles bestehen aus Sesquiterpen, welches ein bei 118° schmelzendes Chlorhydrat liefert.

Läßt man Brom und Wasser auf das Del wirken, so entstehen bromhaltige Derivate. Mit Jod soll nach Blanchet Del aus reifen Beeren nicht, solches aus unreifen Beeren sehr heftig explodieren. Nach Williams absorbiert das Del 0,52 bis 3,7 Prozent Natrium, 230,38 bis 248,59 Prozent Jod und 220 Prozent Brom, nach Knopp 250 Prozent Brom. Wird das Del mit Chlorkalk destilliert, so entsteht neben viel Kohlensäure auch Chloroform.

Verwendung, Verfälschung. Das Wachholderbeeröl wird hauptsächlich in der Likörfabrikation angewendet. So sind Genever (Genièvre), Gin, Steinhäger u. s. w. Wachholderbeerbranntweine, welche man in der Regel durch Destillation von Spirit über Wachholderbeeren oder durch Zusatz der letzteren zur gärenden Maische erhält. Auch als Heilmittel kommt es in geringeren Mengen zur Verwendung; so innerlich (auf Zucker oder in alkoholischer Lösung) als harntreibendes Mittel, wie gegen Magenschwäche, gewisse rheumatische Erkrankungen u. s. w.; ferner äußerlich (mit

2 bis 5 Teilen Fett als Salbe oder auch für sich) zu Einreibungen bei Nervenschmerzen, Geschwulsten und Lähmungen. In kleineren Mengen innerlich angewendet bewirkt es einen eigentümlichen Beilchengeruch des Harns. Da das Wachholderbeeröl wohlfeil ist, wird es höchstens mit Terpentinöl verfälscht.

3. Das Wachholderholzöl.

Oleum ligni Juniperi. Dasselbe ist (nach Maier) ein wasserhelles dünnflüssiges Öl mit $D = 0,87$, von saurer Reaktion, starkem Wachholdergeruch und bitterscharfem balsamischem Geschmack. Nach Hagen liefern 100 kg Holz 1,111 kg Öl. Nach Deite ist jedoch Wachholderholzöl nichts weiter, als über Wachholderholz rektifiziertes Terpentinöl.

4. Das Rade- oder Radiöl.

Dieses Öl führt auch den Namen Kranewettöl (Oleum Cadinum; O. Juniperi empyreumaticum) und wird durch trockene Destillation einer im südlichen Frankreich heimischen strauchartigen Wachholderart (Juniperus Oxycedrus L. und J. phoenicea L.) gewonnen. Das rohe Öl ist eine dunkelbraune, holzteerartige Flüssigkeit mit empyreumatischem Geruche, welche in der Tierheilkunde Anwendung findet (Weidinger, Seubert). Das Radiöl hat neuerdings deshalb ein gewisses Interesse gewonnen, weil D. Wallach es benutzte, um daraus Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ zu erhalten (Liebig's Ann. 238, 1887, S. 82). Derselbe trieb nämlich mit gespannten Wasserdämpfen die flüchtigen Anteile des Öles ab, befreite das Destillat durch Alkohol von den Phenolen und rektifizierte es dann über festem Alkali. Die Hauptfraktion dieses rektifizierten Öles kochte bei 260 bis 280° und bestand aus Sesquiterpen.

5. Das Sadebaumöl,

auch Sevenbaumöl genannt. Oleum Sabinae. Essence de sabine. Savin, sabine oil.

Das Öl wird durch Destillation der Zweige, Blätter und Nistchen des Sade- oder Sevenbaumes (Juniperus Sabina L.) gewonnen. Der Ertrag ist verschieden, je nach dem Alter der angewendeten Pflanzenteile. Frische Blätter und Zweige liefern 1,3 bis 3,1 Prozent, trockene Blätter 2 bis 3 Prozent und frische Beeren über 10 Prozent Öl. Es wird sich somit die Verwendung von trockenen Blättern empfehlen; dagegen ist kein Unterschied im Ertrag bezüglich der im Norden oder im Süden gewonnenen Blätter zu verzeichnen. Das aus frischen Blättern gewonnene oder rektifizierte Öl ist wasserhell, wird aber allmählich gelblich und gelb, ja im Sonnenlichte rot. Frisches Öl ist dünnflüssig; es oxydiert sich aber leicht und wird hierdurch dickflüssiger. Der Geruch ist durchdringend widerlich nach Sadebaum, der Geschmack gewürzhaft brennend, unangenehm bitter und scharfsalzig. Ein gutes Öl hat die Dichte 0,91 bis 0,94; frisch rektifiziertes 0,89 bis 0,91. Der Siedepunkt liegt bei 155 bis 161°. Das Öl ist im gleichen Volumen Alkohol oder im doppelten Volumen starken Weingeistes klar löslich; Mehrzusatz von Weingeist bewirkt opalisierende Trübung. Nach Dumas ist das Öl dem Terpentinöl isomer, besteht also aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$. Nach Wallach enthält es außerdem geringere Mengen eines Sesquiterpens $C_{15}H_{24}$, gibt also auch die charakteristische Farbenreaktion des Sesquiterpens, sowie das Dichlorhydrat $C_{15}H_{24}2HCl$. Auf der Haut ruft das Öl Rötung und Entzündung hervor; innerlich genommen wirkt es auf den Uterus ein und dient daher als Abortivum, wie als Emmenagogum. In größeren Mengen innerlich gebraucht, wirkt es giftig. Auch als äußerliches Mittel wird es angewendet (zum Einlegen in kariöse Zähne, zu Einreibungen, Salben und Pflastern) und bildet seines durchdringenden Geruches wegen ein gutes Mittel gegen Wanzen. Verfälscht wird es mit Terpentinöl und Petroleum.

6. Das Cedernholzöl,

auch virginisches Cedernöl genannt. Oleum Cedrae Virginicae. Essence de Cedre. Red cedar oil.

Vorkommen, Gewinnung, Ertrag. Das Holz der virginischen, amerikanischen oder roten Ceder (*Juniperus Virginiana* L.), welches vielfach zu Cigarrenkästchen, Bleistiften u. s. w. verwendet wird, erhält seinen angenehmen Geruch durch ein ätherisches Del, welches man aus dem feingeraspelten Holze, den Spänen, den Abfällen bei der Bleistiftfabrikation u. s. w. durch Dampfdestillation gewinnt. Namentlich die letztgenannten Abfälle, welche 2 bis 3 Prozent Del ergeben, sind technisch wichtig. Man arbeitet die Abfälle erst gründlich mit Wasser durch und läßt sie 12 bis 24 Stunden mit Wasser stehen, worauf man zur Destillation vorschreitet. Ferner wird das Del auch aus dem fälschlich so genannten Cubacedernholz gewonnen, welches von *Cedrela*-Arten (zu den *Meliaceae* gehörig) abstammt und zu Cigarrenkästchen verwendet wird, namentlich das Holz von *Cedrela odorata* kommt in Frage. Endlich soll auch westindisches oder Zuckerfistenholz Benutzung finden. Ob das Del aus beiden letzteren Holzarten wirklich Cedernholzöl ist, erscheint zweifelhaft (Mierzinski). — Cedernholz ist dem Wurmfraß nicht unterworfen. Ein alkoholischer Auszug des Cedernholzes, durch den Farbstoff desselben rot gefärbt, bildet die Cederntinktur, welche den Hauptbestandteil des Zahnmittels „Eau de Botot“ ausmacht (Hirzel). Nach den Mitteilungen von Schimmel & Comp. (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419. — 11, 1887, S. 449) gewinnt man das Cedernholzöl in Amerika, indem man die aus den Trockenkammern der Bleistiftfabriken entweichenden Dämpfe verdichtet. Das so erhaltene Del ist aber bedeutend schlechter, als das durch Destillation des Holzes erhaltene, da es nur den leichter flüchtigen Anteil des Cedernholzöls, nicht aber den wesentlicheren schwerflüchtigen enthält.

Physikalische Eigenschaften. Nach den älteren Angaben, von Ph. Walter herrührend (Journ. f. prakt. Chem. 39, 1841, S. 247. — 48, 1843, S. 35), wäre das rohe Del eine feste, weiße, krystallinische Masse mit rötlichem Scheine, welches in der Hauptmasse bei 282° destilliert und ausgeschmolzenem Zustande bei 27° wieder erstarrt, wobei das Thermometer plötzlich bis 32° steigt. Der feste Anteil schmilzt bei 74° und siedet bei 282°; der flüssige siedet bei 264 bis 268°. Diese Angaben passen auf das heutigen Tages im Handel befindliche Del nicht. Letzteres ist vielmehr dickflüssig, wasserhell, grünlichgelb oder rötlich, besitzt den angenehmen Geruch des Cedernholzes, destilliert größtenteils bei 271° (Gladstone 1863) oder 285° (Williams 1889), besitzt die Dichte 0,952 bis 0,963 bei 15,55° (Williams) und löst sich leicht in Alkohol auf.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Nach Walter besteht das Del vorwiegend aus festem Cedernkampfer $C_{16}H_{28}O$ neben flüssigem Kohlenwasserstoff Cedren $C_{16}H_{26}$. Gerhardt gibt dagegen dem Kampfer die Formel $C_{15}H_{26}O$ und dem Cedren die Formel $C_{15}H_{24}$. Jedenfalls überwiegt in dem jetzt im Handel zu habenden Dele das flüssige Cedren, welches ein Sesquiterpen wäre. Dasselbe ist ein farbloses Del, welches eigentümlich aromatisch riecht, die Dichte 0,984 bei 14° besitzt, bei 248° siedet und anfangs schwach, später durchdringend pfefferartig schmeckt. Der Cedernkampfer bildet weiße seidenglänzende Nadeln von eigentüm-

2 bis 5 Teilen Fett als Salbe oder auch für sich) zu Einreibungen bei Nervenschmerzen, Geschwulsten und Lähmungen. In kleineren Mengen innerlich angewendet bewirkt es einen eigentümlichen Beilchengeruch des Harns. Da das Wachholderbeeröl wohlfeil ist, wird es höchstens mit Terpentinöl verfälscht.

3. Das Wachholderholzöl.

Oleum ligni Juniperi. Dasselbe ist (nach Maier) ein wasserhelles dünnflüssiges Öl mit $D = 0,87$, von saurer Reaktion, starkem Wachholdergeruch und bitterscharfem balsamischem Geschmack. Nach Hagen liefern 100 kg Holz 1,111 kg Öl. Nach Deite ist jedoch Wachholderholzöl nichts weiter, als über Wachholderholz rektifiziertes Terpentinöl.

4. Das Rade- oder Radiöl.

Dieses Öl führt auch den Namen Kranewettöl (Oleum Cadinum; O. Juniperi empyreumaticum) und wird durch trockene Destillation einer im südlichen Frankreich heimischen strauchartigen Wachholderart (Juniperus Oxycedrus L. und J. phoenicea L.) gewonnen. Das rohe Öl ist eine dunkelbraune, holzteerartige Flüssigkeit mit empyreumatischem Geruche, welche in der Tierheilkunde Anwendung findet (Weidinger, Seubert). Das Radiöl hat neuerdings deshalb ein gewisses Interesse gewonnen, weil D. Wallach es benutzte, um daraus Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ zu erhalten (Liebig's Ann. 238, 1887, S. 82). Derselbe trieb nämlich mit gespannten Wasserdämpfen die flüchtigen Anteile des Öles ab, befreite das Destillat durch Alkohol von den Phenolen und rektifizierte es dann über festem Natrium. Die Hauptfraktion dieses rektifizierten Öles kochte bei 260 bis 280° und bestand aus Sesquiterpen.

5. Das Sadebaumöl,

auch Sevenbaumöl genannt. Oleum Sabinae. Essence de sabine. Savin, sabine oil.

Das Öl wird durch Destillation der Zweige, Blätter und Nesselchen des Sade- oder Sevenbaumes (Juniperus Sabina L.) gewonnen. Der Ertrag ist verschieden, je nach dem Alter der angewendeten Pflanzenteile. Frische Blätter und Zweige liefern 1,3 bis 3,1 Prozent, trockene Blätter 2 bis 3 Prozent und frische Beeren über 10 Prozent Öl. Es wird sich somit die Verwendung von trockenen Blättern empfehlen; dagegen ist kein Unterschied im Ertrag bezüglich der im Norden oder im Süden gewonnenen Blätter zu verzeichnen. Das aus frischen Blättern gewonnene oder rektifizierte Öl ist wasserhell, wird aber allmählich gelblich und gelb, ja im Sonnenlichte rot. Frisches Öl ist dünnflüssig; es oxydiert sich aber leicht und wird hierdurch dickflüssiger. Der Geruch ist durchdringend widerlich nach Sadebaum, der Geschmack gewürzhaft brennend, unangenehm bitter und scharfsalzig. Ein gutes Öl hat die Dichte 0,91 bis 0,94; frisch rektifiziertes 0,89 bis 0,91. Der Siedepunkt liegt bei 155 bis 161°. Das Öl ist im gleichen Volumen Alkohol oder im doppelten Volumen starken Weingeistes klar löslich; Mehrzusatz von Weingeist bewirkt opalisierende Trübung. Nach Dumas ist das Öl dem Terpentinöl isomer, besteht also aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$. Nach Wallach enthält es außerdem geringere Mengen eines Sesquiterpens $C_{15}H_{24}$, gibt also auch die charakteristische Farbenreaktion des Sesquiterpens, sowie das Dichlorhydrat $C_{15}H_{24} \cdot 2HCl$. Auf der Haut ruft das Öl Rötung und Entzündung hervor; innerlich genommen wirkt es auf den Uterus ein und dient daher als Abortivum, wie als Emmenagogum. In größeren Mengen innerlich gebraucht, wirkt es giftig. Auch als äußerliches Mittel wird es angewendet (zum Einlegen in kariöse Zähne, zu Einreibungen, Salben und Pflastern) und bildet seines durchdringenden Geruches wegen ein gutes Mittel gegen Wanzen. Verfälscht wird es mit Terpentinöl und Petroleum.

6. Das Cedernholzöl,

auch virginisches Cedernöl genannt. Oleum Cedrae Virginicae. Essence de Cedre. Red cedar oil.

Vorkommen, Gewinnung, Ertrag. Das Holz der virginischen, amerikanischen oder roten Ceder (*Juniperus Virginiana* L.), welches vielfach zu Cigarrenkästchen, Bleistiften u. s. w. verwendet wird, erhält seinen angenehmen Geruch durch ein ätherisches Del, welches man aus dem feingeraspelten Holze, den Spänen, den Abfällen bei der Bleistiftfabrikation u. s. w. durch Dampfdestillation gewinnt. Namentlich die letztgenannten Abfälle, welche 2 bis 3 Prozent Del ergeben, sind technisch wichtig. Man arbeitet die Abfälle erst gründlich mit Wasser durch und läßt sie 12 bis 24 Stunden mit Wasser stehen, worauf man zur Destillation vorschreitet. Ferner wird das Del auch aus dem fälschlich so genannten Cubacedernholz gewonnen, welches von *Cedrela*-Arten (zu den *Meliaceae* gehörig) abstammt und zu Cigarrenkästchen verwendet wird, namentlich das Holz von *Cedrela odorata* kommt in Frage. Endlich soll auch westindisches oder Zuckerfistenholz Verwendung finden. Ob das Del aus beiden letzteren Holzarten wirklich Cedernholzöl ist, erscheint zweifelhaft (Mierziński). — Cedernholz ist dem Wurmfraß nicht unterworfen. Ein alkoholischer Auszug des Cedernholzes, durch den Farbstoff desselben rot gefärbt, bildet die Cederntinktur, welche den Hauptbestandteil des Zahnmittels „Eau de Botot“ ausmacht (Hirzel). Nach den Mitteilungen von Schimmel & Komp. (*Chemik. Ztg.* 10, 1886, S. 419. — 11, 1887, S. 449) gewinnt man das Cedernholzöl in Amerika, indem man die aus den Trockenkammern der Bleistiftfabriken entweichenden Dämpfe verdichtet. Das so erhaltene Del ist aber bedeutend schlechter, als das durch Destillation des Holzes erhaltene, da es nur den leichter flüchtigen Anteil des Cedernholzöls, nicht aber den wesentlicheren schwerflüchtigen enthält.

Physikalische Eigenschaften. Nach den älteren Angaben, von Ph. Walter herrührend (*Journ. f. prakt. Chem.* 39, 1841, S. 247. — 48, 1843, S. 35), wäre das rohe Del eine feste, weiße, krystallinische Masse mit rötlichem Scheine, welches in der Hauptmasse bei 282° destilliert und ausgeschmolzenem Zustande bei 27° wieder erstarrt, wobei das Thermometer plötzlich bis 32° steigt. Der feste Anteil schmilzt bei 74° und siedet bei 282° ; der flüssige siedet bei 264 bis 268° . Diese Angaben passen auf das heutigen Tages im Handel befindliche Del nicht. Letzteres ist vielmehr dickflüssig, wasserhell, grünlichgelb oder rötlich, besitzt den angenehmen Geruch des Cedernholzes, destilliert größtenteils bei 271° (Gladstone 1863) oder 285° (Williams 1889), besitzt die Dichte 0,952 bis 0,963 bei $15,55^{\circ}$ (Williams) und löst sich leicht in Alkohol auf.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Nach Walter besteht das Del vorwiegend aus festem Cedernkampfer $C_{16}H_{28}O$ neben flüssigem Kohlenwasserstoff Cedren $C_{16}H_{26}$. Gerhardt gibt dagegen dem Kampfer die Formel $C_{15}H_{26}O$ und dem Cedren die Formel $C_{15}H_{24}$. Jedenfalls überwiegt in dem jetzt im Handel zu habenden Dele das flüssige Cedren, welches ein Sesquiterpen wäre. Dasselbe ist ein farbloses Del, welches eigentümlich aromatisch riecht, die Dichte 0,984 bei 14° besitzt, bei 248° siedet und anfangs schwach, später durchdringend pfefferartig schmeckt. Der Cedernkampfer bildet weiße seidenglänzende Nadeln von eigentüm-

lichem gewürzhaften Geruch und schwachem Geschmack, schmilzt bei 24° und siedet bei 282° ; er ist in Wasser wenig, in Alkohol und Aether leicht löslich. — Das Cedernholzöl wird durch Behandeln mit Kalilauge farblos, während es durch Erwärmen mit Salpetersäure unter heftiger Reaktion verharzt wird. Schwefelsäure hat nur unbedeutende Einwirkung auf das Öl. Nach Williams absorbiert das Cedernholzöl 0,92 Prozent Natrium und 74,77 bis 78,51 Prozent Jod.

Verwendung, Verfälschung. Das Cedernholzöl dürfte selbst wenig verfälscht werden, dagegen benutzt man es zum „Verschneiden“ (d. h. mit andern Worten „Verfälschen“) andrer Öle. Seines angenehmen Geruches wegen wird es auch vielfach in der Parfümerie angewendet. Nach Schimmel & Comp. (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 499) dient es namentlich als Ersatz für Santalholzöl bei der Herstellung billiger Toiletteseifen; die Fabrik erzeugt jährlich 5000 kg von diesem Öle.

Anmerkung. Das von Amerika aus in den Handel gebrachte virginische Cedernöl wird aus den Blättern der amerikanischen Zeder (*Juniperus Virginiana*) und nicht aus dem Holze gewonnen. Es besitzt aber einen durchdringenden unangenehmen Geruch und ist deshalb wenigstens für Parfümeriezwecke völlig unbrauchbar. (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1307. — 12, 1888, S. 499). Dagegen dient es in Nordamerika als Wurmmittel und als Abortivum, scheint aber mitunter bei innerlichem Gebrauch giftige Wirkung zu besitzen (Schimmel & Comp., Bericht Okt. 1890).

7. Das Sequojaöl

wird aus den Nadeln von *Sequoia gigantea* Torr. (*Washingtonia californica* Winkl), des kalifornischen Mammutbaumes, durch Destillation mit Wasserdampf erhalten. Der Baum ist wegen seiner bedeutenden Höhe (90 bis 100 m und mehr) vielberühmt, findet sich auf der Sierra Nevada in Kalifornien, ist aber immerhin selten, so daß die amerikanische Regierung die vorhandenen Exemplare zum National-eigentum erklärt hat. Bei uns wird die Sequoja vielfach als Zierbaum angepflanzt. Aus den Nadeln solcher (nur etwa 3 m hohen) Zierbäume, die in Zürich gewachsen waren, haben G. Lunge und Th. Steinkauler das Öl gewonnen, indem sie die Nadeln mit Wasserdampf destillierten und das Destillat mit Aether ausschüttelten (Berl. Ber. 13, 1880, S. 1656. — 14, 1881, S. 2202). Hierbei erhielten sie aus den ersten Destillaten festes Öl, bei den letzten nur flüssiges Öl. Die feste kristallinische Substanz ließ sich wegen ihrer großen Löslichkeit schwer reinigen; es gelang dies jedoch durch Umkristallisieren aus warmem Eisessig. Der Schmelzpunkt lag bei 105° ; der Siedepunkt bei 290 bis 300° (unlör.) Die Substanz kristallisiert in weißen, schwachbläulich fluoreszierenden Blättchen und besitzt einen höchst penetranten, angenehm gewürzhaften Geruch, einigermaßen an Pfefferminzöl erinnernd. Die Zusammensetzung des Körpers entsprach der Formel $C_{12}H_{10}$; derselbe erhielt den Namen Sequojen und ist isomer mit dem Fluoren (einem Kohlenwasserstoff aus Steinkohlenteer). Bei monatelangem Aufbewahren verliert das Sequojen seinen Geruch vollständig, daher derselbe jedenfalls einem spurenweise beigemischten anderen Körper, vermutlich dem ebenfalls unter den Produkten aus Sequojanadeln enthaltenen Terpen zukommt. Dieses war in dem rotbraunen Öle enthalten, das sich in den letzten Destillaten vorfand, und zwar in der hieraus erhaltenen farblosen Fraktion von 155° . Es bildet die Hauptmasse des gesamten Sequojaöles, besitzt angenehmen terpenartigen Geruch und brennenden Geschmack und hat $D = 0,8522$ bei 15° . Das Sequojaterpen hat die Formel $C_{10}H_{16}$ und ist rechtsdrehend mit $[\alpha]_D^{20} = +23,8$. Mit Chlornasserstoff liefert es ein kristallisiertes Chlorhydrat. Weiter enthielt die bei 227 bis 230° übergehende Fraktion den Körper $C_{12}H_{20}O_2$, welcher eine farblose Flüssigkeit von stark aromatischem pfefferminzartigem Geruch und äußerst brennenden Geschmack bildet und schwach rechtsdrehend ist. Endlich bekommt man zwischen 280 bis 290° ein schweres gelb-

liches Del von brenzlich aromatischem Geruche. Diese beiden letzten Flüssigkeiten sind noch nicht in ihrer chemischen Natur genauer erkannt.

8. Das Terpentinöl.

Oleum Terebinthinae. *Essence de térébenthine.* Turpentine oil.

Vorkommen, Gewinnung, Ertrag. Das Terpentinöl findet sich gemeinschaftlich mit Harz in besonderen Del- und Harzgängen der Koniferen, besonders verschiedener Pinusarten, aufgespeichert. Werden diese Gänge geöffnet, so fließt ein Gemisch von Harz und Terpentinöl, also ein Balsam aus, welcher den Namen Terpentin besitzt. Dieser Balsam ist weich, durchsichtig bis weißlich undurchsichtig, klebrig und fadenziehend, wird aber in der Luft nach und nach härter, theils wegen Verharzung, theils wegen Verdunstung des ätherischen Oels. Bei dem Ausfließen ist Terpentin durchsichtig und kaum gefärbt; an der Luft (besonders der feuchten) werden die gemeinen Terpentine trübe und weißlich bis braun, während die feinen Terpentine klar bleiben.

Man unterscheidet insbesondere die folgenden Terpentinarten (nach Stohmann): 1. Gemeine Terpentine: a) Deutsches Terpentin; von *Pinus silvestris* L., der gemeinen Kiefer, *P. rotundata* und *nigra*, sowie von *Picea vulgaris* Lk. (*Pinus Abies* L.), der gemeinen Fichte stammend. Halbfüssige, zähe, leberige Masse von eigenthümlich unangenehmem Geruch und Geschmack; in absolutem Alkohol völlig löslich. Gehalt an Terpentinöl ungefähr 32 Prozent. b) Französisches Terpentin; von *Pinus maritima* Poir., der Strandkiefer. Dieses Terpentin trocknet leichter, als das deutsche, wird durch Einmischen von Magnesia ($\frac{1}{10}$) hart und liefert ungefähr 25 Prozent Del. c) Amerikanisches Terpentin; von *Pinus palustris* und *P. Taeda* L., der Sumpf- und der Weihrauchkiefer, namentlich aber von *Pinus australis* Michx., der Besenkiefer. Dem französischen Terpentin ähnlich, jedoch nur 17 Prozent Terpentinöl liefernd. d) Russisches Terpentin; von *Pinus silvestris* L. und *P. Ledebourii* Endl., der sibirischen Lärche kommt als solches jedoch nicht in den Handel, vielmehr nur das hieraus erhaltene russische Terpentinöl.

2. Feine Terpentine. a) Venetianisches Terpentin, von *Larix decidua* Mill. der gemeinen Lärche. Das venetianische Terpentin ist zuerst milchig trübe, klärt sich aber nach einiger Zeit und wird farblos bis bräunlich. Es ist zähe, fadenziehend, von bitterem Geschmack und feinerem Geruche als gemeines Terpin, trocknet sehr langsam, ist in absolutem Alkohol leicht löslich und liefert 18 bis 25 Prozent ätherisches Del. b) Ungarisches Terpentin, von *Pinus Pumilio* Haenke, der Fatschen- oder Zwergkiefer. Klare bläugelige, dünnflüssige Masse von feurig aromatischem Geruch. c) Karpathisches Terpentin oder Cedrobalsam, von *Pinus Cembra* L. der Arve oder Zirbel. Klarer farbloser dünnflüssiger Balsam, von wachholderartigem Geruch und gewürzhaftem scharfbitterem Geschmack. d) Straßburger Terpentin, von *Abies alba* Mill., der Weiß- oder Edeltanne. Der Balsam ist anfangs milchig trübe, klärt sich aber beim Absetzen. Er ist dünnflüssiger als venetianisches Terpentin, gelb bis braungelb und leicht trocknend. Sein Geruch ist citronenartig, der Geschmack scharf bitter. In Alkohol ist er nicht ganz löslich; beim Einrühren von $\frac{1}{10}$ Magnesia erhärtet er. Straßburger Terpentin liefert 33,5 Prozent ätherisches Del. e) Kanadisches Terpentin, auch Kanadabalsam genannt, von *Abies balsamea* Mill., der Balsamtanne. Das Terpentin ist frisch dünnflüssig, durchsichtig, farblos bis gelblich, von angenehmem terpentinöligem Geruche und scharfem Geschmack. Alter Balsam dagegen ist gelblich und dicker; schließlich trocknet kanadisches Terpentin gänzlich ein. Das Terpentin enthält 24 Prozent ätherisches Del und 59,8 Prozent in Alkohol lösliches, 16,2 Prozent in Alkohol unlösliches Harz. f) Cyprisches Terpentin oder Chiosterpentin, von *Pistacia vera* und *P. Terebinthus* L. aus der Familie der Terbinthaceen, zu den bedecktsamigen Blütenpflanzen, also eigentlich nicht hierher gehörig. Klare bis trübe, honigdicke, grünlichgelbe Substanz von gleichzeitig terpentinöl- und fenchelölähnlichem Geruche und gewürzhaftem, an Mastix erinnerndem Geschmacke, in Aether völlig löslich.

Was die Gewinnung des Terpentins und Terpentinsöls anlangt, so geschieht dieselbe fast immer so, daß man den Stamm der betreffenden Nadelhölzer anreißt oder anbohrt, den ausgeflossenen Balsam ansammelt und hierauf mit Wasser der Destillation unterwirft. Es entweicht das Terpentinöl, während Kolophonium zurückbleibt. Im einzelnen können folgende Angaben gemacht werden.

Das deutsche Terpentin erhält man, indem man im Frühjahr dicht über dem Boden einen wagerechten Einschnitt in die Rinde des Baumes macht und dann oberhalb desselben durch einen Arttrieb ein Stück Holz losschlägt. Den entstehenden Ausschnitt arbeitet man nach unten zu schalenförmig aus und gewinnt so ein Sammelbecken für das ausfließende Terpentin. Sobald das Becken gefüllt ist, nimmt man das Terpentin heraus und filtriert es. Erst im Oktober hört man mit der Wegnahme des Harzes auf und läßt dasselbe in dem Ausschnitt fest werden, wodurch letzterer verstopft wird. Im nächsten Februar entfernt man dann das verhärtete Terpentin wiederum. War der Baum beim ersten Einschnitt 30 Jahre alt, so kann er ungefähr 70 Jahre lang noch Terpentin liefern (Stohmann). — In Borderösterreich (Umgegend von Mödling, Baden und Guttstein) wird das Terpentin hauptsächlich aus der Schwarzföhre oder Schwarzkiefer (*Pinus Laricio* Poir.) gewonnen. Die Bäume müssen 50 bis 100 Jahre alt sein. Etwa 32 cm über dem Boden macht man eine Höhlung, den Grandel, welche $\frac{1}{2}$ bis $\frac{2}{3}$ der Stammbreite einnimmt. Darüber nimmt man nach und nach Rinde und Splint ab, und zwar im ersten Jahre bis zu einer Höhe von 40 cm. Das Terpentin fließt aus den jüngsten Wunden immer am reichlichsten aus und sammelt sich im Grandel an. Mit den Jahren geht man immer höher, so daß man schließlich oft bis gegen 2 m über dem Schnitte anlangt. Natürlich wird alsdann das Terpentin auf dem weiten Wege, den es bis zum Grandel zurücklegen muß, nicht besser. Daher sind die zuerst gesammelten Terpentine reicher an Terpentinöl, als die in späteren Jahren erhaltenen. (Wiesner.) Ähnlich wird auch bei Gewinnung des amerikanischen Terpentins verfahren, worüber H. E. Colton ausführliche Angaben gemacht hat (*Scientific American*, 22, 1870, p. 186). Es ist hauptsächlich die Biesekiefer (*Pinus australis*), welche das Terpentin liefert. Von der Nordostgrenze des Staates Nord-Karolina an entlang der Küste des Atlantischen Ozeans bis nach Florida, dann weiter bis an den Golf von Mexiko und von da bis Louisiana bildet die Biesekiefer einen Waldgürtel von mehr als 150 km Breite. Der Boden ist sandig mit einer Unterlage von gelbem Thon; das ganze Gebiet ist durchschnitten von tiefen, langsam fließenden Strömen und gewaltigen Sümpfen, meist mit Mergeluntergrund. Die Hauptindustrie ist in Nord-Karolina, namentlich bei Newbern zu suchen. Die Gewinnung des Terpentins geschieht, indem man nahe über dem Boden in dem Stamme der Kiefer einen halbmondförmigen Einschnitt macht (box). Dies geschieht in den Monaten Dezember bis Ende März. Mit dem Beginn des Frühlings fängt die eigentliche Arbeit an. Man schält zunächst über dem Einschnitt die Rinde ab und hackt dann nach der Mitte des Einschnittes gerichtete Rinnen in das Holz des entrindeten Stammstückes ein (siehe Fig. 76 a, Taf. VIII). Haben sich die Einschnitte mit Balsam gefüllt, so wird derselbe ausgeschöpft (b) zuerst in Eimer, welche man dann in im Walde verteilte größere Sammelgefäße entleert. Auf der Oberfläche des Baumes sammelt sich mehr oder weniger erhärtetes Harz, scrape genannt, an, welches man abharzt (c) und auf einen durch zwei Füße gehaltenen, in den Einschnitt geschobenen Brettle (d) ansammelt. Das Terpentin des ersten Jahres heißt Jungfernharz (virgin dip), das des zweiten und zum Teil dritten Jahres gelbes Harz (yellow dip); alle weiteren Produkte geben das Abfallharz (scrape). Das Jungfernharz ist ein honigähnlicher Balsam von weißlicher Farbe; es wird als Nr. 1 pale extra und als Fensterglassharz gesondert. 127 kg davon geben ungefähr 32 l Terpentinöl und 90 kg Kolophonium. Das gelbe Harz liefert aus 127 kg nur 27 l ätherisches Öl, aber über 90 kg Harz. Das Abfallharz hat fast denselben Ertrag, wie yellow dip und unterscheidet sich davon hauptsächlich nur durch die Farbe; doch kann man bei sorgfältiger Arbeit auch aus scrape ein ziemlich helles Harz gewinnen. Die ausgenützten Bäume werden gewöhnlich gefällt; bleiben sie aber stehen, so erleidet das Holz derselben eine eigentümliche Veränderung. Es füllt sich nämlich gänzlich mit einer pechartigen Masse, wird schwerer und sehr leicht entzündlich.

Man nennt es jetzt Lichtholz (light wood), weil es wie eine Kerze brennt, und benutzt es zur Teergewinnung. Die Destillation des Terpentins geschieht in rübenförmigen kupfernen Retorten mit gewöhnlich 25 bis 40 metr. Zentner Fassungsraum. Dieselben sind seitlich eingemauert, so daß das Feuer direkt den Boden trifft. Das obere Ende der Retorte besitzt eine weite Oeffnung für den Helm und ein kleines Loch, welches als Schau- und Wassereinlaßöffnung dient. An den Helm schließt sich die Kühltülle an. Das Terpentin wird mit der nötigen Wassermenge, die von Zeit zu Zeit entsprechend der Verdampfung ergänzt werden muß, in die Retorte gegeben und die Destillation durch direkte Heizung eingeleitet; die Arbeit mit Dampf hat sich nicht bewährt. Das Harz muß völlig vom Terpentinöl befreit werden, da er sonst trübe und minderwertig ausfällt. Ist die Destillation beendet, so läßt man das noch geschmolzene Harz von einer Seite der Retorte durch Filter in muldenförmige Bottiche ab, von wo es in Fässer ausgeschöpft wird. Die größte Destillieranstalt befindet sich in Wilmington (Nord-Karolina). — Bezüglich der Destillation macht Th. T. Wood noch einige weitere Angaben. Es soll nämlich zunächst das rohe Terpentin getrocknet und von gröberen Verunreinigungen (Rinde, Blätter, Nadeln u. s. w.) befreit werden. Die Destillationstemperatur muß durch Einlassen eines dünnen Wasserstrahls bei 158° gehalten werden und wird erst unterbrochen, wenn auf 9 Teile Wasser nur noch 1 Teil Terpentinöl übergeht. Alsdann soll das Harz abgezogen werden, weil sonst ein gefärbtes Öl übergehen würde; dieses Harz soll aber noch 20 Prozent ätherisches Öl enthalten. Diese letzten Angaben stehen offenbar im direkten Widerspruch mit den von Colton gemachten. Auch Mohr hat sich über Gewinnung und Verarbeitung des Terpentins im Süden der Vereinigten Staaten verbreitet (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 1398); doch sei nur hier darauf hingewiesen, daß nach ihm die allgemein gebräuchlichen Destillierblasen ein Fassungsvermögen von ungefähr 3640 l besitzen.

Das französische Terpentin und Terpentinöl stammt nach A. Renard vorzugsweise aus dem Departement des Landes und wird aus der Strandkiefer gewonnen (Chemik. Ztg. 7, 1883, S. 1401). Der Stamm wird mit scharfem, gekrümmtem Messer an der östlichen Seite unten eingeschnitten (April bis September), auf etwa 0,5 m Länge, und von Jahr zu Jahr ein neuer Schnitt darüber angebracht, bis man nach 5 Jahren bis zur Höhe von 2,5 bis 3 m gelangt ist. Dann beginnt man mit derselben Arbeit an der Südseite u. s. w., bis die Schnitte rundum gehen. Ehe man wieder auf die Ostseite gelangt ist, sind die dort gemachten Einschnitte vernarbt und man kann hier von neuem beginnen. Das Terpentin wird in Gefäßen aufgefangen, welche man an den Stamm stellt oder mit Hilfe eines Nagels unter den Schnitt hängt. Aller 14 bis 20 Tage schüttet man die Sammelgefäße aus; im Oktober kratzt man auch das den Bäumen anhaftende Harz ab. Das Terpentin wird zunächst gereinigt. Man schmilzt es zu diesem Zwecke, wobei sich oft 12 bis 15 Prozent Wasser unten absondern, während mechanische Verunreinigungen nach oben steigen und abgeschöpft werden. Das gereinigte Terpentin kommt in eine kupferne Blase und wird mit wiederholt erneuertem Wasser der Destillation unterworfen. Man erhält 15 bis 18 Prozent Terpentinöl. Bei fortgesetzter Destillation (ohne Wasserzusatz?) geht Harzöl über. Der Rückstand von der Terpentinölgewinnung wird noch warm filtriert und bildet im starren Zustande das Kolophonium des Handels.

Nach Th. W. Reates (Polyt. Centralbl. 20, 1854, S. 1406) wäre die Destillation des Terpentins mit Dampf vorzuziehen, und zwar mit einem Gemisch von gewöhnlichem und überhitztem Wasserdampf. Man soll nämlich den Dampf vom Kessel aus in ein Zweiwegrohr leiten, von dem die eine Abzweigung durch den Ueberhitzer führt. Noch vor der Blase sollen beide Röhre sich vereinigen und in der Blase in einer Dampfbrause enden. Hinter der Vereinigungsstelle ist ein Thermometer, in jedem Rohrstrange ein Hahn angebracht. Die Temperatur soll stets 104—107° C. sein, wobei nach und nach alles Terpentinöl mit den Wasserdämpfen übergeht. Zuletzt steigert man die Hitze bis 121°, um den Rückstand in der Blase zu entwässern und so klares, durchsichtiges Harz zu erhalten. Statt des Wasserdampfes soll auch erhitzte Luft verwendbar sein. Zur Dampf-

destillation des Terpentin^s eignet sich besonders der Apparat von Biolette (Dingl. polyt. Journal 169, 1863, S. 157). Derselbe besteht aus einer kupfernen Destillierblase mit eiförmigem Helm, aus welchem letzterem ein Abzugsrohr nach dem Kondensator führt. Der Apparat nimmt 4000 kg Terpentin auf. Die Blase ist mit Dampfmantel, Dampfsschlange für geschlossenen Dampf und 8 Röhren zum Eintritt des direkten Dampf^s in das Innere versehen, besitzt außerdem natürlich ein Mannloch und im Boden ein Abzugsrohr mit Verschluss. Man heizt zuerst den Mantel und die Dampfsschlange, bis das Terpentin geschmolzen ist, was bei 4000 kg Beschickung in etwa 2 Stunden der Fall ist. Alsdann läßt man direkten Dampf in die Blase treten, worauf die Destillation beginnt. Der Dampfzutritt muß sorgfältig geregelt werden. Nach etwa 8 Stunden ist die Destillation beendet, worauf man den direkten Dampf absperrt, im übrigen aber noch so lange heizt, bis alles Wasser aus dem Rückstande in der Retorte ausgetrieben ist. Das Kolophonium wird vom Boden aus direkt auf ein Filter abgelassen.

In jedem Falle muß bei der Gewinnung des Terpentinöls jede Ueberhitzung vermieden werden, da sich hierbei das Harz leicht zersetzt. Die Temperatur soll nicht wesentlich über 100° steigen, daher zweifellos die Verwendung von Wasserdampf besser ist, als die Destillation über direktem Feuer. Nur muß der Dampfzutritt gut geregelt werden, damit keine harzigen Massen übergerissen werden. Das Terpentinöl muß mit Rücksicht auf die Güte des Harzes vollständig abgetrieben, das Harz getrocknet und filtriert werden. Der Ertrag an Terpentinöl ist durchschnittlich 18 bis 24 Prozent. —

Noch ist nachzutragen, daß die Gewinnung einiger feinen Terpentine anders erfolgt, als bisher geschildert wurde. So erhält man das venetianische Terpentin (aus Lärchen), in dem man in den Stamm des Baumes Löcher bohrt, und diese mit Pfropfen verschließt. Im Laufe des Sommers füllen sich die Löcher mit dem Terpentin, welches man im Herbst abzieht. Manchmal schiebt man auch in die Löcher Rinnen und stellt unter deren äußeres, offenes Ende Gefäße auf, in welchem sich das Terpentin sammelt. Hört das Ausfließen auf, so verstopft man die Löcher und öffnet sie erst nach 2 Wochen wieder, worauf man abermals Terpentin bekommt. Bei letzterer Arbeitsweise ist der Ertrag ein besserer, aber der Baum leidet stärker. — Das Straßburger Terpentin entstammt der Weißtanne, welche am Stamme Harzbeulen entwickelt. Diese öffnet man und fängt den ausfließenden Balsam in Flaschen mit spitzer Mündung auf (Stohmann.)

Reinigung des Terpentinöls. Das rohe Terpentinöl ist für viele Zwecke, namentlich technische, ohne weiteres zu benutzen, zumal es bei guter Arbeit auch farblos ist. Meist aber rektifiziert man das Del noch, wozu man sich nicht der einfachen Destillation mit Wasserdämpfen bedienen kann. Diese Methode genügt deshalb nicht, weil hierdurch beigemischtes Harz, welches dem Dele eine saure Reaktion verleiht, nicht beseitigt werden würde. Man mischt daher zuerst eine genügende Menge Rastmilch oder gebrannten Kalk (0,5 Prozent) ein und destilliert hierauf im Dampfströme, eine Operation, welche man auch mit lange aufbewahrtem und daher teilweise verharztem Dele ausführen muß. Im kleinen läßt sich auch das Verfahren von Schulze verwenden, nämlich das Ausschütteln des Terpentinöls mit Weingeist, in welchem sich nur die Verunreinigungen neben sehr wenig Terpentinöl auflösen. Das Gemisch sondert sich nach dem spezifischen Gewicht beim Stehen.

Terpentinöl als Nebenprodukt. Bei trockner Destillation von harzreichem Koniferenholz erhält man neben Teer auch Terpentinöl, welches letzteres aber viel Teer gelöst enthält (30—40 Prozent), stark brenzligen Geruch hat und dunkelbraune Farbe besitzt. Nach Mathieu (Polyt. Centralbl. 25, 1859, S. 1447) reinigt man solches Del am besten wie folgt. Man rührt ungefähr eine Stunde lang mit 2 prozentiger Schwefelsäure von 66° B. kräftig durch, wobei sich das Del wegen Verkohlung des Teers noch dunkler färbt, läßt absetzen und zieht das klare Terpentinöl ab. Letzteres wird mit Kreide neutralisiert und der Destillation unterworfen. Das Destillat ist farblos, dünnflüssig und von schwach aromatischem Geruch, welchen man durch nochmaliges Rektifizieren über fettem Del beseitigen kann. Statt dessen ist auch Destillation über Aezkalk oder Chlorkalk anwendbar. — Das Teeröl, Pechöl (oleum picis) oder Kienöl (oleum pini) wird aus dem Teer gewonnen, welcher beim Teerschweelen mit Tannen- oder Fichtenharz zuerst ausbratet; derselbe wird „weißer Teer“ genannt, weil er wenig gefärbt ist. Man unterwirft diesen Teer der trocknen Destillation und erhält als Rückstand Pech, als Destillat das Kienöl. Dasselbe riecht ähnlich wie Terpentinöl, aber stärker und unangenehmer (Sirzel). Das japanische Fichtenteeröl, auch Matsuöl, wird durch Destillation des Teers einer japanischen Kiefer (Pinus Massonia oder P. densiflora, beide in Japan „Matsu“ genannt) gewonnen. Es besitzt $D = 0,875$ und enthält nur 4 Prozent Phenole von angenehmem Guajacolgeruch. Der in Alkalien unlösliche Teil siedet zu 90 Prozent unter 180°; 10 Prozent gehen erst über 200° über (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547, 1397). Interessant ist auch die Angabe von M. Faudel, daß sich Terpentinöl als Nebenprodukt der Holzstofffabrikation erzeugen läßt (Papierzeitung 1, 1876, S. 210). Wird nämlich Nadelholz bei geringem Drucke mit Natronlauge erhitzt, so destilliert ein Del ab, welches nach Terpentin- und Kienöl riecht; steigt dagegen der Druck auf 3—4 Atm., so erinnert das übergehende ätherische Del dem Geruche nach an Rosmarinöl. Faudel empfiehlt zur Gewinnung des Dels den folgenden Apparat (Fig. 77, Taf. VII). Vom oberen Teile des stehenden Holztochers oder vom Dampfdom A des liegenden Kochers H aus gehen Rohre B, welche nach vollendeter Kochung den Dampf ableiten sollen, bevor man die erschöpfte Lauge unter schwachem Drucke durch unten angebrachte Abflußrohre fortpreßt. In diese Rohre B ist gleich oberhalb des Hahnes C das dünne Rohr D eingeschaltet, welches in die im Kühlfaß liegende Schlange I übergeht. Weiter sind noch die Hähne E und F angeordnet. Herrscht im Kocher ungefähr 2 Pfund Druck, so öffnet man C und E ein wenig, worauf bei G ein Gemisch aus Wasser und Del abfließt. Wird die Menge des Dels unbedeutend, so schließt man E und C wieder. Wichtiges Öffnen der Hähne und gutes Kühlen sind maßgebend für den Erfolg. Der Ertrag ist ungefähr $\frac{1}{3}$ Prozent; das Del ist leicht vom Wasser zu trennen. Vorsicht ist wegen der leichten Entzündlichkeit des Dels bezüglich der Anordnung des Gefäßes unter G geboten.

Endlich kann man ein leichtes Holzöl, welches wohl zweifellos zu den Terpentinölen gehört, als Nebenprodukt der Fabrikation von Lederpappen oder von braunem Holzstoff beim Dämpfen von Nadelholz erhalten (Papierzeitung 9, 1884, S. 1090. — Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 232). Die Bildung des Dels findet bei 4 bis 5 Atmosphären Dampfdruck bereits nach 3 bis 4 Stunden statt, also schon zu Anfang der Dämpfung, und setzt sich bis

zum Schluß der Arbeit sehr ergiebig fort. Das Kondenswasser wird in aus-
rangierte eiserne Kessel, gemauerte cementierte Behälter oder, nach F. Boleg,
noch einfacher in große Delfässer gelassen, welche letztere nach Art der
Florentiner Flaschen mit einem Blechrohre versehen sind. Das Zuflußrohr
zu den Behältern soll möglichst gekühlt werden (durch Durchlegen durch
Wasser); die Behälter selbst sollen — falls sie nicht die Einrichtung der
Florentiner Flaschen haben — hoch und eng sein. Das rohe Del wird
abgeschöpft und gereinigt. Die Reinigung erfolgt am besten zuerst mit
Kalkfall (2 Prozent gleich 6 Prozent Kaltmilch) und dann mit Schwefelsäure,
oder erst mit Natronlauge (2 Prozent von 6° B.) und dann mit Kalkfall
(1 Prozent). Auch die Mitbenutzung von Knochenkohle ist zu empfehlen.
Alsdann wird abdestilliert und das Destillat mit Hilfe von gebranntem
Gips entwässert. Die Reinigung mit Natronlauge und Kalk oder mit Kalk
allein kann direkt in der Destillierblase erfolgen; übrigens kann man das
rohe Del wahrscheinlich auch ohne weiteres an Terpentingölfabriken absetzen.
Das gereinigte leichte Holzöl ist fast geruchlos, rechtsdrehend, hat
D gleich 0,85 und siedet bei 166°. Es wird als Ersatz für Terpentingöl in
Lack- und Firnisfabriken verwendet, da es Harze, Kautschuk u. s. w. leicht auflöst.

Handelsorten des Terpentingöls. Es kommen hauptsächlich
drei Terpentingölarten in den Handel: das französische, das amerikanische
oder englische und das russische Terpentingöl. Hierzu kommen das
deutsche, schwedische und venetianische Terpentingöl, sowie einige
zunächst nicht weiter in Betracht zu ziehende besondere Terpentingölarten,
wie das Templinöl, das Tannenzapfenöl, das Waldwollöl, das
Kamphir, das Abieten, das Fichtennadelöl, das Latschen-
kiefernöl, das Edelkastanienöl, das Tannensamenöl u. s. w. Wir
haben es zunächst nur mit den eigentlichen Terpentingölen zu thun, welche
sich im allgemeinen durch Dichte, Siedepunkt, Farbe, Geruch und Reinheits-
grad, sowie durch ihr Drehungsvermögen voneinander unterscheiden, also
zunächst in physikalischen Eigenschaften. Dazu kommen dann freilich noch
einige chemische Unterschiede, daher wir die Eigenschaften der verschiedenen
Terpentingölarten im Zusammenhange besprechen müssen.

Französisches Terpentingöl. Wie schon erwähnt, wird dasselbe
vorzugsweise aus dem Terpentin von *Pinus Pinaster Sol s. maritima Poir.*,
der Felsöhre oder Strandkiefer, und zwar hauptsächlich in der Umgegend von
Bordeaux und Bayonne gewonnen. Früher war das französische fast das einzige
in größeren Mengen auf den Markt gebrachte Del, bis das billigere ameri-
kanische Del sich Eingang zu verschaffen wußte. Das französische Del besitzt
nach H. E. Armstrong (Chem. Centralbl. [3] 14, 1883, S. 206) sehr
gleichmäßige Beschaffenheit, welche sich auch durch ziemlich gleichbleibendes
Drehungsvermögen zu erkennen gibt. Das Del ist linksdrehend, im rohen
Zustande farblos oder gelblich, von der Dichte 0,864 und dem Siedepunkt
160°. Das Drehungsvermögen für Natriumlicht und 200 mm Flüssig-
keitssäule beträgt nach Armstrong $\alpha_D = -60$ bis -61° ; von
anderer Seite (Stohmann) wird für rektifiziertes französisches Terpentingöl
 $\alpha_D = -29,3^\circ$ angeführt. J. Lafont (Bull. Soc. Chim. [N. S.]
49, 1888, p. 323) fand für mehrfach rektifiziertes französisches Del $[\alpha]_D$
 $= -39^\circ 50'$ und den Siedepunkt 156 bis 157°. Berthelot (Journ.
f. pr. Ch. 89, 1863, S. 353) gibt den Siedepunkt für rektifiziertes
Del zu 161° und $[\alpha]_D = -42,3^\circ$ an. J. Riban (Ann. Chim.

Phys. [V. sér.] 6, 1875, p. 5) führt für vollständig reines, rektifiziertes Terpentinöl von Landes $[\alpha]_D = -40,3^\circ$, ferner $D = 0,8685$ bei 10° und den Siedepunkt $= 156^\circ$ (bei 760 mm) auf. Ähnlich fanden L. Pesci und C. Betteli (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 11) für völlig gereinigtes französisches Terpentinöl den Siedepunkt 156 bis 158° und $[\alpha]_D = -37,92^\circ$. Es liegt sonach der Siedepunkt je nach dem Reinheitsgrade für rektifiziertes französisches Terpentinöl bei 156 bis 161° und das spezifische Drehungsvermögen $[\alpha]_D$ zwischen $-37,92$ und $-40,3^\circ$. — Was die chemische Zusammensetzung des französischen Terpentinöls anlangt, so besteht dasselbe im reinen Zustande vollständig aus Linkspinen $C_{10}H_{16}$ (Terebenten); doch finden sich darin auch gewisse Mengen von Dipenten $C_{10}H_{16}$, welche sich aus den Pinen bei der Gewinnung des Terpentinöls infolge des Einflusses der Hitze gebildet haben. Durch diese Kohlenwasserstoffe, namentlich das Linkspinen, werden die chemischen Eigenschaften des Oels bedingt; es sind also die Eigenschaften dieser Kohlenwasserstoffe, wie an früherer Stelle zusammengestellt, nachzulesen.

Amerikanisches Terpentinöl, auch englisches Terpentinöl genannt. Dasselbe wird aus dem amerikanischen Terpentin von *Pinus australis* Michx., der Besentiefer, und *Pinus Taeda* L., der Weihrauchiefer, gewonnen. Während es anfangs ziemlich unrein auf den Markt kam, ist es jetzt in gewünschter Reinheit zu erlangen. Sein Drehungsvermögen und seine Farbe sind verschieden, seine sonstigen Eigenschaften ziemlich gleich; doch trocknet es etwas leichter, als französisches Del (Armstrong). Das Del ist rechtsdrehend, und zwar beträgt das Drehungsvermögen des rektifizierten Oels (nach Stohmann) $\alpha_D = +14,15^\circ$, das spezifische Drehungsvermögen nach Lafont $[\alpha]_D = +14^\circ 4'$, nach L. Pesci (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1097) $[\alpha]_D = +13,945^\circ$. Nach letzterem sind auch linksdrehende Kohlenwasserstoffe im amerikanischen Terpentinöl enthalten, freilich von schwachem Drehungsvermögen und in geringen Mengen. Den Siedepunkt gibt Pesci wie Lafont zu 156 bis 157° an, die Dichte beträgt nach ersterem $0,8641$. Wallach fand den Siedepunkt zu 159 bis 161° für Del des Handels. Die chemische Zusammensetzung des amerikanischen Terpentinöls ist bereits früher erwähnt worden (S. 95). Sein Hauptbestandteil ist Rechtspinen oder Australen $C_{10}H_{16}$, neben welchen sich aus gleichem Grunde, wie beim französischen Terpentinöl, auch Dipenten findet. Nach Ph. Barbier und J. Silt (Chem. techn. Rep. 1889, S. 50) ist das aus amerikanischem Terpentinöl gewonnene Australien eine farblose, sehr bewegliche Flüssigkeit von schwachem Geruche und der Dichte $0,8789$ bei 0° . Durch mehrstündiges Erhitzen auf 300° wird es in Isoaustralen verwandelt, welches bei $117,5^\circ$ siedet, $D = 0,8593$ bei 0° besitzt und nach Orangen riecht.

Russisches Terpentinöl. Dieses Del wird aus Terpentin von *Pinus silvestris* L., der gemeinen Kiefer, und *Pinus Ledebourii* Endl., einer Lärchenart, häufig jedoch auch als Nebenprodukt der trocknen Destillation des Kiefernholzes gewonnen und enthält im letzteren Falle oft Teerbestandteile, besitzt auch häufig durchdringend emphyreumatischen Geruch und ist leicht oxydierbar. Von den bis jetzt genannten Terpentinölen hat es die geringste technische Bedeutung. Das Del ist rechtsdrehend. Es siedet nach Wallach bei 168 bis 180° , nach F. Flawitzky (Berl. Ber. 20, 1887, S. 1956) im höchst rektifizierten Zustande bei $155,5$ bis $156,5^\circ$ (korrigiert). Das

rektifizierte russische Terpentinöl ist auch frei von dem brenzligen Geruche des rohen Oels. Seine Dichte beträgt 0,8764 bei 0° und 0,86 bei 20° (bez. auf Wasser von + 4°), sein spezifisches Drehungsvermögen $[\alpha]_D = + 32^\circ$. Nach E. T. Ringzett (Chemil. Ztg. 10, 1886, Rep. S. 43) schwankt die Dichte zwischen 0,862 und 0,8722. Die Zusammensetzung des russischen Oels ist von Wallach genau festgestellt; das Öl enthält als wesentliche Bestandteile Rechtspinen und Sylvestren, ersteres um 160, letzteres zwischen 170 und 180° übergehend; endlich noch Dipenten, welches über 180° abdestilliert. (Vergl. S. 99).

B. Kurilow fand im Oele aus dem Harze von *Pinus abies* (Linné ?) inaktives Terpen, Linksisoterpen und nicht näher untersuchte sauerstoffhaltige Verbindungen (Chemisches Centralbl. 60, 2, 1889, S. 985). Das inaktive Terpen siedet bei 157° (kor.) und besitzt $D = 0,875$ bei 0° oder 0,8589 bei 20°. Chlormwasserstoff liefert damit ein festes, bei 126,5° schmelzendes Monochlorhydrat. Dieses inaktive Terpen ist also wohl Pinen, nur müßte man an ein Gemisch aus + und – Pinen denken. Das Linksisoterpen siedet zwischen 172 und 176° und besitzt $\alpha_D = -40,6^\circ$. Es wäre dies wohl ein Linkssylvestren. Noch sei erwähnt, daß W. W. Markownikow und R. Stschukarew (Chemil. Ztg. 14, 1890, S. 126) bei Untersuchung des Rechtsterpens aus russischem Terpentinöl (Rechtspinen) fanden, daß dieses Pinen 4 Atome Brom bindet, also 2 Doppelbindungen haben müßte. Die Bestätigung dieser Angabe muß abgewartet werden.

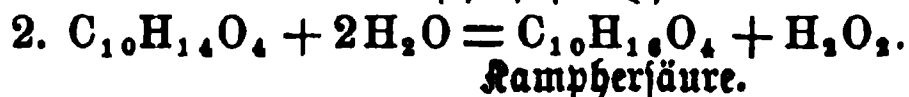
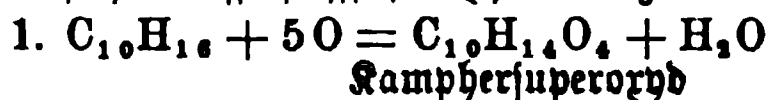
Schwedisches Terpentinöl. Das Öl wird in gleicher Weise wie das russische Terpentinöl dargestellt, ist diesem physikalisch sehr ähnlich und besitzt, wie Wallach nachgewiesen hat, dieselbe Zusammensetzung.

Ueber das deutsche oder polnische und venetianische Terpentinöl fehlen alle näheren Angaben. Das Öl aus Straßburger und venetianischem Terpentin, wie aus Kanadabalsam enthält Linkspinen, ist also linksdrehend.

Allgemeine Eigenschaften des Terpentinöls. Das gereinigte Terpentinöl ist eine klare, farblose, sehr bewegliche Flüssigkeit von eigentümlichem Geruche, scharfem Geschmache und hohem Lichtbrechungsvermögen. Der Geruch ist beim käuflichen Öl gewöhnlich unangenehm, weil dasselbe Verunreinigungen brenzlicher Natur, sowie Oxydationsprodukte enthält. Der Geschmack ist zuerst erhitzend und harzig gewürzhaltig, später beißend. Was das Lichtbrechungsvermögen anlangt, so gibt Riban als Refraktionsindices für französisches Terpentinöl (völlig rein) an: für Rot $n_r = 1,4622$; für Gelb $n_j = 1,4648$; für Grün $n_v = 1,4693$; für Blau $n_b = 1,4759$. Ferner nennt Flawitzky als molekulare Brechung des rechtsdrehenden Terpens aus russischem Terpentinöl die Zahl 71,24. — Die Dichte des Terpentinöls ergibt sich aus den schon gemachten Angaben zu 0,85 bis 0,91; je reiner das Öl ist, desto niedriger ist das spezifische Gewicht desselben, gewöhnlich wird es jedoch zwischen 0,86 und 0,89 liegen. Der Siedepunkt liegt bei 160 bis 180°; für neutralisiertes, im luftleeren Raume rektifiziertes Öl nach Berthelot bei 159 bis 163°, also ziemlich nahe an 160°. In Wasser ist das Öl so gut wie unlöslich. Mit der achtfachen Raummenge an Weingeist von $D = 0,84$ läßt es sich klar mischen; von Weingeist mit $D = 0,83$ sind 9 bis 10 Volumina nötig; mit absolutem Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, fetten und flüchtigen Oelen ist es in allen Verhältnissen mischbar. Es ist selbst ein gutes Lösungsmittel für Schwefel, Phosphor, Harze, Kautschuk u. s. w. Jedes Terpentinöl ist optisch aktiv; das französische, straßburger, venetianische und kanadische Öl ist linksdrehend, die übrigen Terpentinöle sind rechtsdrehend.

Bezüglich des chemischen Verhaltens von Terpentinöl ist zunächst daran zu erinnern, daß reines Terpentinöl nur aus Kohlenwasserstoffen von der Formel $C_{10}H_{16}$ besteht, und zwar sind darin Pinen, Sylvestren und Dipenten nachgewiesen worden. Diese Kohlenwasserstoffe bedingen denn auch das Verhalten des Oels bei der Einwirkung chemischer Reagentien. Da aber das chemische Verhalten der genannten Terpene bereits sehr ausführlich geschildert wurde, so können wir uns an dieser Stelle kurz fassen. Zunächst sei daran erinnert, daß Terpentinöl in der Luft sehr leicht Sauerstoff aufnimmt und unter Bildung von Kohlen-, Ameisen-, Essigsäure u. s. w. nach und nach verharzt. Hierbei wird das Öl dickflüssiger und gelblich von Farbe. An und für sich besitzt es neutrale Reaktion; hat es aber einen Verharzungsprozeß erlitten, so reagiert es sauer. Die Oxydation des Terpentinöls durch Luft liefert bei Innehaltung niedriger Temperaturen und starker Belichtung mit indirektem Sonnenlichte Ozon oder Wasserstoffsuperoxyd.

Nach Schönbein soll Ozon entstehen, welches sich mit dem Terpentinöl zu einer eigentümlichen, stark oxydierenden Verbindung vereinigt, so daß man verharztes Terpentinöl wie eine Ozonlösung verwenden kann. Nach Ringzett dagegen entsteht Wasserstoffsuperoxyd und zwar in zwei Phasen:



Ringzett hat Terpentinöl mit Wasser überschichtet und Luft unter guter Belichtung der Flüssigkeiten durchgeleitet. In dem Wasser lösen sich Wasserstoffsuperoxyd und Kampfersäure auf, wodurch das Wasser antiseptische Wirkung erhält; es gelangt unter dem Namen „Sanitas“ als Desinfektionsmittel in den Handel. Von den verschiedenen Terpentinölen nimmt nach Ringzett russisches und schwedisches Öl am meisten, schweizerisches Öl weniger und amerikanisches Öl am wenigsten Sauerstoff auf; in Verhältniszahlen betragen die Sauerstoffmengen 100:89,4:78,9. Auch Bardsky und Papasogli haben die Bildung von H_2O_2 bei der Oxydation des Terpentinöls konstatiert; letzterer weist nach, daß hierbei kein Ozon entsteht; ersterer will Spuren von salpetriger Säure gefunden haben (siehe übrigens S. 86, 87).

Auch durch andre Stoffe wird Terpentinöl leicht oxydiert; so z. B. durch rauchende Salpetersäure unter Entzündung; durch verdünnte Salpetersäure langsamer, wobei Essig-, Propion-, Butter-, Paratoluyl-, Terephthal-, Terebinsäure und Dimethylfumaranhidrid entstehen; Chromsäure liefert Essig-, Terebin-, Terpenylsäure u. s. w.

D. Wallach (Lieb. Ann. 259, 1890, S. 309): Bei der Oxydation von Terpentinöl entsteht zuerst wahrscheinlich Pinol und Pinolhydrat, dann diesen Zwischenprodukten entsprechend Terebin- und Terpenylsäure.

Sehr energisch wirkt ferner das Chlor auf Terpentinöl ein, indem es demselben den Wasserstoff entzieht, sich mit diesem zu Chlornwasserstoff verbindend, und den Kohlenstoff abscheidet; meist tritt Entzündung unter Ausstoßen kräftiger Rauchwolken ein. Bei gemäßigter Einwirkung des Chlors entstehen dagegen Substitutions- oder Additionsprodukte des Terpens. Brom wirkt ähnlich ein; bei genügender Abkühlung des Terpentinöls entsteht das Dibromid $C_{10}H_{16}Br_2$. Jod löst sich in kaltem Terpentinöl auf, liefert aber nach kurzer Zeit, beim Eintragen in warmes Öl sofort, eine explosionsartige Reaktion. Nach R. S. Davies (Chem. Centralbl. 60, 1, 1889, S. 757) nimmt Terpentinöl, wie es im

Handel zu haben ist, 377 Prozent Jod auf (Durchschnitt aus 12 Bestimmungen), ist also von allen ätherischen Oelen dasjenige mit der höchsten Jodzahl. Wird Jod im vierfachen Gewichte Terpentinöl gelöst und die Lösung der Destillation unterworfen, so erhält man nach H. A. Armstrong (Berl. Ber. 12, 1879, S. 1756) bis 250° Destillate, welche neben Cymol einen nicht aromatischen Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{20}$ enthalten (wahrscheinlich ein Gemisch eines bei 160 und eines bei 170° siedenden Kohlenwasserstoffs). Ueber die Einwirkung des Chlormwasserstoffs auf Terpentinöl ist bereits ausführlich berichtet worden: es entsteht dabei der künstliche Campher, das Chlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$, welcher eine weiße krystallinische Masse bildet, bei 125° schmilzt und bei 210° siedet. Das Dichlorhydrat entsteht dagegen unter dem Einflusse von rauchender Salzsäure oder beim Einleiten von Chlormwasserstoff in die alkoholische oder ätherische Lösung des Terpentinöls; es hat die Formel $C_{10}H_{16}, 2HCl$ und bildet Krystalle, welche bei 48° schmelzen. — Bleibt Terpentinöl in feuchter Luft stehen oder enthält es Wasser, so bildet sich häufig das Terpentinölhydrat $C_{10}H_{16}, 2H_2O$, welches auch Terpin genannt wird. Von diesem leiten sich verschiedene Hydrate ab. Das aus Terpentinöl von selbst sich ausscheidende Hydrat, auch Terpentincampher genannt, hat die Formel $C_{10}H_{16}, 2H_2O + H_2O$ und ist ein gut krystallisierender Körper, welcher beim Erwärmen das Krystallwasser verliert und in Terpin übergeht (Näheres hierüber siehe S. 128). — Die Veränderungen des Terpentinöls durch Hitze sind größtenteils schon erwähnt. Schon Regnault gab an, daß Terpentinöl beim Erhitzen in geschlossener Röhre in eine bei 300° siedende Verbindung übergeht. Bouchardat fand dann weiter, daß das Oel beim Destillieren unter Ueberhitzung seinen Geruch, seine Dichte und sein Drehungsvermögen verändert. Berthelot zeigte dann, daß überhitztes Terpentinöl zum Teil polymerisiert, zum Teil in isomere Verbindungen verwandelt wird (Journal Pharm. Chim. [3] 24, 1853, p. 428). Diese Umwandlung des Oels durch Hitze scheint bei 240 bis 250° zu beginnen; sie wird durch die Gegenwart gewisser Kontaktsubstanzen, wie Chlorcalcium, Salmiak, Flußspat, Chlorzink u. s. w., sehr begünstigt. Durch Wallachs Untersuchungen wurde festgestellt, daß die entstehende isomere Verbindung Dipenten ist. — Wird Terpentinöldampf durch eine nicht ganz bis zur Rotglut erhitzte Röhre geleitet, so bilden sich nach Tilden Isopren C_5H_8 , Heptin, C_7H_{12} , Toluol, Metaxylol, Cymol, Dipenten und Polnterpene; ist die Röhre rotglühend, so erhält man nach Schulz (Berl. Ber. 10, S. 113) Benzol, Toluol, Metaxylol und Isomere, ferner Naphthalin, Phenanthren, Anthracen u. s. w., also Körper, welche sich im Steinkohlentheere finden. — Konzentrierte Schwefelsäure färbt gutes frisches Terpentinöl gelblichrot bis dunkelbraunrot, verhält sich aber gegen alte Terpentinölsorten verschieden; glasige Phosphorsäure färbt Terpentinöl rot. — Die Einwirkung des Terpentinöls auf Metalle hat J. M. Merrick studiert (Dinglers polyt. Journ. 211, 1874, S. 488). Dabei spielt die Luft eine wesentliche Rolle, und das Terpentinöl überträgt den Sauerstoff auf das Metall. Zinn wird sehr wenig angegriffen, während Blei nach und nach völlig in das Oxid verwandelt wird.

Das Camphin des Handels wird aus Terpentinöl gewonnen, und zwar nach F. Lorenz (Polyt. Centralbl. 20, 1854, S. 1406), wie folgt. Man bereitet sich aus 6 Gewichtsteilen gutem Chloralkali mit 75 Gewichtsteilen Wasser in der Kälte

einen Auszug, welchen man klar filtriert und hierauf mit 70 Gewichtsteilen rohem Terpentinöl in eine verzinnte Destillierblase gibt, welche nur zu $\frac{2}{3}$ gefüllt werden darf. Man heizt vorsichtig an und erhält so lange in gelinder Destillationstemperatur, bis nur noch 4 Gewichtsteile Flüssigkeit in der Blase sind. Das noch trübe Destillat wird nunmehr in Glasflaschen gefüllt, welche man gut verschließt und 3 bis 4 Tage stehen läßt. Nach dieser Zeit ist das Wasser ausgeschieden, und man kann das Kamphiu, welches die obere Schicht bildet, abheben. Es muß in gut verschlossenen Gefäßen aufbewahrt werden. Das Kamphiu ist völlig harzfrei und riecht angenehmer als Terpentinöl, hat aber heute keine technische Bedeutung mehr.

Verwendung, Verfälschung. Das Terpentinöl wird als Lösungsmittel für Harze in der Firnisfabrikation, als Verdünnungsmittel für Oelfarben, zur Darstellung des Kamphins, als Lösungsmittel für Kautschuk u. s. w., angewendet. Zum Lösen von Kautschuk muß nach C. Leber (Polyt. Centralbl. 29, 1863, S. 910) völlig harzfreies Terpentinöl genommen werden, da der geringste Harzgehalt ein schnelles Trocknen der Lösung verhindert und den Kautschuküberzug klebrig ausfallen läßt. Der Zusatz von Terpentinöl zu Oelfarben geschieht nicht allein, um eine größere Verdünnung bei ungeschwächter Deckkraft zu geben, sondern auch, um das Eintrocknen der Farben zu beschleunigen; das Terpentinöl ozonisiert nämlich den Sauerstoff der Luft, und das gebildete Ozon führt schnellere Oxydation des trocknenden Oeles herbei. Das Terpentinöl verharzt ebenfalls, bindet aber die Farbe nicht, daher man höchstens $\frac{1}{3}$ vom fetten Oele an Terpentinöl zusetzen darf. Zum Auflösen von Harzen (Kopal, Bernstein u. s. w.) wird mit Vorliebe altes, schon oxydiertes Del benutzt. — Weiter findet das Terpentinöl auch medizinische Verwendung als Bandwurmmittel, als Gegengift bei Phosphorvergiftungen, gegen Emphysem, als blutstillendes Mittel, gegen Geschlechtskrankheiten u. s. w. Bei Bronchitis und Emphysem benutzt man es als Inhalation, seiner antiseptischen Wirkung wegen. Beim innerlichen Gebrauch ist zu beachten, daß größere Mengen giftig sind; Kaninchen werden schon durch 15 bis 30 Tropfen Terpentinöl getötet. Terpentinölvergiftungen zeigen sich durch starke Diarrhöe, Beilchengeruch des Harns (schon bei längerem Einatmen der Dämpfe auftretend) bei nicht zu großen Dosen, Vermehrung (bei geringen) oder Verminderung (bei großen Dosen) der weißen Blutkörperchen, vorübergehende Temperatursteigerung mit darauffolgender Erniedrigung, Stirnkopfschmerz, Unruhe, Ohrensausen, Hautjucken u. s. w. an. Selbst fortgesetztes Einatmen der Dämpfe ruft Schlaflosigkeit, Kopf- und Nierenschmerzen hervor; nach Chevreul (Journ. f. prak. Chem. 88, 1863, S. 499) sind diese Krankheitsercheinungen aber nur vorübergehende und lassen sich durch gehörigen Luftwechsel überhaupt vermeiden. Während man im allgemeinen bei innerlichem Gebrauch stets reines Del verwendet, muß im Gegensatz hierzu bei Phosphorvergiftungen altes stark oxydiertes Del eingegeben werden (auf Zucker in Gallertkapseln, in Emulsion oder als Latwerge). Solches Del oxydiert nämlich den Phosphor schnell, und die Oxyde des Phosphors haben keine giftige Wirkung; es soll sich auch eine nicht giftige terpentinphosphorige Säure bilden, die mit dem Harn abgeht (Husemann). Außerlich wird das Terpentinöl zu Einreibungen, früher auch als Verbandmittel angewendet. Auf der Haut ruft das Del Rötung mit Geschwulst, nicht selten auch Bläschenbildung hervor. Ferner setzt man es mitunter Gurgelwässern, Klystieren u. s. w. zu.

Von Verfälschungen des Terpentioles sind zu nennen: Petroleum und Petroleumäther (Armstrong), Teer- oder Pechöl (Maier).

Letzteres ist ein Nebenprodukt von der Gewinnung des Teers aus Kiefernholz und im rektifizierten Zustande nicht irgend wesentlich von Terpentinöl verschieden, so daß man also diesen Zusatz nicht eigentlich als Verfälschung bezeichnen kann, falls er nicht mit rohem teerhaltigem Öle geschah. Petroleum läßt sich im Terpentinöl daran erkennen, daß solches Öl bei vorsichtiger Destillation mehr als einige Zehntel Prozent Rückstand hinterläßt, der bläulich fluoresziert und in verdünnter Salpetersäure unlöslich ist. Auch der Methode von W. M. Burton kann man sich zur Entdeckung des Petroleum im Terpentinöl bedienen, welche auf der Thatsache beruht, daß Terpentinöl durch Salpetersäure von 51,4 Prozent Gehalt völlig oxydiert wird, dagegen Petroleum durch eine solche Säure keine Veränderung erleidet. Nach beendeter Reaktion scheidet man die aus dem Öle entstandenen, in heißem Wasser löslichen Säuren und das Petroleum und bestimmt die Menge des letzteren (Chem. Centralbl. 61, 1, 1890, S. 882). Petroleumäther läßt sich dadurch auffinden, daß man das Öl mit verdünnter Schwefelsäure (2 Vol. Säure + 1 Vol. Wasser) in der Kälte durchschüttelt, nach längerer Einwirkungsdauer mit Wasserdämpfen abdestilliert, das Destillat mit stärkerer Schwefelsäure (4 : 1) behandelt und abermals destilliert. Bei unverfälschtem Öle beträgt die Menge des Destillates höchstens 4 bis 5 Prozent. Die Anwendung der Säure bezweckt Polymerisierung des Terpens, wodurch dasselbe schwerer flüchtig wird. (Armstrong, Chem. Centralbl. [3], 14, 1883, S. 206). Nach Marquardt (Pharm. Centralhalle 1888, S. 226) kommt ein sogen. Patentterpentinöl in den Handel, welches nichts anderes ist, als Mineralöl mit sehr wenig Terpentinöl. Die Dichte dieser Mischung beträgt 0,8087, ist also wesentlich niedriger als die des Terpentinöles. Nach dem Handelsbericht von Gehe & Comp., (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 482) kommt mitunter schlechtes französisches Terpentinöl in den Handel, welches wahrscheinlich mit Brenzöl (*huile pyrogenée*) verfälscht ist. Damit stimmen die Angaben Aignans überein. Französisches Terpentinöl wird nämlich nach A. Aignan (Compt. rend. 109, 1889, p. 944) mit bis zu 5 Prozent Harzöl verfälscht. Ein größerer Zusatz macht das Öl flebrig und erteilt ihm einen eigentümlichen Geruch. Während das reine Öl $\alpha_D = -60^\circ 26'$ bis $-63^\circ 20'$ zeigt, sinkt das Drehungsvermögen durch Zusatz von Harzöl beträchtlich, z. B. bei 5 Prozent Zusatz auf $\alpha_D = -54^\circ$. Die Harzöle werden durch trockene Destillation von Kolophonium erhalten und kommen in drei Sorten mit verschiedenem Drehungsvermögen in den Handel.

Im großen und ganzen wird Terpentinöl viel seltener verfälscht, als vielmehr selber zur Verfälschung anderer ätherischer Öle benutzt. Es läßt sich in den letzteren nur durch ziemlich umständliche chemische Methoden auffinden, unter denen die (S. 158 näher geschilderte) verbesserte Guajakprobe nach Hager (Seifenfabrikant 6, 1886, S. 594) sich am meisten bewährt hat. Mitunter kann auch die Jodzahl einen Anhaltspunkt liefern.

Besondere Terpentinölarten. Zu den Terpentinölen zu zählen, aber im Handel nicht zu haben oder von besonderer Beschaffenheit, sind die folgenden Öle.

Kottannenöl, Fichtenöl. Dieses Öl wurde von F. Wöhler durch Destillation junger, harzfreier, entnadelter Zweige von *Pinus abies* L. (= *Abies excelsa* D. C. = *Pinus excelsa* Lam., gemeine Fichte, Kottanne) mit Wasser-

dämpfen erhalten. Das Del bildet eine dünne, farblose, nach Fichtennadeln riechende Flüssigkeit, welche bei 167° siedet und an der Luft schnell zu einem klaren Firnis eintrocknet. Das rohe Del ist ein Gemisch eines Kohlenwasserstoffs mit einem sauerstoffhaltigen Körper; wird es mit Kalium in Berührung gelassen, so scheidet sich unter Wasserstoffentwicklung eine braune Gallerte aus, und beim Abdestillieren erhält man ein citronen- und apfelsinenähnlich riechendes Del, welches sehr dünnflüssig ist und das Licht stark bricht. Dasselbe besitzt die Zusammensetzung des Terpentins (C₁₀H₁₆), siedet bei 167° , besitzt $D = 0,856$ bei 20° und bildet mit Chlornwasserstoff eine flüssige Verbindung. (Liebig's Annalen 47, 1843, S. 237). Aus diesen Angaben läßt sich nicht genau feststellen, welches Terpen vorliegt; wahrscheinlich war dasselbe noch nicht rein.

Sibirisches Terpentinsöl. Dieses Del wurde durch Destillation des Terpentins von Pinus sibirica mit überhitzten Wasserdämpfen erhalten, und zwar durch P. S. Golubeff (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1622). Aus der bei ungefähr 162° siedenden Fraktion scheidet sich bei 0° ein harter, optisch inaktiver Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₆ ab, welcher bei 30° schmilzt und bei 159° siedet. Obwohl diese Zahlen nicht gut stimmen, liegt doch wohl zweifellos ein inaktives Camphen vor, welches vielleicht erst infolge der Ueberhitzung sich gebildet hat. Auch die Fraktion von 230° scheidet eine krystallinische, noch nicht näher untersuchte Substanz aus.

Rußsichtenöl, Gräbersichtenöl. Nach W. Wenzell (Jahresbericht für Chemie auf 1872, S. 817) erhält man dieses Del durch Destillation des Terpentins von Pinus sabiniana Dougl., der Ruß- oder Gräbersichte. Dieser Baum ist in Kalifornien einheimisch. Das rohe Del kommt unter den verschiedensten Namen als Fledwasser in den Handel, so als Abieten, Erasen, Aurantin, Theolin u. s. w. Durch Rectifikation desselben erhält man ein bei 101° siedendes, dünnflüssiges, durchdringend orangeähnlich riechendes Produkt mit $D = 0,694$ bei $16,5^{\circ}$, welches leicht entzündlich ist und mit rauchloser, weißer Flamme verbrennt. Der Dampf erzeugt beim Einatmen Gefühllosigkeit. In Wasser ist Abieten nur spurenweise löslich, dagegen zur Hälfte in Weingeist von 95 Prozent. Durch Chlornwasserstoff wird das rektifizierte Del nicht verändert; kalte Salpetersäure von $D = 1,43$ wirkt darauf nicht ein, warme Säure nur schwach, Schwefelsäure gar nicht. Trocknes Chlor wird reichlich absorbiert, wobei HCl entweicht; wird der Rückstand der Reaction vom Chlornwasserstoff befreit, so hinterbleibt eine farblose Flüssigkeit mit $D = 1,666$, welche in warmem Weingeist löslich ist. Das Abieten löst alle Fette mit Ausnahme des Ricinusöls auf. J. E. Thorpe hat das Del einer erneuten Untersuchung unterzogen (Liebig's Annalen 198, 1879, S. 364) und zunächst festgestellt, daß der orangenähnliche Geruch einem im rohen Oele gelösten Harze zukommt, während mit Schwefelsäure ausgeschütteltes und sorgfältig rektifiziertes Abieten diesen Geruch nicht mehr besitzt. Weiter ergab sich, daß das reine Abieten nichts anderes als Heptan C₇H₁₆ ist, was insofern sehr beachtenswert erscheint, als das Vorkommen eines Kohlenwasserstoffs der Paraffinreihe im Pflanzenreiche zu den größten Seltenheiten gehört. Das Heptan stimmt in seinen physikalischen Eigenschaften ziemlich genau mit dem normalen Heptan aus Petroleum oder aus Azelainssäure überein. Einige Versuche von F. P. Venable (Berl. Ber. 13, 1880, S. 1649) machen es sehr wahrscheinlich, daß es sich hier wirklich um normales Heptan handelt.

9. Das Templin- oder Edeltannenöl,

auch Krummholzöl, Tannenzapfen- oder Tannensamenöl genannt (Oleum Pini Piceae), wird aus den Samen oder Zapfen der Weiß- oder Edeltanne (Pinus Picea L. = Abies pectinata D. C. = Abies alba Mill.) gewonnen. Es ist ein linksdrehendes Terpentinsöl und besteht hauptsächlich aus Linkspinen. Nach Flüdiger (Jahresb. f. Chemie 1855, S. 642) und Berthelot (Journ. Pharm. Chim. [3], 29, 1856, p. 38) erhält man es, indem man die Zapfen der Edeltanne mit Wasser destilliert; diese Arbeit wurde besonders im Emmenthal (Kanton Bern) ausgeführt. Das Del hat einen sehr angenehmen, an Orangeblüten erinnernden Geruch. Bei der fraktionierten Destillation geht die Hauptfraktion bei 172° über; dieser Anteil besitzt die Formel C₁₀H₁₆, bildet eine farblose, mit der Zeit grün-

lichgelb werdende Flüssigkeit und hat balsamischen, an Citronenöl erinnernden Geruch. Das Templinöl besitzt die Dichte 0,856 bei 6°, den Refraktionsindex 1,467 und das spezifische Drehungsvermögen für Rot $[\alpha]_D = -76,9^\circ$. Mit alkoholischer Salpetersäure liefert Templinöl ein krystallisiertes Hydrat; durch Schwefelsäure wird es theils in Tereben, theils in polymere Verbindungen verwandelt. Chlornasserstoff liefert damit ein flüssiges Chlorhydrat, aus welchem etwas künstlicher Kampfer austrystallisiert, während die alkoholische Lösung beim Einleiten von HCl ein krystallisiertes Chlorhydrat ergibt. Das Templinöl nimmt sehr leicht Sauerstoff auf und bleicht alsdann Pflanzenfarbstoffe wie Chlor, entfärbt Indigo, verwandelt Schwefelblei in schwefelsaures Blei u. s. w. — Maier beschreibt das Tannensamenöl, welches offenbar dem Templinöl sehr ähnlich ist und bei der Destillation der Tannensamen mit Wasser erhalten wird. Es ergeben die Tannensamen 10,4 bis 11,5 Prozent Del bei der Destillation, dagegen nur 2,5 Prozent bei der Auspressung der vorher entfetteten Samen. Das Del ist sehr dünnflüssig, wasserhell, stark lichtbrechend, neutral, von angenehm balsamischem Tannengeruch und milde gewürzhaftem Geschmack. 1 Teil Del löst sich in 10 Teilen Weingeist mit $D = 0,85$; absoluter Alkohol oder Aether mischen sich damit in allen Verhältnissen. Das Tannensamenöl ist als Ersatz des Terpentins bei medizinischer Verwendung durch Zeller vorgeschlagen worden. —

Eine besondere Art Templin- oder Tannensamenöl beschrieb Buchner (Journ. f. prakt. Chemie 92, 1864, S. 109). Derselbe erhielt dieses Del aus den Früchten von *Abies Reginae Amaliae*, einer in den Wäldern Arcadiens wachsenden Tannenart (vielleicht nur Varietät). In der Frucht dieser Tanne ist soviel ätherisches Del enthalten, daß es schon beim Zerdrücken der Frucht ausfließt. Durch Destillation der zerquetschten Früchte mit Wasser läßt es sich sehr leicht gewinnen; der Ertrag war 21 Prozent. Das Del ist farblos, sehr dünnflüssig und von angenehmem citronenartigem Geruch. Seine Dichte beträgt 0,868. Das Sieden beginnt bei 156°, steigt schnell bis 170° und bleibt hierbei längere Zeit, bis schließlich allmähliches Ansteigen auf 192° stattfindet. Die Ablenkung beträgt bis 20,2° C. und 25 ccm Flüssigkeitssäule -5° . Die Zusammensetzung des Dels entspricht der Formel $C_{10}H_{16}$. An der Luft verharzt das Del sehr leicht und ozonisiert hierbei den Sauerstoff der Luft leichter, als Terpentinsöl. Jod wird ohne Erhitzung gelöst, wobei sich das Del braunrot färbt. Durch Chlornasserstoff wird es gelb, braun, schließlich violett gefärbt, wobei ein flüssiges Chlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$ entsteht; dasselbe ist im gereinigten Zustande gelblich gefärbt und riecht weniger angenehm als das Del. Welches Terpen vorliegt, läßt sich hiernach nicht mit Sicherheit sagen, wahrscheinlich ist es aber Pinpinen. Da sich die Früchte im offenen Gefäße Jahre lang aufbewahren lassen, ohne daß das ätherische Del sich verändert und die Früchte selbst im unverletzten Zustande nicht nach dem Dele riechen, so ist anzunehmen, daß das Del in luftdicht geschlossenen Behältern sich befindet. Auch dieses Terpentinsöl wird sich besonders für medizinische Zwecke empfehlen und wird vielfach als Hausmittel zum innerlichen Gebrauch wie zum Einreiben für Mensch und Tier verwendet.

Uebrigens sei bemerkt, daß nach Stohmann unter dem Namen Templinöl ein gelbgrünes, eigentümlich unangenehm riechendes Del in den Handel kommt, welches in Ungarn durch Destillation der Zweige von *Pinus Pamilio*, *P. Mughus* und *Abies pecinata* gewonnen werden soll. — Ferner sei darauf hingewiesen, daß das Edeltannenöl zur Zeit vielfache Verwendung in der Parfümerie findet, namentlich zur Herstellung wohlriechender Duftessenzen für Versprühung im Zimmer. Endlich ist zu erwähnen, daß man aus den Zapfen und Nadeln von *Abies balsamea* Mill. das Balsam-

tannenöl erhält, welches einen höchst angenehmen, erfrischenden Geruch besitzt, welcher gleich wohl dem des Edeltannenöls nicht gleichkommt.

10. Das Fichtennadelöl,

auch Kiefernadelöl oder Waldmollöl genannt.

Dasselbe wird gewonnen, indem man Fichten- und Kiefernadeln, hauptsächlich die letzteren (von *Pinus silvestris* L., der gemeinen Kiefer), mit Wasser destilliert. Das Destillat besteht aus Wasser und ätherischem Oele, der Rückstand wird auf sogen. Waldmölle verarbeitet. Nach H. Sagen (Pogg. Annalen der Physik und Chemie 63, 1844, S. 574) enthält das Wasser des Destillats Ameisensäure, während das Oel je nach dem Alter der Nadeln mehr oder weniger gelblichgrün gefärbt ist. Das Fichtennadelöl ist dünnflüssig, von angenehm aromatischem, lavendelölähnlichem Geruch, in Alkohol und Aether löslich und verbrennt mit stark rußender Flamme. Seine Dichte beträgt 0,8559 bei 12°; es löst Kautschuk auf. Beim Destillieren geht zuerst ein farbloses, später ein gelbliches Oel über, während in der Retorte etwas braunes Harz zurück bleibt. Beim Destillieren mit Wasserdampf dagegen geht ein farbloses dünnflüssiges Oel über, welches das Licht stark bricht, angenehm aromatisch riecht und $D = 0,868$ bei 12° besitzt, während ein grünes zähflüssiges Oel zurück bleibt. Nach Sagen besitzt Fichtennadelöl dieselbe Zusammensetzung wie Terpentingöl, riecht jedoch anders und wird durch Chlormwasserstoff schwarzbraun gefärbt; ein festes Chlorhydrat ist nur schwer zu erhalten. Wallach hat neuerdings (1885) das Oel von neuem untersucht und in der Fraktion von 159 bis 165° Pinospinen als Hauptbestandteil, in der Fraktion von 170 bis 180° dagegen Pinlimonen nachgewiesen, sowie Dipenten darin gefunden. Verwendung findet das Fichtennadelöl in der Parfümerie wie in der Medizin. Nach dem Handelsbericht von Schimmel und Comp. (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419, 1323. — 11, 1887, S. 450) wird im russischen Gouvernement Wiatka aus den Nadeln von *Larix Sibirica* Ledebour das sibirische Fichtennadelöl in großem Maßstabe gewonnen. Dasselbe besitzt $D = 0,913$ und Siedepunkt = 169°. Es wird zur Zeit wenig beachtet, ist aber als billiger Ersatz des Edeltannenöls zu empfehlen. — Weiter beschreibt F. Flawitzky das sibirische Cedernadelöl, welches er selber durch Destillation der frischen Nadeln von *Pinus cembra* L. mit Dampf erhalten hat (Chem. Centralbl. 60, 2, 1889, S. 986). Die Ausbeute betrug nahezu 1 Prozent. Das rohe Oel war stark rechtsdrehend. Aus dem Oele wurde ein Terpen $C_{10}H_{16}$ vom Siedepunkte 156°, der Dichte 0,8746 bei 0° oder 0,8585 bei 20° und $[\alpha]_D = +45,04^\circ$ gefunden. Das Terpen bildet ein festes bei 125° schmelzendes Monochlorhydrat, ein kristallisiertes Dichlorhydrat und ein bei 30° noch flüssiges Dibromid. Es liegt hier also Rechts-pinene vor. Vergleiche übrigens auch das sibirische Terpentingöl von Golubeff (S. 201). — Auch ein kanadisches Fichtennadelöl kommt in den Handel, welches von *Pinus canadensis* herrühren soll.

Zu beachten ist, daß im Handel vielfach Edeltannenöl Ratschenkieferröl und Fichtennadelöl gemeinschaftlich mit dem letzten Namen belegt werden.

11. Das Ratschenkieferröl,

auch Zwergkieferröl genannt, mitunter (nach Stohmann) auch als Templinöl in den Handel gebracht, unter welchem letzterem Namen man jedoch im allgemeinen ein anderes ätherisches Oel versteht (siehe S. 201).

Nach A. Buchner (Liebig's Annalen 116, 1860, S. 323) wurde dieses Oel zuerst von Maß in Reichenhall als Nebenprodukt bei der Bereitung sogen. Fichtennadelbäder dargestellt. Hierzu wurden nämlich die Nadeln der Zwerg- oder Ratschenkiefer (*Pinus Pumilio* Haenke oder *Pinus montana* Mill.), welches Nadelholz man auch Legföhre oder Krummföhre nennt, verwendet; die jungen Zweige samt den Nadeln im fein zerhackten Zustande mit Wasser destilliert, lieferten das Ratschenkieferröl neben Wasser als Destillat. Nach C. Schweißinger (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep.

S. 143) erhält man das Latschenkiefernöl durch Destillation der jungen Spitzen und Zapfen der Kiefer mit Wasser. Das ätherische Del ist dünnflüssig, schwach gelblich gefärbt, linksdrehend und dem Templinöl im ganzen sehr ähnlich. Es besitzt einen angenehmen balsamischen Geruch, an den Geruch der Tannennadeln oder an Wachholder erinnernd, der bei Verwendung von Zweigen der Zwergkiefer viel feiner ausfällt, als wenn man andere Kiefernarten benutzt. Das Del besitzt $D = 0,983$ bei 17° (Buchner) oder $0,8695$ bei 15° (Schweißinger) und siedet bei 152° . Jod wirkt weniger heftig auf Latschenkiefer- als auf Terpentinöl ein; ebenso ozonisiert es den Sauerstoff der Luft schwächer als letzteres Del. Durch Rectifikation mit Wasserdämpfen und darauffolgendes Trocknen über Choralcium wird das Del farblos und wasserfrei, verliert aber seinen feinen Geruch. Dasselbe findet bei Behandlung des Rohöles erst mit Aethylalkohol, dann mit Kalium statt. Das Destillat war im letzteren Falle sauerstoffhaltig und entsprach in seiner Zusammensetzung ungefähr der Formel $C_{26}H_{43}O$ oder $C_{27}H_{45}O$, war also wahrscheinlich ein Gemisch aus Kohlenwasserstoffen mit einer geringen Menge eines Oxydationsproduktes. Wurde das Destillat nochmals mit Kalium behandelt, so trat abermals Wasserstoffentwicklung ein, wobei sich das Del zuletzt schwarzbraun färbte. Hierauf wurde im Kohlen säurestrom abdestilliert und ein Destillat erhalten, welches genau die Zusammensetzung $C_{10}H_{16}$ besaß. Dasselbe roch noch weniger angenehm, besaß $D = 0,875$ bei 17° und den Siedepunkt 161° ; es war linksdrehend und zeigte bei $20^{\circ} C.$ und 25 cm Flüssigkeitssäule die Drehung -18° . Somit ist der Hauptbestandteil (wahrscheinlich der einzige) des Latschenkiefernöles Pinospinen. Nach Schweißinger enthält das Latschenkiefernöl ein bei 160 bis 170° siedendes Terpen mit $D = 0,8535$ bei 15° , welches in Weingeist und Alkohol leicht löslich ist, während das terpenfreie Del zwischen 210 und 255° siedet und $D = 0,9308$ hat. Wird das Del mit Eis gekühlt, so nimmt es große Massen Chlormwasserstoff auf, wobei sich das Volumen um $\frac{1}{3}$ vermehrt; es entsteht eine gelbliche, angenehm nach Thymian riechende Flüssigkeit mit $D = 0,982$ bei 17° und der Formel $C_{10}H_{16}, HCl$. Ein festes Chlorhydrat wurde nicht erhalten; wahrscheinlich hatte sich etwas Dipentendichlorhydrat gebildet (wegen Gegenwart von Wasser), welches das an sich feste Pinenchlorhydrat flüssig erhält. — Die Zusammensetzung des Latschenkiefernöles wurde von A. Utterberg (Berl. Ber. 14, 1881, S. 2530) genauer untersucht. Derselbe fand darin: 1. Pinospinen mit dem Siedepunkt 156 bis 160° und der Dichte $0,871$ bei $17,5^{\circ}$, welches festes Monochlorhydrat lieferte; 2. wahrscheinlich Sylvestren mit dem Siedepunkte 171 bis 176° und der Dichte $0,8598$ bei $17,5^{\circ}$, welches den polarisierten Lichtstrahl links drehte, aber auffallenderweise kein krystallisierendes Monochlorhydrat ergab; 3. Sesquiterpen, welches gegen 250° sott, linksdrehend und wohlriechend war, sich über direktem Feuer nicht, wohl aber mit Wasserdämpfen unzersezt destillieren ließ und an der Luft sich gelb färbte; 4. einen aus Polyterpenen bestehenden sehr dickflüssigen Destillationsrückstand, der nicht flüchtig war, in der Kälte erstarrte und sich leicht oxydierte. Nimmt man an, daß die Polyterpene durch die Erhitzung des Oeles erzeugt wurden, so wären also Pinospinen, Sylvestren und Sesquiterpen die Bestandteile des Latschenkiefernöles und letzteres der Träger des Wohlgeruches. Das Del wird zu Parfümeriezwecken (selbst als Seifenparfüm) verwendet und eignet sich nach Buchner ganz besonders zum Ver-

sprizen im Zimmer, um der Luft den Geruch des frischen Tannenwalbes mitzuteilen.

Nach der siebenten Ausgabe des österreichischen Arzneibuches soll Latschentieferröl farblos oder grüngelb sein, eigentümlich aromatisch angenehmen Geruch, aromatisch bitteren und scharfen Geschmack, $D = 0,85$ und den Siedepunkt 170° haben. Nach Schimmel & Komp. (Bericht April 1890) ist dagegen $D = 0,861$ bis $0,865$ bei 15° und der Siedepunkt 160 bis 250° . — Das Del wird viel als angebliches Heilmittel, auch für Pastillen, Bonbons, Salben, Seifen u. s. w. benutzt.

Zweite Gruppe: Flüchtige Oele der Monokotyledonen.

Die Klasse der einsamenlappigen Pflanzen liefert nur verhältnismäßig wenige und minder wichtige ätherische Oele. Es kommen dabei die folgenden Familien in Frage.

Familie der Liliaceen.

Allium sativum L., Knoblauch. Die Zwiebeln liefern das Knoblauchöl.

Allium Cepa L., die gemeine Zwiebel. Liefert das Zwiebelöl.

Allium ursinum L., der Bärlauch. Liefert das Bärlauchöl.

Familie der Amprillidaceen.

Narcissus Jonquilla L., die Jonquille. Aus den Blüten erhält man das Jonquillenöl.

Familie der Iridaceen (Schwertlilien).

Iris florentina L.) Die Wurzelstöcke dieser Schwertlilien, die sogen. *Iris pallida* Lam.) Beilchenwurzel ergeben das Beilchenwurzelöl.
Crocus sativus L., die Safranpflanze. Aus den getrockneten Narben erhält man Safranöl.

Familie der Araceen (Kolbenblütler).

Acorus Calamus L., gemeiner Ralmus. } Aus dem Wurzelstocke
Acorus gramineus Ait., japanischer Ralmus. } wird das Ralmusöl gewonnen.

Familie der Gramineen (Gräser).

Andropogon Nardus L., das Citronengras. Liefert Citronellaöl.

Andropogon Schoenanthus L., Lemon- und Gingergras. Liefert das Lemongrassöl und indische Geraniumöl.

Andropogon muricatus Retz., Betiverpflanze. Der Wurzelstock ergibt das Betiveröl.

Familie der Zingiberaceen.

Alpinia officinarum Hance. } Die Wurzel liefert das Galgantöl.
Alpinia Galanga Willd. }

Zingiber officinale Rosc., die Ingwerpflanze. Der Wurzelstock ergibt das Ingweröl.

Elettaria Cardamomum White et Maton. } Die Kardamomenpflanze,
Elettaria major Smith. } deren Früchte, bez. Samen
das Kardamomenöl liefern.

Amomum Melegueta Rosc. Die Samen werden zur Herstellung des Paradieskörneröles benutzt.

Curcuma longa L., die Kurkumapflanze, deren Wurzel das Kurkumaöl liefert.

Curcuma Zedoariae Rosc., die Knollen ergeben das Zittweröl.

Irgend welche gemeinsamen Eigenschaften dieser Öle sind nicht zu nennen; selbst die Öle derselben Familie zeigen zum Teil entschiedene Abweichungen. Die meisten Monokotyledonenöle entstammen den Zwiebeln, Knollen oder Wurzeln der betreffenden Pflanzen. Die Öle der Liliaceen sind schwefelhaltig; diejenigen der Gräser enthalten einen Kampfer $C_{10}H_{18}O$ als wesentlichen Bestandteil. In den physikalischen Eigenschaften zeigen sich ebenfalls beträchtliche Verschiedenheiten; die meisten hier zu besprechenden Öle sind leichter als Wasser, einige jedoch auch schwerer; die meisten flüssig, einige auch halbfest oder fest. Zu bemerken ist schließlich, daß nur Knoblauch-, Bärlauch-, Citronella-, Geranium-, Ingwer und Kardamomenöl genügend untersucht sind.

12. Das Knoblauchöl.

Oleum allii sativi. *Essence d'ail.* Garlic oil.

Abstammung, Gewinnung. Das Knoblauchöl stammt von *Allium sativum* L., Var. *vulgare* Döll., dem Knoblauch, ab und wird aus den zerstampften Zwiebeln dieser Pflanze durch Destillation mit Wasser erhalten. In den ersten Anteilen des Destillates ist bereits die Hauptmasse des Knoblauchöles enthalten. Der Ertrag wird zu 0,2 bis 0,25 Prozent, von Schimmel & Comp. zu 0,063 Prozent angegeben. Das rohe Öl muß einer Reinigung unterworfen werden.

Reinigung. Hierbei muß man sehr vorsichtig zu Werke gehen, dann erhitzt man es zu seinem Siedepunkte (150°), so tritt plötzlich rasche Erwärmung, begleitet von rascher Zersetzung ein, wobei unerträglich riechende Gase entstehen und schließlich nur eine klebrige, schwarze Masse in der Retorte zurückbleibt. Man muß deshalb im Wasserbade destillieren, oder auch mit Wasser mischen und durch Dampf abtreiben. Auch soll die Erhitzung über direktem Feuer möglich sein, wenn man mit Kochsalzlösung gemischt erhitzt. In allen diesen Fällen geht das Knoblauchöl über, ohne daß es ins Sieden kommt, während etwa $\frac{1}{3}$ vom rohen Öle als dicke schwarze Masse zurückbleibt.

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Knoblauchöl ist schwerer als Wasser, besitzt nämlich $D = 1,02$ bis $1,04$ (Maier), hat braungelbe Farbe und besitzt einen unerträglichen Knoblauchgeruch. Wird es bis 140° erhitzt, so färbt es sich tief dunkelbraun und erleidet bei ungefähr 150° unter starker Erhitzung stürmische Zersetzung. Es besitzt eine ziemliche Löslichkeit im Wasser. Das rektifizierte Knoblauchöl macht $\frac{2}{3}$ des rohen Öles aus und ist (wenigstens für die ersten Fraktionen) blaßgelb bis farblos, dünnflüssiger als das rohe Öl und von weniger unangenehmem Geruch als dieses. Es ist spezifisch leichter als Wasser; erst die letzten Fraktionen haben größere Dichte. Nach Schimmel & Comp. (Bericht Oktober 1890) hat das reine Öl $D = 1,057$ bei 15° . In Wasser ist das Öl schwer in Alkohol und Äther leicht löslich.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Wie Th. Wertheim nachwies (Liebig's Annalen 51, 1844, S. 289. — 55, 1845, S. 297), ist der Hauptbestandteil des Knoblauchöles Allylsulfid $(C_3H_5)_2S$; ja es ist nicht unwahrscheinlich, daß diese Verbindung sogar ursprünglich das ganze Del ausmacht.

Aber durch Oxydation bilden sich weiter geringe Mengen Allyloxid $(C_3H_5)_2O$ und höhere Schwefelverbindungen, (letztere nur im rektifizierten Oele) deren Natur noch nicht näher erkannt ist. Man könnte sich diesen Vorgang z. B. wie folgt erklären: $(C_3H_5)_2S + O = (C_3H_5)_2O + S$; $(C_3H_5)_2S + S = (C_3H_5)_2S_2$. Wird rektifiziertes Knoblauchöl, welches völlig wasserfrei ist, mit Natrium oder Kalium versetzt, so tritt Entwicklung von Wasserstoff ein, während sich ein brauner Absatz bildet; im letzteren ist Schwefelkalium enthalten, so daß wahrscheinlich die Reaktion $(C_3H_5)_2S_2 + K_2 = K_2S + (C_3H_5)_2S$ stattgefunden hat. Destilliert man sogleich nach Beendigung dieser Reaktion ab, so erhält man ein bei 140° siedendes Destillat, welches reines Allylsulfid ist und auf das Natrium oder Kalium keine Einwirkung mehr haben. Ueber die Eigenschaften des Allylsulfides ist bereits früher (S. 135) berichtet worden; hier sei noch angeführt, daß man diesen Körper auch synthetisch darstellen kann, z. B. nach dem Vorgange von A. Cahours und A. W. Hofmann (Liebig's Annalen 102, 1857, S. 285, 291) durch tropfenweises Eintragen von Jodallyl in eine konzentrierte alkoholische Lösung von einfach Schwefelkalium. Eine andere Darstellungsweise hat B. Tollens angegeben (Liebig's Annalen 156, 1870, S. 151, 158). Aller Wahrscheinlichkeit nach ist übrigens das Allylsulfid nicht fertig gebildet in den Zwiebeln des Knoblauchs enthalten, sondern entsteht erst bei der Einwirkung des Wassers auf einen im Knoblauch enthaltenen, aber noch nicht näher bekannten Körper. Uebrigens ist es Wertheim gelungen, das Knoblauchöl in Senföl überzuführen.

Von chemischen Reaktionen des Knoblauchöles sind die folgenden bemerkenswert. Verdünnte Säuren und Alkalien haben keine Einwirkung darauf, während starke Salpetersäure es stürmisch oxydiert. In konzentrierter Schwefelsäure löst es sich mit purpurroter Farbe; durch Chlornasserstoff wird es, falls es völlig trocken ist, indigoblau gefärbt, welche Farbe bei Zusatz von Wasser sofort verschwindet.

Verwendung. Das Knoblauchöl ruft auf der Haut heftigen Schmerz hervor, bewirkt ein Rotwerden derselben, ja erzeugt Blasen auf ihr. Es ist daher unter Umständen zu Einreibungen verwendbar. Innerlich genommen wirkt das Del erregend und ist auch als Mittel gegen Würmer verwendet worden. (Maier). Neuerdings wird es als Küchengewürz empfohlen (Schimmel).

Anmerkung. Das Allylsulfid ist auch der Hauptbestandteil einiger anderer ätherischer Oele, so insbesondere einiger Cruciferenöle. Zu nennen sind das Rößelkrautöl von *Cochlearia officinalis*, das Pfefferkrautöl von *Lepidium latifolium*, das Rettichöl von *Raphanus sativus*, das Stinkasantöl von *Asa foetida*, das Knoblauchkrautöl von *Alliaria officinalis*, das Del von *Thlaspi arvense*, von *Iberis amara*, von *Capsella bursi-pastoris*, von *Raphanus Raphanistrum*, von *Sisymbrium nasturtium* u. s. w. Sehr oft werden die betreffenden Teile dieser Pflanzen zur Gewinnung des Knoblauchöles mit verwendet.

13. Das Zwiebelöl

wird aus den Zwiebeln von *Allium Cepa* L., der gemeinen Zwiebel, in ganz gleicher Weise erhalten, wie das Knoblauchöl, dem es auch in seiner Beschaffenheit und Zusammensetzung gleicht. Es wurde durch Schimmel & Comp. in den Handel gebracht (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 452). Der Ertrag war 4,66 Prozent. Das Del besitzt rotbraune Farbe und die Dichte 1,036 bei 19° .

14. Das Bärlauchöl.

Das Bärlauchöl stammt von *Allium ursinum* L., dem Bärlauch, der in der ganzen nördlichen gemäßigten Zone heimisch ist und einen unerträglichen, weithin wahrnehmbaren Geruch besitzt, — man denke an sein massenhaftes Auftreten im Rosenthale bei Leipzig. Schimmel & Comp. haben aus der Pflanze ein Öl gewonnen, welches F. W. Semmler näher untersuchte (Liebig's Annalen 241, 1887, S. 90). Das rohe Öl ist von dunkelbrauner Farbe bricht das Licht stark und riecht dem rohen Knoblauchöl sehr ähnlich. Der Geschmack ist brennend scharf, die Dichte 1,015 bei 13°. In Wasser löst sich das Öl sehr wenig, in Alkohol und Aether sehr leicht. Schon bei gewöhnlicher Temperatur verdunstet es rasch unter Hinterlassung eines unbedeutenden Rückstandes von durchdringendem Geruche. Gegen die Einwirkung des Sauerstoffes der Luft ist das Öl unempfindlich. Salpetersäure, Schwefelsäure und Chlormwasserstoff wirken auf Bärlauchöl ebenso ein, wie auf Knoblauchöl. Da das Bärlauchöl Brom absorbiert, so war auf das Vorhandensein einer ungesättigten Verbindung zu schließen, welche, wie die Untersuchung ergab, schwefelhaltig, aber stickstoff- und sauerstofffrei sein mußte.

Das Öl wurde der Destillation unterworfen, wobei es ein ganz ähnliches Verhalten wie Knoblauchöl zeigte, d. h. die Destillation begann bei ungefähr 96° und ging bei 140° in eine stürmische Zersetzung über. Arbeitete man aber bei niederen Temperaturen im Wasserbade und rektifizierte in gleicher Weise die Destillate, so erhielt man zwei Fraktionen und einen Rückstand. Es mußte bei dieser Arbeit jedoch jedes eigentliche Sieden der Flüssigkeiten vermieden werden. Die erste Fraktion siedet bei 90 bis 100°, ist gelblich gefärbt und macht $\frac{2}{3}$ des gesamten Rohöles aus. Die zweite Fraktion geht bei 100 bis 107° über und hat braune Farbe; ihre Menge ist sehr gering. Bei 107° bleibt noch eine dunkelbraun gefärbte Flüssigkeit zurück, welche ziemlich $\frac{1}{3}$ vom Öl beträgt und äußerst widerlich riecht, während z. B. der Geruch der ersten Fraktion weniger unangenehm als der des Oeles ist. Werden die beiden Fraktionen mit metallischem Kalium behandelt und dann abermals destilliert, so ergibt sich in beiden Fällen ein Destillat vom Siedepunkt 101° und der Dichte 0,9125, dessen Geruch dem der Blüten des Bärlauchs gleicht und welches aus reinem Vinylsulfid (C_2H_3S) besteht. (Unter „Vinyl“ versteht man das einwertige Radikal C_2H_3 von der Konstitution $CH_2=CH-$. Es wäre dies das zum Äthyl C_2H_5 nächst niedrige Radikal aus der Reihe der Radikale von der Formel $(C_nH_{2n-1})^1$. Man kennt nur eine kleine Anzahl von Vinylverbindungen, z. B. C_2H_3Cl Monochloräthylen gleich Vinylchlorid). Das Vinylsulfid ist sehr leicht flüchtig; es absorbiert Halogenwasserstoffsäuren und Brom; mit Brom entsteht die Verbindung $(C_2H_3Br)_2SBr_2$, was natürlich nur durch Lösung der Doppelbindung im Vinyl möglich ist. — Außer dem Vinylsulfid, welches den Hauptbestandteil des Bärlauchöles ausmacht, finden sich in dem Öle noch Vinylpolysulfide und in ganz geringen Mengen ein Merkaptan und ein Aldehyd.

15. Das Jonquillenöl

ist von Robiquet aus den frischen, eben erst geöffneten Blüten von *Narcissus Jonquilla* L. (Familie der Amaryllidaceen), einer in Südfrankreich einheimischen Narzissenart durch Extraktion mit Aether im Verdrängungsapparate erhalten worden (Husemann). Wird nämlich der ätherische Extrakt verdunstet, so hinterbleibt ein gelbes butterartiges ätherisches Öl, welches in der Handwärme schmilzt, aber erst über 100° siedet. Es besitzt angenehmen Geruch und scheidet bei der Abkühlung gelbliche geruchlose sublimierbare Mengen von Jonquillenkampher ab. Dargestellt wird dieses Öl jedoch technisch nicht, vielmehr kommt nur eine Jonquillenpomade in den Handel (Hirzel), welche man nach der Methode der Absorption bereitet und die einen vorzüglichen Geruch besitzt.

Auch eine andere Narzissenart, nämlich *Narcissus poeticus* L., wird bei Rizza angebaut, um ihren schönen aber etwas betäubenden Wohlgeruch durch Absorption an Fett zu binden.

16. Das Veilchenwurzel- oder Irisöl.

Essence d'Iris de Florence. Orris oil. Die Wurzelstöcke verschiedener Schwertlilienarten (Familie der Iridaceen) führen den Namen „Veilchenwurzel“ (Radix Iridis) wegen ihres äußerst angenehm veilchenartigen Geruches. Namentlich kommen in Frage die Rhizome von *Iris florentina* L. und von *Iris pallida* Lam. Diese Veilchenwurzel riecht im frischen Zustande unangenehm; wird sie aber geschält und rasch und vorsichtig getrocknet, so nimmt sie angenehmen Veilchengeruch an. Sie wurde früher ihres Gehaltes an scharfem Kampfer wegen in der Medizin verwendet und dient im frischen Zustande im Orient als Schminke, da der Saft die Haut reizt und rötet, im trockenen Zustande zur Herstellung kleiner wohlriechender Schnitzereien (z. B. Rosenkränze), endlich in Form von Pulver zur Bereitung von Riechpulvern u. s. w. — Wird die Veilchenwurzel tagelang mit Wasser oder Dampf destilliert, so geht ungefähr 0,1 (Schimmel & Comp.) bis höchstens 0,8 (Mierzinski, Riechstoffe) Prozent einer fettigen auf dem Wasser erstarrenden Masse über, welche man als Veilchenwurzelöl bezeichnet. Die ersten Nachrichten über das Öl rühren von H. A. Vogel her, welcher darin einen Iriskampfer annahm. Dumas isolierte diesen Kampfer und gab ihm die Formel $C_{11}H_{17}O$; er bildet weiße perlmutterglänzende Schüppchen, welche bei 32° schmelzen. Flüssiger endlich konstatierte, daß die Hauptmasse des Oeles Myristinsäure $C_{11}H_{17}COOH$ mit dem Schmelzpunkt 51° sei, welcher eine sehr kleine Menge einer bräunlichen dicklichen, noch bei -11° flüssigen Substanz beigemischt ist; diese Flüssigkeit ist der Träger des Wohlgeruches. Nach Hager (Chem. Centralbl. [3] 6, 1875, S. 688) ist das Öl fest, erbsengelb, vom Schmelzpunkt 38 bis 40° , dem Erstarrungspunkt 28° und in 5 bis 6 Teilen Alkohol löslich. Das Veilchenwurzelöl wirkt auf die Haut fast wie Phenol ein. Es ist zwar im Preise sehr heruntergegangen, gehört aber immer noch zu den kostspieligen Oelen. Schimmel & Comp. brachten das Öl 1874 zu 2400 Mark pro 1 kg in den Handel, während dieselbe Menge im Jahre 1886 nur noch 850 Mark kostete. Im kleinen läßt sich das Öl im Vakuum destillieren, was jedoch im großen nicht möglich ist. Das Veilchenwurzelöl dient namentlich zur Erzeugung, bezüglich Verstärkung von Veilchengeruch und wird in stets wachsenden Mengen verlangt (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1823. — 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 1380).

17. Das Safranöl.

Oleum Croci. Essence de safran. Saffron oil.

Die Safranpflanze (*Crocus sativus* L.) ist schon im Altertume angepflanzt worden, da die getrockneten Narben der Pflanze den Safran lieferten, der früher als Heilmittel in hohem Ansehen stand. Zur Zeit wird Safran nur noch zum Gelbfärben von Speisen benutzt; im Orient ist man auch die Knollen (Engler-Prantl). In dem Safran ist aber auch ein ätherisches Öl enthalten, welches man durch Destillation mit Wasser oder durch Extraktion mit Aether gewinnen kann. Die ersten Mitteilungen hierüber rühren von Bouillon, Lagrange und Vogel her, welche auch die Beobachtung machten, daß es bei der Destillation mit salzhaltigem Wasser nicht gelingt, alles ätherische Öl zu gewinnen. Die Ausbeute betrug ungefähr 1,6 Prozent. Nach Henry erhält man dagegen über 9 Prozent von einem gelben, dickflüssigen, im Wasser unter sinkenden Oele mit Safrangeruch und brennend scharfem Geschmack, welches an der Luft allmählich fest wird (Husemann). Das Öl im festen Zustande bekommt ein wachsähnliches Ansehen und ist nunmehr leichter als Wasser; es ist in Safranstearopten übergegangen. Das Safranöl siedet bei 208 bis 210° und ist in Alkohol und Aether leicht löslich. Ebenso scheint es in Wasser sehr viel mehr löslich zu sein, als andere ätherische Oele (Maier); doch findet mit Wasser eine Zersetzung statt, bei welcher das Wasser saure Reaktion annimmt. Ebenso wird das Öl durch Kalilauge zersetzt. Jod wird in ziemlicher Menge absorbiert. Die Zusammensetzung des rektifizierten Oeles entspricht nach Weiß der Formel $C_{20}H_{14}O_2$ (Mierzinski). Ein Safranöl, welches leichter als Wasser war, will B. Quadrat bei Destillation des Safrans mit Wasser erhalten (Journ. für prakt. Chemie 56, 1852, S. 68, 71), welches sich nach kurzer Zeit in eine weißliche Masse verwandelt, die im Wasser unter sinkt.

18. Das Kalmusöl.

Oleum Calami radices s. O. C. aromatici. Essence d'acore ou de roseau, Oil of sweet flag.

Abstammung, Gewinnung. Der Kalmus (*Acorus Calamus* L.), Familie der Araceen, ist auf der nördlichen Halbkugel weit verbreitet und wächst besonders in sumpfigen und stehenden Gewässern. Der Wurzelstock enthält ungefähr 1,3 Prozent des aromatisch bitter schmeckenden Kalmusöls, und zwar vorzugsweise in der Rinde. Das Del ist in zahlreichen kugeligen Zellen enthalten. Auch der japanische Kalmus (*Acorus gramineus* Ait) bildet neuerdings ein Rohmaterial zur Gewinnung des Oels. Zur Darstellung des Kalmusöls benutzt man am besten bloß die beim Schälen der Rhizome abfallenden Rinden, da diese am ölreichsten sind; verwendet man aber die ganzen Wurzelstöcke, so braucht man nicht zu zerkleinern, da hierdurch die Ausbeute nur ganz wenig erhöht wird. Bei der Destillation von frischen Wurzeln ergeben sich nach Zeller 0,3 Prozent, bei Verwendung von trocknen Wurzeln 1,4 Prozent und endlich nach Vogel aus der Schale 1,1 Prozent Del. Der japanische Kalmus enthält 5 Prozent Del.

Physikalische Eigenschaften. Das Kalmusöl ist im frischen Zustande blaßgelblich, wird aber rötlichgelb oder hellbräunlich, wenn es einige Zeit aufbewahrt wird. Es ist dickflüssig und riecht stark und nicht unangenehm aromatisch, wie die Wurzel, während der Geschmack bitterlich kampherartig ist. Die Dichte wird zu 0,926 (Synes) angegeben; nach Gladstone liegt sie zwischen 0,9388 und 0,9416, während Martius 0,962 anführt. Das Del ist leicht löslich in Alkohol und Aether; doch ist die Lösung in Alkohol nicht ganz vollständig, wenn nicht sehr viel Alkohol angewendet wird, daher Schimmel & Komp. ein konzentriertes Kalmusöl in den Handel bringen, welchem auf kaltem Wege der schwerlösliche Anteil entzogen ist (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1308). Das japanische Kalmusöl ist leichter löslich als das gewöhnliche, hat $D = 0,991$ bei 16° und siedet bei 210 bis 290° (Bericht von Schimmel; Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451). — Das Kalmusöl wird durch Rectifikation mit Wasser hellgelb, verliert aber dabei an Aroma.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Nach Schnedermann (Liebig's Annalen 41, 1842, S. 374) liefert das Kalmusöl mit Wasserdampf ein Destillat bis 195° und einen Rückstand der bei 260° siedet; beide Anteile enthalten Sauerstoff und zwar die erste Fraktion des Destillats nur $1\frac{1}{2}$ Prozent O, so daß anzunehmen ist, daß sie in reinem Zustande aus Terpen $C_{10}H_{16}$ besteht. Dieselbe bildete eine farblose Flüssigkeit. Der bei 195° siedende Teil des Destillats enthält 8,29 Prozent Sauerstoff, der bei 260° siedende Rückstand 10,19 Prozent Sauerstoff. Der Rückstand bildete eine hellbraune, nach Kalmus riechende Flüssigkeit und besaß $D = 0,979$ und den Siedepunkt 260° ; er ist eine Mischung von Del mit harzigen Oxydationsprodukten. Nach J. H. Gladstone (Jahresb. für Chemie 1863, S. 545) besteht dagegen das Del fast ganz aus einem bei 260° siedendem Kohlenwasserstoff; erst gegen Ende der Destillation geht etwas Cörulein, ein blauer Farbstoff, über. — Endlich hat A. Kurbatoff im Kalmusöl zwei Terpene $C_{10}H_{16}$ aufgefunden. Das eine siedet bei 158 bis 159° , hat die Dichte 0,8793, löst sich im Alkohol und Aether, besitzt terpentinartigen Geruch und bildet mit Chlornasserstoff eine krystallini-

ische Verbindung. Das zweite Terpen siedet bei 250 bis 255°, ist bläulich gefärbt, schwer löslich in Alkohol, leicht löslich in Aether und gibt kein festes Chlorhydrat. Während das erste Terpen voraussichtlich Pinen sein wird, läßt sich über das zweite nichts bestimmtes aussagen, zumal es, wie die Farbe andeutet, nicht rein war.

Das Kalmusöl wird durch längeres Erwärmen auf 15° balsamartig dick. In alkoholischer Kalilauge wird es leicht und klar gelöst. Jod wird ohne heftigere Reaktion aufgelöst; doch verhalten sich Kalmusöle von verschiedenem Alter in dieser Beziehung etwas verschieden. Da das Del sauerstofffrei ist, so gibt es mit Natrium keine oder nur geringe Gasentwicklung.

Verfälschung, Verwendung. Verfälschungen des Dels mit Terpentinöl kamen früher sehr häufig vor, so daß Maier angibt, das käufliche Kalmusöl enthalte stets Terpentinöl. Diese Verfälschung ist leicht durch den Geruch beim Verdunsten erkennbar. Sonst wird noch wasserfreier Alkohol beigemischt. — Die Hauptverwendung findet das Del in der Parfürfabrikation. Seltener dient es als Parfüm für Seifen und Pomaden, in welchen Fällen man seinen Geruch stets durch andere Oele verdecken muß. Ferner stellt man Kalmuskügelchen her (*Rotulae calami*), welche statt der Pfefferminzkügelchen benutzt werden. Innerlich angewendet wirkt das Del sehr kräftig tonisch erregend, daher man es bei Wechselfiebern u. s. w. benutzte. In spirituöser Lösung ist es innerlich wie äußerlich gegen Gicht empfohlen worden. Auch wird es gegen Würmer mit Erfolg angewendet.

19. Die Gras- oder Andropogonöle.

Abstammung. Aus der Familie der Gräser (*Gramineae*) ist es insbesondere die Gattung *Andropogon* L., welche wohlriechende flüchtige Oele liefert. Diese Gattung ist über die ganze Erde verbreitet, jedoch nur ausnahmsweise außerhalb der Tropen zu finden, und nur die tropischen Pflanzen liefern ätherisches Del. Besonders zu nennen sind die Spezies: 1. *Andropogon muricatus* Retz. = *Anatherum muricatum* Beans., die Vetiverpflanze (indisch: *Rhuslhus* oder *Bena*), deren Wurzelstock (*Radix Anatheri* s. *Vetiveriae*) sehr aromatisch ist und als Stimulans, wie als Antiseptikum (z. B. *Anatherinmundwasser*) verwendet wird. Aus ihm gewinnt man das ätherische Del.

2. *Andropogon Nardus* L., das Citronengras, welches in Ceylon und Vorderindien wächst und in allen Teilen reich an ätherischem Oele, dem sogen. Citronellaöl, ist.

3. *Andropogon Schoenanthus* L., das Lemongras, der vorigen Pflanze sehr ähnlich, liefert das Lemongras- und das ostindische Geraniumöl. Das Citronen- wie das Lemongras werden auch als stimulierende und krampfstillende Mittel gegen Neuralgien und Rheumatismen, eine Varietät des Lemongrases, var. *Iwarancusa*, auch als Heilmittel gegen Cholera verwendet (Engler-Prantl).

Wir haben somit drei verschiedene Grasöle zu unterscheiden, nämlich das Citronella-, das Lemongras- und das Vetiveröl; davon ist das zuerst genannte Del das wichtigste.

Citronellaöl, auch Citronengrasöl, indisches Melissenöl. *Oleum Citronellae* s. *Melissae indicum*. *Huile de Citronella*. *Citronella-oil*. Wie schon erwähnt, stammt dieses Del von *Andropogon Nardus* L.

Nach Freudenberg (Seifenfabrikant 7, 1887, S. 186) sind in den westlichen und namentlich südlichen Provinzen von Ceylon ungefähr 405000 a Landes mit Citronengras bepflanzt. Die Gewinnung geschieht fast ausschließlich im südlichen Ceylon, und zwar auf großen Plantagen mit regelrechten Destillierapparaten durch Dampf, bei ärmeren Anbauern in kleinen Kesseln und primitiven aus irdenen Gefäßen zusammengesetzten Destillations-einrichtungen. Die besten Monate zur Ernte und Destillation sind Dezember — Januar, März — April und Juli — August. Eine gut gehaltene Plantage gibt in der That dreimal im Jahre Ernte; jede gute Ernte liefert pro 40,5 a 24 Flaschen Del zu je 45 kg, was also bei dreimaliger Ernte 135 kg Del von 40,5 a entspricht. In schlechten Jahren kann man nur zweimal ernten und erhält bei schlechter Ernte nur 18 Flaschen von 40,5 a bepflanzten Landes. Eine Hauptschwierigkeit für die Destillation bildet der Mangel an gutem Brennholz. Die Produktion an Citronellaöl ist ganz riesig angewachsen; so sind z. B. 1888 wenigstens 283500 kg Del erzeugt worden (Schimmel & Comp., Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 499. — 13, 1889, S. 1358). Dementsprechend sind auch die Preise gesunken: 1865 kostete 1 kg noch 13 Mk., 1887 bloß 3,20 Mk. Haupthandelsplätze für das Del sind Colombo und Point de Galle (Punto).

Physikalische Eigenschaften. Das Del ist dünnflüssig, grünlich-gelb bis braun, in der Marke Fisher, die besonders gesucht wird, farblos (Deite). Der Geruch ist angenehm melissenähnlich, tritt aber erst in sehr großer Verdünnung mit voller Reinheit hervor. Die Dichte des Dels beträgt nach Williams 0,893 bis 0,897 bei 15,55°, nach Dodge 0,877 bei 16° und 0,875 bei 20°; der Siedepunkt liegt bei 213 bis 219° oder nach Dodge bei 200 bis 240°. Das reine Citronellaöl löst sich nach Schimmel & Comp. in 10 Teile Weingeist (von 80 Volumprozent) nach kräftigem Umschütteln klar auf und besitzt nicht unter 0,895 Dichte bei 15°.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach J. S. Gladstone (Chemical News 24, 1871, p. 283) enthält das Citronellaöl einen sauerstoffhaltigen flüssigen Körper $C_{10}H_{18}O$ Citronellol, welcher $D = 0,8742$ bis 0,875 besitzt, bei 200° siedet und das polarisierte Licht links dreht; derselbe ist dem Absinthol aus Wermutöl in vieler Beziehung sehr ähnlich. Nach E. T. Ringzett (Chem. N. 32, 1875, p. 138) enthält das Del kein Terpen und gibt daher bei Oxydation durch Luft unter Wasser dem letzteren kein Wasserstoffsuperoxid ab. Nach E. Kremers (Chem. Centralbl. 19, 1888, S. 898) ist dagegen im Citronellaöl enthalten: Heptylaldehyd $C_7H_{14}O = C_6H_{13}COH$; ein Terpen $C_{10}H_{18}$; Citronellol $C_{10}H_{18}O$; endlich in geringeren Mengen Essigsäure und Baldriansäure. Diese beiden Säuren scheinen durch Oxydation des Heptylaldehyses entstanden zu sein, und mit dem Citronellol (als Alkohol) Ester zu bilden. Der Gehalt des Citronellaöls an Heptylaldehyd deutet darauf hin, daß das von Kremers untersuchte Del nicht rein war (Seifenfabrikant 9, 1889, S. 336). Nach J. D. Dodge (Chem. Centralbl. 61, 1, 1890, S. 127) geht Citronellaöl zwischen 200 bis 240° unter Hinterlassung von 10 Prozent eines dicken öligen Rückstandes über. Das Destillat enthält einen Aldehyd; es bildet eine farblose eigentümlich riechende Flüssigkeit, welche schwach rechtsdrehend wirkt und bei 202 bis 207° siedet. Die Dichte des Destillates ist 0,859 bei 25°. Als Bestandteil wurde darin der Citronellaldehyd $C_{10}H_{18}O$ (das Citronellol von Kremers nachgewiesen. Dieser Aldehyd liefert wenn man seine essigsaure Lösung mit Natriumamalgam behandelt, den Citronellalkohol $C_{10}H_{20}O$, eine angenehm rosenartig riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt 222 bis 230° und $D = 0,8741$ bei 26,5°, welcher auch in geringen Beträgen im Dese selbst vorkommt. Die Konstitution des Aldehydes und Alkoholes dürfte nach Dodge die folgende sein:

$C_4H_9CH = CHCH(CH_3)CH_2CH_2OH$ für den Alkohol,
 $C_4H_9CH = CHCH(CH_3)CH_2COH$ für den Aldehyd, so daß letzterer also ein β -Methyl- δ -Isobutylacetaldehyd wäre. Außer dem Aldehyd und dem Alkohol enthält das Citronellaöl noch ein bei 177° siedendes Terpen, vielleicht Limonen. —

Sonach ist der Hauptbestandteil des Citronellaöls das Citronellol $C_{10}H_{18}O$, welches ein Methylisobutylacetaldehyd wäre, während geringere Mengen eines Terpens (Limonen?) und eines Alkohols (Citronellalkohol $C_{10}H_{20}O$) darin auftreten.

Von sonstigen chemischen Eigenschaften des Oeles ist hervorzuheben, das dasselbe nach Williams (1889) 3,35 bis 3,43 Prozent Natrium und 186,3 bis 191,26 Prozent Jod absorbiert. Salpetersäure zerlegt das Del in der Wärme sehr heftig, wobei ein gelbes, schmieriges Harz zurückbleibt, welches sich in Alkohol mit goldgelber Farbe löst (Mierziński). Aus dem Citronellol erhält man nach Gladstone ein Dibromid, welches beim Erhitzen in Wasser, Bromwasserstoff und Cymol zerfällt.

Verfälschungen, Verwendung. Das Citronellaöl wird mit fetten Oelen und sehr oft mit Petroleum verfälscht. Der Nachweis dieser Stoffe geschieht (nach Schimmel & Comp. Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1358) wie folgt: Setzt man allmählich 10 Teile 80prozentigen Weingeist zu und schüttelt um, so löst sich reines Del klar, während bei Verfälschung mit Erdöl milchigweiße Trübung, bei Gegenwart von fetten Oelen einfache Trübung auftritt; nach längerem Stehen scheidet sich dann fettes Del am Boden, Petroleum an der Oberfläche aus. Bei Verwendung von nur 1 bis 2 Teilen Weingeist löst sich mit Petroleum verfälschtes Del klar auf, während mit fettem Del versetztes Trübung zeigt. Außerdem muß die Dichte bestimmt werden; sie darf nicht unter 0,895 sein. Verwendet wird Citronellaöl, wie schon erwähnt, als Heilmittel, hauptsächlich aber als Seifenparfüm, ferner als Ersatz des Berbernaöls, auch wohl zur Verfälschung von Rosenöl.

Lemongrassöl, auch indisches Melissenöl, indisches Berbernaöl, indisches Geraniumöl, Rusaöl, Ingwergrasöl, indisches Palmarosaöl oder Gingergrasöl genannt. Wie schon erwähnt, erhält man das Del aus Andropogon Schoenanthus L., nach anderen das Lemongrassöl aus A. citratus, das indisches Geraniumöl aus A. Schoenanthus und das türkische Geraniumöl aus A. pachnodes (Roscoe). Nach Stohmann ist Lemongras und indisches Berbernaöl identisch, ferner ebenso Gingergras-, indisches Palmarosa- und indisches Geraniumöl, nach Roscoe sind Lemongras- und indisches Berberna-, sowie indisches Melissenöl einerseits, indisches Geranium-, Rusa- und Ingwergrasöl, andererseits identisch. Es herrscht also hier noch ziemliche Unklarheit. Nach J. Stenhouse endlich stammt das Del von Andropogon Ivarancusae, was nach Engler-Prantl eine Varietät von A. Schoenanthus, nach anderen aber die Stammpflanze für das Vetiveröl ist. Schimmel & Comp. machen über die hier in Frage kommenden Oele folgende Mitteilungen. Das Lemongras ist ein grobes hartes Gras, welches auf den westlich von Ostindien gelegenen Inseln wächst und fast keiner Kultur bedarf. Die Hauptmasse des Lemongrassöls wird von Indien und der malayischen Halbinsel zugeführt. Der Export von Ceylon betrug 1885 etwa 274 kg, 1886 nur 165 kg. Das Del spielt im ostindischen Arzneischatze eine große Rolle, indem es zu äußeren Einreibungen bei Rheumatismus, wie innerlich als reizendes und schweißtreibendes Mittel, ja auch als wirksames Mittel gegen Cholera verwendet wird. Das Ginger-

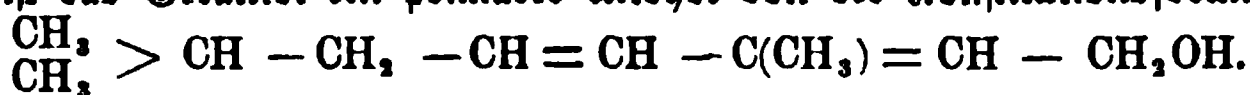
gras (A. Schoenanthus) wächst massenhaft wild in Centralindien und in den Nordwestprovinzen von Ostindien. Es liefert zweifellos sowohl das feine Geranium- oder Palmarosaöl, wie auch das ordinäre Gingergrasöl. Wahrscheinlich besteht letzteres aus unangenehmer riechenden, gesondert aufgefundenen Fraktionen der Destillation des Grases. Das ostindische Geranium- oder Gingergrasöl ist selten in brauchbarer Beschaffenheit zu erhalten und stets mit Terpentinöl verfälscht (Chemil. Ztg. 10, 1886, S. 1323. — 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 546). Nach Lisboa existiert noch eine Grasart Andropogon odoratus, von den Eingeborenen „Gawat wedi“ genannt, in Panowli heimisch, aber auch bei Rharbi wachsend, deren Del goldgelb, von mildem süßem Geruch ist und den übrigen Grasölen an Feinheit vorangeht.

Physikalische Eigenschaften. Das Lemongrasöl besitzt eine grünliche oder bräunliche Farbe und riecht melissen- oder citronenähnlich (Mierziński, Riechstoffe; Stohmann); auch an den Geruch der Verbena oder an Birnen erinnert es. Singapore und Ceylon sind Hauptanbauplätze. Nach Deite ist es dunkelgelb und ziemlich dickflüssig, im Geruche an Verbena erinnernd. Gladstone gibt die Dichte zu 0,8741 bei 20° und den Siedepunkt zu 200°, Williams die Dichte zu 0,897 bis 0,898 und seinen Siedepunkt zu 222,2° an. — Das ostindische Geraniumöl wird hauptsächlich in Rhandesh (Präsidenschaft Bombay) hergestellt; das dem Distrikte Namar oder Nimar entstammende heißt Grass oil of Namar (Maier nennt es Namursches Del); bei den Türken wird es Idris yaghi oder Entersha genannt (Mierziński, Riechstoffe). Das Del ist grünlichgelb bis gelblich-braun und besitzt einen angenehmen aromatischen Geruch, der etwas an Rosenöl erinnert, aber bei weitem nicht so stark ist. Der Geschmack ist scharf, dabei angenehm citronenähnlich. Nach Gladstone besitzt das Geraniumöl $D = 0,884$, während er das Del schwach linksdrehend fand. Die ausführlichste Untersuchung des Dels rührt von D. Jacobsen her (Liebig's Annalen 157, 1871, S. 232). Derselbe fand eine Sorte des Dels von grünlichgelber Farbe, angenehm rosenartigem Geruche und schwachsaurer Reaktion mit $D = 0,887$ bei 20°. Bei -15° schied das Del noch nichts Festes aus; bei 210 bis 240° destillierte es zum größten Teile ab, während auch bei 250° noch ein kleiner brauner dickflüssiger Rückstand blieb, welcher bei stärkerem Erhitzen sauer reagierende stechende Dämpfe lieferte. Eine andere Sorte des Geraniumsöls war dickflüssiger, von stark saurer Reaktion, mit $D = 0,91$ bei 20° und hinterließ selbst bei 270° noch einen bedeutenden Rückstand. Es ergab sich, daß das erste Del mit 8 Prozent Alkohol, das zweite mit 20 Prozent fettem Rußöl verfälscht war; außerdem fanden sich in beiden Delen Spuren von Kupfer, welche jedenfalls zur Grünfärbung beitrugen. Von F. W. Semmler wird $D = 0,8868$ bis 0,8871 bei 16° C. für reines, jedoch nicht mehr ganz frisches Del angegeben. Das Del reagierte schwach sauer und war schwach linksdrehend; zum Erstarren war es nicht zu bringen. Die Hauptmasse geht unter 17 mm Druck bei 120,5 bis 122,5° über.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Ueber die Zusammensetzung des Lemongrasöles ist nichts näheres bekannt. Nach Gladstone (Jahresb. für Chemie 1863, S. 545) besteht es fast ganz aus einem sauerstoffhaltigen Körper. Nach Williams absorbiert es 2,01 bis 0,25

Prozent Natrium und 228,24 bis 271,52 Prozent Jod. — Die Zusammensetzung des indischen Geraniumöles ist genauer untersucht. Nach Stenhouse (Liebig's Annalen 50, 1844, S. 156) besteht das Del aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 160°) mit geringeren Mengen eines sauerstoffhaltigen Körpers, welcher harzige Beschaffenheit besitzt und wahrscheinlich durch Oxydation aus dem Oele sich bildet. Ueberhaupt soll das Del große Neigung zur Oxydation besitzen. Zu anderen Resultaten gelangte D. Jacobsen (l. c.). Aus dem bei 210 bis 240° übergehenden Hauptanteile des Geraniumöles ließen sich mit Leichtigkeit eine Fraktion erhalten, welche den Siedepunkt 232 bis 233° besaß und die Hauptmasse ausmachte. Dieselbe bestand aus Geraniol $C_{10}H_{18}O$. Das Geraniol ist eine farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit von sehr angenehmem Rosengeruch, mit Alkohol und Aether in allen Verhältnissen mischbar, bei -15° noch flüssig und optisch inaktiv. Die Dichte betrug $0,8851$ bei 15° und $0,8831$ bei 21° . An der Luft trat sehr langsam Verharzung ein, wobei sich eine braune dickflüssige Masse bildete. Bei Oxydation mit schmelzendem ätzenden Alkali oder mit übermangansaurem Kalium entsteht Baldriansäure, während Chromsäure das Geraniol zu Essigsäure, Bernsteinsäure und wenig Baldriansäure verwandelt. Salpetersäure wirkt beim Erhitzen sehr energisch ein. P_2O_5 entzieht dem Geraniol Wasser, wobei der Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ Geranien entsteht (vergl. auch A. Oppenheim und S. Pfaff, Berl. Ber. 7, 1874, S. 624). Nach alledem scheint das Geraniol ein Alkohol $C_{10}H_{17}OH$ zu sein, wofür auch die Bildung eines Chlorides $C_{10}H_{17}Cl$ (flüssig; $D = 1,02$ bei 20° ; lampherartiger Geruch) spricht. Die Säure, welche in dem Oele des Handels sich fand, erwies sich als Baldriansäure. Nach F. W. Semmler (Berl. Ber. 23, 1890, S. 1098, 2965) geht bei Destillation des Oeles von *A. Schoenanthus* L. unter 17 mm Druck bis $120,5^{\circ}$ ein unangenehm riechendes, sauer reagierendes Destillat über, worauf zwischen $120,5$ bis $122,5^{\circ}$ 92 Prozent von Rohöl abdestillieren. Im Rückstand bleibt ein dunkelbraunes Del. Die Hauptfraktion ist farblos und riecht noch angenehmer als das Oel; ihre Dichte ist $0,89$ bei 15° ; ihre Zusammensetzung ist die des Geraniols $C_{10}H_{18}O$. Aus dem Molekularbrechungsvermögen desselben schließt Semmler, daß das Geraniol zwei Aethylenbindungen enthält, somit keine aromatische Verbindung ist, sondern zu den doppelt ungesättigten Alkoholen der Fettreihe $C_nH_{2n-2}O$ gehört. Bei der Oxydation mit übermangansaurem Kalium liefert 1 Molekül Geraniol fast quantitativ 1 Molekül Isovaleriansäure. Mit $K_2Cr_2O_7 + H_2SO_4$ entsteht ein Aldehyd $C_{10}H_{16}O$. Durch P_2O_5 tritt Wasserentziehung ein und ein Terpen, wie ein Polyterpen destillieren ab; es hat also Ringschließung stattgefunden. Wahrscheinlich ist das Geraniol ein primärer Alkohol von der Konstitutionsformel:



Somit besteht das indische Geraniumöl fast ausschließlich aus Geraniol; ferner sind Spuren von Baldriansäure darin gefunden worden.

Verfälschungen, Verwendung. Das Lemongrasöl wird mit Ricinusöl, wie mit Terpentinöl, das indische Geraniumöl meist mit letzterem, doch auch mit Alkohol und mit fetten Oelen verfälscht. Verwendet werden beide Oele zu Parfümeriezwecken (namentlich bei Herstellung von Toiletteseifen) und als Heilmittel (siehe oben); nicht minder häufig aber zum Verfälschen anderer ätherischer Oele. Es ist besonders das indische Geraniumöl zu nennen, weil dasselbe zur Verfälschung des Rosenöls dient. Man bereitet zu diesem Zwecke das Del noch besonders vor, indem man es mit Wasser schüttelt, dem etwas Zitronensaft zugesetzt ist (— hierdurch soll ein Kupfergehalt des Oeles beseitigt werden —) und alsdann in flachen Schalen 2 bis 3 Wochen lang der Sonne aussetzt; hierdurch wird das Del einerseits blaßgelb, andererseits verliert es seinen scharfen Geruch und riecht nunmehr sehr rosenähnlich.

Betiveröl, auch Weteröl, Rußfußöl u. s. w. genannt, wird aus dem Wurzelstocke von *Andropogon muricatus* Retz., gewonnen, welcher auch den Namen Rußfuß oder Jwarankusawurzel führt. Letzterer Name

käme eigentlich der Wurzel einer Varietät von *A. Schoenanthus* zu. Man zerkleinert die Betiverwurzel, feuchtet mit Wasser an und läßt 24 Stunden liegen, worauf man mit Dampf von ungefähr 120° abdestilliert. Die Ausbeute ist sehr gering, nämlich ungefähr 0,2 bis 0,8 Prozent. Uebrigens wird auch die Betiverwurzel selbst zum Einlegen in die Wäsche und gepulvert als Riechpulver verwendet, während die ganze Betiverpflanze in Kalkutta und Umgebung zu Decken, Matten und Schirmen verarbeitet wird, welche nach dem Anfeuchten einen angenehmen Geruch verbreiten.

Physikalische Eigenschaften. Das Betiveröl (*Oleum Anatheri muricati*) ist dickflüssig, von intensiv angenehmem, an Veilchenwurzel gemahnendem Geruche und bitterlich aromatischem Geschmade; es besitzt strohgelbe, grüne oder rotbraune Farbe und löst sich leicht in Weingeist und Aether. Das spezifische Gewicht des Oels beträgt nach J. S. Gladstone (Jahresb. d. Chemie 1872, S. 813) 1,007 bei $19,5^{\circ}$, während nach Mierzinski (Riechstoffe) nur anfangs das Del schwerer als Wasser ist, während sich bei der Destillation nur noch Anteile von schwerem Oele ausscheiden; aus diesem Grunde sollen die Vorlagen bei der Destillation lastadenartig untereinander gestellt werden.

Chemische Eigenschaften. Was zunächst die Zusammensetzung des Betiveröls anlangt, so ist darüber noch nichts bekannt. Von chemischen Reaktionen sind die folgenden zu nennen. Beim Kochen mit Kalilauge färbt es sich rotbraun, während konzentrierte Schwefelsäure aus Betiveröl unter Schwärzung derselben ein grünes Harz ausscheidet, welches leicht in Aether, aber nicht in Alkohol löslich ist. Salpetersäure färbt das Del in der Kälte nur grün, während es in der Wärme völlige Zersetzung unter Hinterlassung eines gelbbraunen, alkohollöslichen Harzes herbeiführt.

Verfälschungen, Verwendung. Das Del ist gewöhnlich mit Terpentingöl verfälscht. Umgekehrt wird es selbst zum Verfälschen des Geraniumöls benutzt. In der Parfümerie dient das Del gewöhnlich dazu, andere Gerüche beständiger zu machen. Auch stellt man durch Lösen in Alkohol einen Betivextrakt her, der zu mehreren bekannten wohlriechenden Mischungen benutzt wird (z. B. *Maréchale*, *Bouquet du Roi*). Die Betiverinktur oder -Essenz wird gewöhnlich durch Ausziehen der Wurzel mit Weingeist bereitet.

Anmerkung. Die ostindischen Grasöle sind offenbar bezüglich ihrer Abstammung noch nicht ganz sicher zu klassifizieren; bei Mehrheit ziemlich nahe dürfte die folgende Zusammenstellung kommen:

- I. *Andropogon Nardus* L. liefert Citronellaöl. Synonima: Citronengrasöl, Nardenöl, zum Teil indisches Melissenöl.
- II. *Andropogon Schoenanthus* L. in zwei Varietäten:
 1. Lemongras, liefert das Lemongrasöl. Synonima: indisches Verbenöl, zum Teil indisches Melissenöl.
 2. Gingergras, liefert als besseres Destillat das ostindische Geraniumöl (Synonima: indisches Palmarosaöl, Musaöl, Ingwergrasöl, Namaröl, Jdrisöl) und als schlechteres Destillat das Gingergrasöl.
- III. *Andropogon muricatus* Retz. Die Wurzel liefert das Betiveröl. Synonima: Ruskusöl, Jwarantusawurzelöl.

20. Das Galgantöl.

Oleum Galangae. Essence de Galange. Galangal oil.

Dieses Del stammt aus der Wurzel einer Zingiberacee, gewöhnlich von *Alpinia officinarum* Hance, die in China heimisch ist, seltener von der auf den Sunda-Inseln wachsenden *Alpinia Galanga* Willd. Man erhält das Del, indem man die grob gepulverten Wurzeln mit Wasser anfeuchtet und nach mehreren Stunden mit Dampf abdestilliert. Das Del ist nach Maier gelblichweiß, von aromatischem, kampferartigem Geschmack und sajeputartigem, gar nicht an Galgant erinnerndem Geruche, während Vogel die Farbe gelblich bräunlich, den Geruch sajeputähnlich und den Geschmack brennend anisartig findet, und endlich Nierzinski das Del hellgrünlich gelb nennt und ihm ausgeprägten Geruch nach Galgant und eben solchen, aber scharfen Geschmack nachsagt. Das Del ist sehr dünnflüssig, wenig flüchtig, mit Alkohol und Aether in jedem Verhältnisse mischbar und von $D = 0,85$. An der Luft verdickt es sich und verliert dabei an Geruch. Nach Schimmel & Comp. (Bericht April 1890) besitzt das Del $D = 0,921$ bei 15° , siedet bei 170 bis 275° und enthält beträchtliche Mengen Cineol, welches auch den kampferartigen Geruch des Oeles bedingt. Der Ertrag der Wurzel an Del macht $0,75$ bis 1 Prozent aus; die Verwendung ist eine medizinische. Das Del wird seines hohen Preises wegen oft mit Terpentintöl, Ropavabalsamöl und Citronenöl verfälscht (Nierzinski).

21. Das Ingweröl.

Oleum Zingiberis. Essence de Gingembre. Ginger oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Wurzelstock von *Zingiber officinale* Roscoe ist das Rohmaterial für das Ingweröl. Derselbe kommt entweder ungeschält (schwarzer oder Barbadosingwer) oder geschält (weißer oder Jamaikaingwer) in den Handel. Er wird medizinisch, zu Likören, als Gewürz, zur Gewinnung des Oels (von dem er 2 bis $2,6$ Prozent enthält) verwendet. Geringeren Wert hat das Rhizom von *Z. Cassumunar* Rosc.; eine Ingwerart (*Z. Mioga* Rosc.) läßt sich in der Umgegend von Paris gut anbauen (Engler-Prantl). Nach Schimmel & Comp. hat sich in China eine Kompanie gebildet, welche durch besondere Maschinen den Wurzelstock der Ingwerpflanze trocknet und zum Export fertig macht. Der frischen Wurzel werden angeblich 90 Prozent Wasser und Stärke entzogen; die verbleibenden 10 Prozent bilden den wertvollen aromatischen Bestandteil des Ingwers. Die Wurzel geht bei dieser Behandlung in Pulver über, dessen Aroma weit feiner ist als das anderer Ingwersorten (Chemik. Ztg. 12 , 1888 , S. 546). — Die Gewinnung des Oels geschieht, indem man grob gestoßen, vorher angefeuchteten Ingwer einer Destillation mit Wasserdampf unterwirft; die Destillation soll nach Nierzinski wenigstens 28 Stunden lang unterhalten werden.

Physikalische Eigenschaften. Das Ingweröl ist blaßgelb bis gelb, besitzt starken Geruch nach Ingwer und erst milden aromatischen, dann etwas brennend bitterlichen Geschmack. Die Dichte des Oels beträgt $0,893$; der Siedepunkt liegt bei 246° . Das Ingweröl des Handels hat aber bedeutende Unterschiede im spezifischen Gewichte, wie im Drehungsvermögen aufzuweisen.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach Papouzel (Journ. Pharm. Chim. $[3]$ 23 , 1853 , p. 465) entspricht das Ingweröl in seiner Zusammensetzung der Formel $8C_{10}H_{16} + 5H_2O$, bestände

also aus einem Terpenhydrat oder Gemischen verschiedener solcher Hydrate. Durch wiederholte Destillation des Oeles mit Phosphorsäureanhydrid entstand daraus ein Terpen $C_{10}H_{16}$. Leitet man Chlornasserstoffgas in Ingweröl, so färbt sich dasselbe braun und besteht jetzt aus einem flüssigen Chlorhydrat von der Formel $3(C_{10}H_{16}, HCl) + C_{10}H_{16}$. — Nach neueren Untersuchungen von J. E. Thresh dagegen (1881) macht die Hauptmasse des Ingweröles ein Sesquiterpen oder ein Gemisch von Sesquiterpenen aus, welches bei 245 bis 270° siedet; außerdem besteht das Ingweröl zu etwa $\frac{1}{6}$ aus einem gegen 160° siedenden, rechtsdrehenden Terpen $C_{10}H_{16}$ und Oxydationsprodukten derselben, sowie aus Cymen und bei alten Oelen Spuren von Essig- und Ameisensäure. Das Sesquiterpen gibt mit HCl in Aether unlösliche ölige Tropfen, aber keine Krystalle. Der Geruch des Ingweröles wird jedenfalls durch die Oxydationsprodukte des Terpens bedingt (Husemann). — Von Reaktionen des Oeles sind die folgenden zu erwähnen. Durch konzentrierte Schwefelsäure wird das Del bei geringer Erwärmung rotbraun und löst sich alsdann in kaltem Weingeist mit trüber schokoladenbrauner, in heißem Weingeist mit himbeerroter Farbe, wobei einige ölige Tropfen an die Oberfläche kommen. Mit Salpetersäure färbt sich das Del erst rot, dann violett, worauf es verharzt. Mit rauchender Salpetersäure explodiert es.

Verfälschungen, Verwendung. Verfälscht wird Ingweröl hauptsächlich mit Terpentinöl und Alkohol. Verwendung findet es zur Darstellung von Likör; doch zieht man da neuerdings mehr den alkoholischen Auszug der Wurzel vor, da dieser gleichzeitig den Bitterstoff enthält. Die Ausfuhr des Ingwers aus Ost- und Westindien war außerordentlich gestiegen, so wurden 1881 exportiert 2260500 kg und 1885 bereits 3978900 kg. Der Bedarf hat aber neuerdings beträchtlich abgenommen (Schimmel & Comp. Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323. — 12, 1888, S. 1380). Nach Stohmann ist Ingweröl der Hauptbestandteil des in Amerika beliebten pain-expeller, eines schmerzstillenden Mittels.

22. Das Kardamomenöl.

Oleum Cardamomi seminis. Essence de cardamome. Oil of cardamome.

Vorkommen, Gewinnung. Das Del wird aus den Kardamomen, den Früchten von *Elettaria Cardamomum* White et Maton, gewonnen. Die Kardamomenpflanze wächst wild in feuchten Bergwäldern im südlichen Teile der Westküste Vorderindiens. Die Bewohner sammeln die Früchte, sorgen aber auch für Vermehrung der Pflanze, indem sie vor Beginn der Regenzeit den Wald in der Umgebung der Pflanzen lichten. Drei Jahre später beginnt der Ertrag und dauert 6 bis 7 Jahre an. Zur Vermehrung dienen Wurzelstücke. Der größte Teil dieser Kardamomen geht über Bombay nach London; man nennt sie Malabar-Kardamomen. Eine Varietät bilden die Ceylon-Kardamomen, welche von *Elettaria major* Sw. stammen. Diese Pflanze wächst in den Bergwäldern des südlichen und mittleren Ceylon und ist von geringerer Bedeutung, schon ihres niedrigeren Delgehalts wegen (Ceylon-Kardamomen 3,5 Prozent ätherisches Del; Malabar-Kardamomen bis 5 Prozent) (Engler-Prantl). Nach dem Berichte von Gehe & Comp. werden jedoch von Ceylon außer den langschötigen eigentlichen Ceylon-Kardamomen vielfach solche mit kurzer runder Schote, welche an Malabar-Kardamomen erinnern, in den Handel gebracht (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 481). — Die Kardamomen werden behufs ihrer Gewinnung zerkleinert und am besten mit direktem Dampf destilliert, da hierbei die Ausbeute an Del größer ausfällt, als bei Destillation mit Wasser. Ertrag an Del 4 bis 6 Prozent.

Physikalische Eigenschaften. Das Del ist blaßgelb, von starkem Geruch und Geschmack nach Kardamomen, ersterer etwas kampferartig, letzterer brennend. In Alkohol, Aether, Eisessig und Kalilauge löst es sich leicht auf. Die Dichte beträgt nach Zeller 0,92 bis 0,94, während Maier 0,945 anführt. Del aus Ceylon-Kardamomen ist nach E. Weber etwas dicklich, von gelblicher Farbe und nicht ganz klar; es siedet bei 170 bis 220°.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach Dumas und Peligot scheiden sich aus dem Kardamomenöl farblose prismatische Krystalle eines Kampfers von der Formel $C_{10}H_{16}$, $3H_2O$ aus. Ferner soll ein Terpen darin enthalten sein. Die Ausscheidung von Kampfer hat auch Flückiger beobachtet. Nach E. Weber (Liebig's Annalen 238, 1887, S. 89) liefert das Del bei der fraktionierten Destillation zunächst einen Vorlauf, welcher Essigsäure und Ameisensäure enthält. Bei 170 bis 178° geht dann ein Terpen $C_{10}H_{16}$ über, welches wahrscheinlich Dipenten ist; dasselbe wurde weiter auch in den Fraktionen 178 bis 182°, 182 bis 190° und 205 bis 220° aufgefunden. Aus den beiden letztgenannten Fraktionen erhielt Weber ferner Terpinennitrit, so daß also die Gegenwart von Terpinen $C_{10}H_{16}$ im Kardamomenöl konstatiert ist. Der Hauptbestandteil der überhaupt größten Fraktion, von 205 bis 220°, also der Hauptbestandteil des Oeles überhaupt war sauerstoffhaltig und ist wahrscheinlich mit dem Terpeneol $C_{10}H_{18}O$ identisch. Aus dem bei 280° verbleibenden Rückstande, der ziemlich unbedeutend war, schied sich beim Erkalten ein nicht näher untersuchter Körper in silberweißen leichten Blättchen vom Schmelzpunkt 60 bis 61° aus. Somit besteht das Kardamomenöl aus vorzugsweise Terpeneol, ferner aus Dipenten und Terpinen, endlich aus geringen Mengen von Essig- und Ameisensäure und einem unbekannten krystallisierenden Körper. — Von chemischen Reaktionen ist zu erwähnen die ziemlich energische Einwirkung von Jod; die unter Umständen bis zur Entzündung gehende Oxydationswirkung der Salpetersäure, als deren Resultat ein gelbes Harz zurückbleibt; und endlich die Dunkelrotbraunfärbung mit Erhitzung durch Schwefelsäure. Chlornasserstoff verändert das Del nicht; dagegen gibt es die Terpinennitrositreaktion.

Verfälschungen, Verwendung. Verfälscht wird das Del nach Mierziński mit Alkohol wie mit Pomeranzenöl. Verwendung findet es in der Likörfabrikation und Kuchenbäckerei.

23. Das Paradieskörneröl

wird aus dem Samen von *Amomum Melegueta* Rosc. gewonnen, den sog. Paradieskörnern, die aus dem westlichen Afrika stammen (von der Pfeffer- oder Meleguetaküste von Sierra Leona bis zum Congo). Nach Husemann ist das Del gelblich, von angenehmem Geruche, scharf aromatischem Geschmache und der Dichte 0,825. Es löst sich in Alkohol oder Schwefelkohlenstoff, ist linksdrehend und siedet bei 235 bis 258°. Seine Zusammensetzung soll der Formel $C_{20}H_{32}O$ entsprechen. — Nach Engler-Prantl werden überhaupt die Samen mehrerer Arten von *Amomum* wie die Kardamomen verwendet, nur daß sie nicht auf den europäischen Markt kommen; so die Siam-Kardamomen, von *Amomum Cardamomum* L. und die Bastard-Kardamomen von *A. xanthioides* Wall., aus Siam und Tenasserim; ferner die Bengalischen oder Nepal-Kardamomen von *A. subulatum* Roxb., aus Sikkim und Nepal, und die Java-Kardamomen von *A. maximum* Roxb., auf Java.

24. Das Kurfumaöl

stammt aus der Wurzel der Kurfumapflanze (*Curcuma longa* L., Gelbwurzel, Turmeric, Gurgemei), welche aus Südastien stammt und in China, Indien und den südasiatischen Inseln angebaut wird. Sie kommt namentlich ihres gelben Farbstoffes wegen in den Handel; doch enthält die Wurzel auch ein ätherisches Del, welches durch Destillation mit Wasserdämpfen gewonnen werden kann. Dasselbe

ist dünnflüssig, von citronengelber Farbe, durchbringendem Geruche und brennendem Geschmache und leichter als Wasser. In den Handel kam es 1886 durch die Firma Schimmel & Comp. in Leipzig (Chemil. Ztg. 10, 1886, S. 1324). Nach Volleg und Suida destilliert die Hauptmasse des Oeles bei 220 bis 250°, während über 250° Sieden und alsbald Zersetzung eintritt. Die Hauptfraktion, das Kurlumol, riecht wenig nach Kurluma, aber stark gewürzhaft, besitzt die Formel $C_{10}H_{14}O$ und wäre also mit Karvol und Thymol isomer (Journ. f. prakt. Chemie 103, 1868, S. 474). Nach Flüdgiger unterscheidet es sich vom Karvol dadurch, daß es sich nicht mit Schwefelwasserstoff verbindet. Außerdem enthält das Kurlumaöl nach Phellandren $C_{10}H_{16}$ (Schimmel & Comp., Bericht Okt. 1890).

25. Das Zittweröl

wird aus den Knollen von *Curcuma Zedoariae* Rosc., (der sogen. Zittwerwurzel) erhalten. Die Pflanze wird in Indien angebaut. Das Öl ist bläugelb, von Kamphergeruch und -Geschmack, trübe und dickflüssig, sowie schwerer als Wasser. In Alkohol und Aether löst es sich leicht auf. Bezüglich seiner Zusammensetzung ist nur bekannt, daß es aus einem Oele leichter als Wasser und einem solchen schwerer als Wasser besteht (Maier).

Dritte Gruppe: Oele aus den Familien der Cupuliferen, Myrtikaceen, Salikaceen, Urtikaceen, Piperaceen und Chenopodiaceen.

Die zweisamenlappigen Pflanzen liefern weitaus die größte Anzahl der ätherischen Oele, so daß der besseren Uebersicht wegen die Besprechung der Dicotyledonenöle in mehreren Abschnitten geschehen soll, die freilich ziemlich willkürlich gewählt sind. Man erinnere sich aber, daß die gewählte Einteilung eben nur den Stoff in nicht zu ungleiche Abteilungen zerlegen soll. Es folgt hier zunächst, entsprechend der gewählten botanischen Klassifizierung die Aufzählung der folgenden ätherischen Oele:

II. Unterabteilung: Angiospermae, bedeckt samige Blütenpflanzen.

2. Klasse: Dicotyleae, zweisamenlappige Pflanzen.

1. Unterklasse: Choripetalae und Apetalae.

Familie der Cupuliferae, Becherträger. Hierher gehört *Betula alba* L., gemeine Birke, deren Rinde bei trockner Destillation den Birkenteer als Muttersubstanz des Birkenteeröls, bei Destillation mit Wasser das Birkenrindenöl liefert.

Familie der Myricaceae.

Myrica Gale L., die Blätter enthalten das Gagelöl.

Familie der Salicaceae, Weiden.

Populus nigra L., Schwarzpappel. Aus den Knospen oder Spitzen erhält man das Pappelknospenöl.

Familie der Urticaceae; Nesseltgewächse.

Cannabis sativa L., Hanf. Die Pflanze liefert das ätherische Hanföl.

Humulus Lupulus L., Hopfen. Die weiblichen Blütenköpfe geben das Hopfenöl.

Familie der Piperaceae, Pfeffergewächse.

Piper nigrum L., Pfefferstrauch. Die Beeren liefern das Pfefferöl.

Piper Betle L., Betelpfeffer. Aus den Blättern erhält man das Betelöl.

Piper angustifolium R. P. Die Blätter enthalten das Matilöl.

Piper Cubeba L. Die Früchte ergeben das Rubebenöl.

Familie der Chenopodiaceae, Gänsefußgewächse.

Chenopodium ambrosioides L., mexikanisches Traubenkraut.

Die Pflanze enthält das Chenopodium- oder Traubenkrautöl

Ein Teil der hierher gehörigen flüchtigen Oele besteht fast ausschließlich oder ganz aus Kohlenwasserstoffen; es sind dies das Birken-teeröl, das Pappelknospenöl, das Hanföl, das Pfefferöl und das Rubebenöl. Vorwiegend Kampherarten enthalten das Hopfenöl, das Betelöl des Handels und vielleicht das Gagelöl. Der wesentliche Bestandteil des Birkenrindenöls ist ein Ester. Besonders zu erwähnen ist, daß Hanföl, Betelöl und Rubebenöl von Terpenen vorwiegend Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ enthalten. Wie in ihrer chemischen Zusammensetzung, so sind die Oele auch in ihrer physikalischen Beschaffenheit sehr verschieden. Birkenrindenöl und gewöhnliches Betelöl sind schwerer als Wasser, alle anderen Oele leichter. Zu den eigentlichen wohlriechenden Oelen gehören nur das Birkenrinden- und das Pappelöl, während die übrigen Oele ihres Geschmacks oder ihrer Heilwirkung wegen Verwendung finden. Nur Birken- und Rubebenöl, sowie das Hopfenöl werden häufiger benutzt.

26. Das Birkenöl.

Oleum Betulae. Essence de bouleau. Birch oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Rinde der gemeinen Birke (*Betula alba* L., Familie der Rupuliferen oder Becherträger) wird im südlichen Rußland einer Art trockner Destillation unterworfen, wobei man den Birken-teer gewinnt. Dieser Teer bleibt auch bei beträchtlicher Kälte noch flüssig und wird daher von den Russen zum Schmieren der Wagenachsen, ferner auch zur Dichtung der Dächer u. s. w. verwendet. Wird dieser Teer der Destillation unterworfen, so liefert er ein öliges, braunes, stark riechendes Destillat, welches sauer reagiert und leichter als Wasser ist. Bei der Fractionierung des Destillats geht bei 100° ein Del von gelber Farbe und ziemlich angenehmem, an den Geruch der Birke und des Terpentins gleichzeitig erinnerndem Geruche über. Dies ist das Birken-teeröl (*Oleum Betulae*), während über 100° verschiedene dunkler gefärbte brenzlich riechende Destillate erhalten werden (Maier). — Wird dagegen Birkenrinde (von *Betula lenta*), mitunter auch das Holz mit der Rinde zerkleinert, mit Wasser in eine Retorte gebracht und mit Dämpfen destilliert, so geht ein farbloses, süßlich aromatisch schmeckendes und angenehm riechendes Del, das Birkenrindenöl über, welches im wesentlichen dem Wintergrünöl gleicht. Ja, nach Kennedy besteht sogar das Wintergrünöl des Handels zu 90 bis 60 Prozent aus Birkenrindenöl. Nach Procter ist in der Birkenrinde übrigens kein fertiges ätherisches Del enthalten, sondern vielmehr ein geruchloser Körper, das Gaultherin, welches bei Gegenwart von Wasser durch ein gleichfalls in der Rinde vorhandenes Ferment unter Bildung des ätherischen Oels zersetzt wird. — Endlich enthalten die Blätter der Birke nach Großmann

0,36 Prozent eines farblosen Birkenblätteröls, welches balsamisch riecht, sich in 8 Teile Weingeist mit $D = 0,85$ auflöst und bei -10° erstarrt (Husemann).

Birkenteeröl. Dasselbe besitzt gelbe Farbe und ziemlich angenehmem Geruch, sowohl nach Birke, wie nach Terpentin. Es besitzt stets saure Reaktion und enthält einen mit Terpentinöl isomeren Kohlenwasserstoff neben dessen Oxydationsprodukten. Durch Destillation erst mit Kalilauge, dann mit Kaltwasser bekommt man das reine Öl, welches farblos ist, ähnlich der Birkenrinde riecht, $D = 0,847$ bei 20° besitzt und bei 156° siedet. In Alkohol und Äther ist es leicht löslich. Bei -17 bis -18° trübt es sich und setzt eine weiße Substanz ab. In Luft absorbiert es Sauerstoff, entwickelt etwas Kohlensäure, färbt sich gelb und verharzt nach und nach vollständig. Die Zusammensetzung des reinen Öls entspricht der eines Terpens $C_{10}H_{16}$. Mit Chlormwasserstoff, von dem das Öl ungefähr die Hälfte seines Gewichts aufnimmt, färbt es sich schwarz, ohne daß ein festes Chlorhydrat sich abscheidet (Maier).

Birkenrindenöl, gewöhnlich kurz Birkenöl genannt. Das Birkenrindenöl ist farblos, von aromatischem Geruche und süßlich aromatischem Geschmacke, ähnlich denen des Wintergrünöls, und besitzt nach älteren Angaben $D = 1,173$ bis $1,178$ und den Siedepunkt 229° . Pettigrew gibt die Dichte zu $1,0318$ an; G. W. Kennedy (Chemik. Ztg. 7, 1883, S. 1400) dagegen wiederum zu $1,18$. Nach H. Trimble und H. Schröter siedet Birkenöl bei 217° und besitzt $D = 1,184$ bei 15° . Beim Abkühlen erstarrt es. Power und Werble haben $D = 1,1819 - 1,1851$ bei 15° und den Siedepunkt zu 217 bis 220 gefunden. Nach J. H. Gladstone (Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545) besteht das Birkenrindenöl aus einem nach Fichten riechenden Öle von höherem, aber nicht konstantem Siedepunkte und aus einem bei 171° siedendem, dem Cymol nahe stehenden Kohlenwasserstoffe. Nach Cahours enthält das Birkenrindenöl dagegen ungefähr 90 Prozent Salicylsäuremethylester $C_6H_4(OH)COOCH_3 = C_8H_8O_3$ und 10 Prozent Gaultherien $C_{10}H_{16}$, also ein Terpen (Liebig's Annalen 52, 1844, S. 331). Nach Pettigrew würde das Birkenrindenöl dagegen nur den ersten Körper und kein Terpen enthalten, was Kennedy insofern bestätigt, als er zugibt, daß bei mangelhaften Destillationsvorrichtungen das Terpen „ausgewaschen“ werden könne. Trimble und Schröter (Chem. Centralbl. 61, 1. Bd., 1890, S. 396) verseiften das Birkenöl mit Kalilauge und schüttelten alsdann mit Petroleumäther aus. Es gingen 0,447 Prozent des Kohlenwasserstoffs Gaultherien in Lösung; das Gaultherien siedet bei 200° und besitzt die Zusammensetzung $C_{15}H_{24}$. Aus der alkalischen Lösung waren ferner Salicylsäure und Benzoesäure, sowie ein bei 67 bis 73° siedender Alkohol abzuscheiden. Genau dieselben Ergebnisse hatte die Untersuchung des Wintergrünöls, so daß dieses Öl und Birkenöl als identisch anzusehen sind. — J. B. Power endlich behauptet, das Birkenrindenöl enthalte kein Terpen, keine Benzoesäure und keinen Methylalkohol, auch sei es optisch inaktiv (Chem. News. 62, 1890, p. 67, 75, 91). — An der Luft färbt sich das Birkenrindenöl rot, wird aber bei der Destillation wieder farblos. In Alkohol und Äther ist es leicht löslich und färbt Eisenoxydsalze (des Salicylsäuregehalts wegen) rot. Die Verwendung des Birkenrindenöls ist dieselbe, wie die des Wintergrünöls,

zu dessen Verfälschung — wenn man bei vollständiger Gleichheit beider Oele so sagen darf — es häufig verwendet wird.

27. Das Buchenteeröl.

Dieses Del ist in neuerer Zeit bei Behandlung von Lungenkrankheiten in Aufnahme gekommen. Es wird durch fraktionierte Destillation des Buchenteers gewonnen (durch trockene Destillation von *Fagus sylvatica* L.). Die in der Regel angewendete Fraktion ist die bei 80 bis 250° mit $D = 0,98$. Die Hauptmasse geht zwischen 150 bis 250° über und besteht zu 30 bis 50 Prozent aus Phenolen. Das schwere Del mit $D = 1,053$ geht zwischen 220 und 300° über und enthält etwa 66 Prozent Phenole (Bericht von Schimmel & Comp., April 1890).

28. Das Gagelöl

stammt nach Rabenhorst aus den Blättern von *Myrica Gale* L., einer Myricacee, welche auf Torfmooren in West- und Nordeuropa wächst. Die frischen Blätter liefern 0,65 Prozent eines bräunlichgelben, schon bei +12° völlig erstarrenden ätherischen Oeles, welches angenehm balsamisch riecht und $D = 0,876$ bei 17° besitzt. Es löst sich erst in 40 Teilen Weingeist mit $D = 0,875$ und soll gegen 70 Prozent Stearopten enthalten? (Husemann).

29. Das Pappelnospenöl.

Oleum Gemmae populi. Die Knospen der Schwarzpappel (*Populus nigra* L. Familie der Salicaceen oder Weidengewächse) tragen einen flebrig-harzigen Ueberzug, weshalb sie zur Bereitung einer officinellen Salbe verwendet werden. Die Pappelnospen (*Gemmae s. oculi populi*) oder Spitzen enthalten aber auch ein ätherisches Del, über welches zuerst J. Piccard berichtete (Berl. Ber. 6, 1873, S. 890. — 7, 1874, S. 1485) und welches nach ihm $D = 0,9002$, den Siedepunkt 260 bis 261° und die Zusammensetzung eines Diterpens $C_{20}H_{32}$ besitzt. Das Del ist rechtsdrehend; der Ertrag macht 0,45 bis 0,54 Prozent aus. Dieses Del ist neuerdings von der Firma Schimmel & Comp. in Leipzig in den Handel gebracht worden (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 451). Nach dieser Firma ist der Ertrag ungefähr 0,5 Prozent; das Del ist hellgelb und besitzt einen angenehmen, etwas an Kamillen erinnernden Geruch. Es siedet bei 255 bis 265° und scheint ein einheitlicher Körper zu sein. Es wird durch Destillation aus getrockneten Knospen oder Spitzen der Pappeln gewonnen. Das Del wird sich verwenden lassen, wie man früher die Pappelnospen benutzte: zur Bereitung verschiedener Streichbalsame und Haarmixturen.

30. Das Hanföl.

Die kaum verblühte Hanfpflanze (*Cannabis sativa* L., Familie der Urtifaceen oder Nesseltgewächse) liefert 0,3 Prozent eines bläuggelben ätherischen Oeles, welches $D = 0,9289$ und den Siedepunkt 256 bis 258° hat, linksdrehend ist und $[\alpha]_D = -10,81^\circ$ besitzt. Nach Personne besteht das Del aus flüssigem Cannaben $C_{15}H_{20}$ und festem Cannabenwasserstoff $C_{15}H_{22}$, wogegen L. Volente als einzigen Bestandteil des Oeles Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ anführt (Husemann).

31. Das Hopfenöl.

Oleum humuli lupuli. Essence de Houblon. Hop oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Hopfen (*Humulus Lupulus* L., Familie der Nesseltgewächse) kommt im Gebüsch wildwachsend vor. Die weiblichen Pflanzen werden wegen der Fruchtzapfen angebaut; die weiblichen unbefruchteten Blütenköpfe bilden den Hopfen der Bierbrauer. Sie ent-

halten unter den dachziegelförmigen Blättchen oder Schuppen goldgelbe Drüsen, mit einem harzigen gewürzhaft bitteren Stoffe angefüllt. Diese Drüsen oder Körner lassen sich durch Abklopfen oder Absieben von den Blüten trennen und kommen als Hopfenmehl (*Glandulae Lupuli*) in den Handel; ihr wesentlicher Bestandteil ist aber jener Bitterstoff, das Lupulin, mit welchem Namen auch das ganze Hopfenmehl bezeichnet wird. Doch enthalten sie auch ein ätherisches Del, das Hopfenöl und zwar liefert Lupulin bei Destillation mit Wasser 2 Prozent, Hopfen bei gleicher Behandlung 0,5 bis 0,8 Prozent des Oels (Husemann). Nach Stohmann enthalten auch die Blütenblätter ätherisches Del.

Zur Gewinnung des ätherischen Hopfenöles empfiehlt Th. A. Breithaupt einen besonderen Apparat (D. R. P. 29591, v. 14. V. 1884. — 36885 v. 4. III. 1886. Vergleiche Fig. 78, Taf. VII), dessen Grundlage in dem Erhitzen der Drüsen bis zum Plagen und dem hierauf erfolgenden Verdrängen des ätherischen Oeles durch Luft bildet. Ein solches Verfahren ist natürlich nur verwendbar für Oele, welche verhältnismäßig schwierig der Oxydation unterliegen. Zunächst sind alle Hähne des Apparates geschlossen. In den Drahtkorb A bringt man den Hopfen und setzt den Korb auf den Siebboden M auf, worauf man den Deckel Q luftdicht aufsetzt. Jetzt werden die Dampfahhne L und H geöffnet. H bleibt nur ungefähr 5 bis 10 Minuten auf, so daß über A ein Ueberdruck entsteht; der Mantel des Gefäßes B wird dagegen von L aus während der ganzen Arbeit fortgesetzt geheizt. Der entweichende Dampf aus dem Mantel kann zur Erwärmung der Hopfentrockenkammer benutzt werden. Nunmehr setzt man die Luftpumpe G in Gang und läßt nach Öffnen des Hahnes J mit Hilfe des Rohres P den Mantel F des Kühlers E evakuieren. Jetzt schließt man J und öffnet D. Wasserdampf und Dampf der ätherischen Oele werden von A in den Kühler E gesaugt, hier verdichtet und schließlich in F angesammelt. Man öffnet N und läßt das Del nach O ab, worauf N wieder geschlossen wird. Jetzt wird Hahn K am Deckel Q und Hahn J an F geöffnet; die Luftpumpe gelangt in Thätigkeit und saugt in F zurückgebliebene Dämpfe an, treibt sie durch RK nach Q und von hier durch AMC nach dem Kühler E wieder nach F. Was die Luft noch an Dämpfen enthält, verdichtet sich in E; was der Hopfen noch an Del enthielt, wird bei der in A herrschenden Temperatur von der Luft verdrängt. Die ganze Dauer der Arbeit soll bloß $\frac{1}{2}$ Stunde betragen.

Physikalische Eigenschaften. Das Hopfenöl aus frischem Hopfen ist grün, das aus Hopfenmehl hellbräunlich gefärbt; durch Rectifikation mit Wasser wird das Del farblos. Es besitzt einen starken durchdringenden Geruch nach Hopfen und einen brennenden, schwach bitteren Geschmack, welcher etwas an Thymian und Origanum erinnert. Die Dichte ist 0,908 bei 16° C., der Siedepunkt liegt zwischen 125 und 300°. Auch bei — 17° bleibt das Del flüssig. Es ist linksdrehend, im Wasser unlöslich, aber demselben Geruch und Geschmack erteilend; in Weingeist leicht löslich. An der Luft wird das Del rot.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach H. v. Wagner (Journ. f. prakt. Chemie 58, 1853, S. 351) beginnt rektifiziertes Hopfenöl schon unter 100° abzukunden. Zwischen 125 bis 175° destilliert ungefähr $\frac{1}{6}$ des Oeles ab; das Destillat ist farblos und klar, riecht schwach nach Hopfen, stärker nach Rosmarin, und enthält wahrscheinlich ein Terpen $C_{10}H_{16}$, welches bei 175 bis 180° siedet und mit HCl kein festes Chlorhydrat liefert. Bei 175 bis 225° geht weiter ungefähr die Hälfte des Oeles über; das Destillat ist wasserhell und riecht wie rohes Hopfenöl. Man kann aus ihr durch Fraktionierung einen bei 210° siedenden Anteil isolieren, welcher sehr leicht oxydabel ist und die Zusammensetzung eines Camphers $C_{10}H_{16}O$ besitzt (Zusammensetzung 78,19 Prozent C; 12 Prozent H; 9,81 Prozent O; womit die Formel $C_{10}H_{16}O$ oder noch besser $C_{21}H_{34}O_2$ stimmen würde). Bei 225 bis 235° endlich erhielt man ein gelblich gefärbtes Destillat mit nur 73,8 Prozent Kohlenstoff, welches also noch sauer-

stoffhaltiger ist, als der vorher übergegangene Anteil. Der Destillationsrückstand machte $\frac{1}{10}$ des Deles aus und war bräunlich und terpentinartig.

Nach Personne soll das Del dagegen aus Terpen $C_{10}H_{16}$ und Valerol $C_{12}H_{18}O$ bestehen, weil er bei der Oxydation des Deles mit Salpetersäure daraus Valeriansäure erhielt (Husemann). Kühnemann endlich (Berl. Ber. 10, 1877, S. 2231) glaubt, mehrere Kohlenwasserstoffe und sauerstoffhaltige Körper in dem Hopfenöl annehmen zu müssen, deren Menge nach Alter und Güte des Hopfens wechselt, und behauptet ferner, das Del aus geschwefeltem Hopfen liefere mit Säuren Schwefelwasserstoff. Nach Stohmann reagiert das Del selbst neutral, das Wasser von der Destillation dagegen wegen eines Gehaltes an Valeriansäure sauer. Von Reaktionen des Deles sind die folgenden zu erwähnen. Jod färbt das Del in der Kälte nur braun, während es in der Wärme sehr energisch einwirkt und das Del verharzt. Ähnlich wirkt Brom. Kalium wirkt nur in der Wärme auf das Del ein, wobei letzteres sich braun färbt und verdickt. Ebenso färbt alkoholische Kalilauge das Del braun; bei der Destillation geht dann außer Alkohol ein rosmarin-ähnlich riechendes Del über, wobei zuletzt heftige Gasentwicklung eintritt und kohlensaures sowie fettsaures (Capryl und pelargonisaures?) Kalium zurückbleiben (Maier). Salpetersäure wirkt erst in der Wärme, Schwefelsäure schon in der Kälte ein, wobei sich im ersten Falle ein Harz bildet, im zweiten Dunkelgefärbung des Deles und Ausscheidung eines schwarzen Körpers bemerkbar werden.

Verfälschungen, Anwendung. Als Verfälschungen wendet man Terpentin- und Ropavabalsamöl an, welches letzteres schwer zu erkennen ist. Das Hopfenöl wird zur Zeit ziemlich viel in Bierbrauereien verwendet; man setzt es im aufgelösten Zustande dem fertigen Biere zu. Dabei wird das Del aus bestem ungeschwefeltem Hopfen dem aus Hopfenmehl erzeugten vorgezogen, weil ersteres leichter flüchtig und duftiger ist. 100 kg ungeschwefelter Ia. bayrischer Hopfen geben 600 g reines Hopfenöl (Schimmel & Comp. Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419, 1323. — 11, 1887, S. 450). 750 g Hopfenöl ersetzen das Aroma von 100 kg Hopfen. Der Zweck der Verwendung in der Bierbrauerei ist, dem Biere Aroma und Haltbarkeit zu verleihen; es wirkt das Hopfenöl hemmend auf Gärungsvorgänge ein (Atkinson).

32. Das Pfefferöl.

(Oleum Piperis. Essence de poivre. Pepper oil.) Die unreif abgepflückten und getrockneten Beeren des in Ostindien und sonstigen tropischen Ländern angebauten Pfefferstrauchs (*Piper nigrum* L.) kommen als schwarzer oder gemeiner Pfeffer in den Handel, während der reife geschälte Samen den weißen Pfeffer bildet. Der Pfeffer enthält ein ätherisches Del, welches man aus ihm durch Destillation mit Wasser erhält. Die Ausbeute soll gleichgroß sein, gleichgültig, ob man zerkleinerten oder nicht zerkleinerten Pfeffer anwendet. Die Ausbeute beträgt: aus schwarzem Pfeffer 1,5 bis 3,2 Prozent, gewöhnlich 1,7 bis 1,9 Prozent; aus weißem Pfeffer 1,4 bis 1,6 Prozent nach älteren, 2 bis 2,3 Prozent nach neueren Angaben. Das Pfefferöl ist gelblich, dünnflüssig und von starkem stechendem, pfefferähnlichen Geruch und Geschmack. Mitunter ist die Farbe grünlich, was jedoch nach Eberhardt weder von Chlorophyll noch von Kupfersalzen herrührt. Das Del ist bei -20° noch klar flüssig und besitzt $D = 0,864$ (Maier) oder 0,87352 bei 15° (Eberhardt) oder 0,993 (Stohmann). Der Siedepunkt liegt bei 167 bis 180° . An der Luft färbt sich das Del dunkler, ist aber durch Rectifikation mit Wasser wieder wasserhell zu erhalten. Mit Alkohol von der Dichte 0,83 mischt es sich nicht, wohl aber nach Zusatz von etwas Aether. Es ist schwach linksdrehend. Nach älteren Angaben besitzt das Del die Zusammensetzung des Terpentins (C₁₀H₁₆). E. A. Eberhardt (Chemisches Centralblatt [3] 18, 1887, S. 1085) machte die folgenden Beobachtungen. Der unter 176° übergehende Anteil des Deles lieferte bei Behandlung mit Salpetersäure und Methylalkohol ein kristallisiertes Terpinhydrat $C_{10}H_{16}O_2 + H_2O = C_{10}H_{14}(OH)_2$, welches bei 104° zu schmelzen beginnt und bei 114° unter

Abscheidung des Hydratwassers flüssig ist. Aus der bei 176 bis 180° siedenden Fraktion war ein in weißen glänzenden Blättchen kristallisierendes Terpentetrbromid zu erhalten, welches bei 122 bis 123° schmolz. Durch Bildung des Nitrits war Phellandren $C_{10}H_{16}$ nachweisbar (Schimmel, Ber. Ost. 1890). Die Verwendung des Pfefferöles ist eine sehr beschränkte. — Das Destillat von Piper longum L. ist ein dickliches hellgrünes Del, gleichzeitig nach Pfeffer und Ingwer riechend, von mildem Geschmack, mit $D = 0,861$ bei 15° und zwischen 250 bis 300° siedend. Ausbeute 1 Prozent (Schimmel & Comp., Bericht April 1890).

33. Das Betelöl.

Dieses Del ist in den Blättern von Piper Betle L. (= Chavica Betle Miq.) enthalten, einer auf Java wachsenden Pflanze, welche dort Sirih heißt. Die Blätter werden in Ostindien mit etwas Kalk und Katchu gemischt gekaut und liefern ein Getränk, welches statt Thee oder Kaffee genossen wird. Der wirksame Bestandteil der Blätter ist ein ätherisches Del, über welches erst neuerdings Mitteilungen gemacht worden sind, nämlich von J. J. Eysman (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1300, 1338, Berl. Ber. 22, 1889, S. 2736), von Schimmel & Comp. (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451) und von J. Bertram und E. Gildemeister (Journ. f. prakt. Chemie 39, 1889, S. 349). Die Angaben von Eysman beziehen sich auf das Del aus frischen Blättern, alle übrigen auf Del aus trocknen Blättern.

Betelöl aus frischen Blättern muß durch Destillation der Blätter mit gespannten Wasserdämpfen unter Rohobieren gewonnen werden, letzteres, weil das Del in Wasser ziemlich leicht löslich ist. Die Blätter kann man auf Java und in Ostindien nach der Zahl kaufen; 1000 Stück kosten etwa 50 Pfge. Der Ertrag ist nur gering. Das Del ist klar, schwachgrünlich bis gelblich und von angenehmem kräftigem Geruch (pfefferminz- und citronenartig, mit kreosotartigem Nebengeruch) und stark brennendem Geschmack. An der Luft wird es allmählich goldgelb bis braun. Es ist schwach linksdrehend und besitzt $D = 0,969$ bei 15° oder 0,959 bei 27°. Starke Kalilauge färbt das Del braun bis purpurrot und bringt ungefähr $\frac{1}{3}$ vom Volumen des Deles in Lösung, aus welcher Schwefelsäure ein Phenol abscheidet.

Dasselbe ist Para-Allylphenol $C_6H_4 - \overset{OH(1)}{CH_2} - C_3H_5(4)$ und soll Chavikol genannt werden. Es siedet zwischen 236 bis 238° und besitzt $D = 1,03$ bei 15° oder 1,0236 bei 27° und ist eine klare farblose Flüssigkeit von angenehm kräftigem Betelgeruch, in Wasser ziemlich, und in 32prozentiger Kalilauge leicht löslich. Die gesättigte wässrige Lösung wird durch Eisenchlorid blau, die alkoholische Lösung durch dasselbe Reagens kaum blau gefärbt. Das Chavikol ist noch bei -25° flüssig und wirkt auf Bakterien 5mal so schnell wie Karbolsäure und 2mal so stark wie Eugenol tödlich ein. Es wurden der Äthyl- und der Methyläther des Chavikols dargestellt; letzterer ($C_6H_4OCH_3$) gab bei Oxydation mit übermangansaurem Kalium Anissäure, was die oben angeführte Strukturformel wahrscheinlich macht. Das Allyl besitzt voraussichtlich die gewöhnliche Bindung $-CH_2 - CH = CH_2$. — Nachdem das Betelöl mit Kalilauge geschüttelt worden war, wurden die rückständigen $\frac{2}{3}$ Volumina des Deles weiter untersucht und 3 Fraktionen daraus erhalten. Die erste ging bei 173 bis 190° über, war aber bezüglich seiner Zusammensetzung nicht sicher zu untersuchen. Wahrscheinlich sind mehrere Terpene, ferner Cymol, Cineol u. s. w. darin enthalten. Unter den Terpenen ist Pinen nicht enthalten. Die Unterfraktion von 173 bis 176° besteht (nach D. S. Kemp) aus Terpen und besitzt Citronengeruch, hat $D = 0,848$ bei 16°, ist schwach linksdrehend und hat stark ozonisierende Wirkung. Sie lieferte keine kristallinische Verbindungen mit Chlorwasserstoff oder mit Brom. Die zweite und beträchtlichere Fraktion ging bei 190 bis 250° über, besaß Pfefferminzgeruch und starkes Drehungsvermögen; doch ließ sich kein einheitlicher Körper daraus gewinnen. Kemp (Centralbl. 1890, 2, S. 62) fand in der Fraktion 254 bis 255° Betelphenol. Die dritte Fraktion endlich, welche bei 250 bis 265° siedet, enthält ein Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$, welches den Siedepunkt 260° und die Dichte 0,917 bei 18° besitzt; wahrscheinlich ist es identisch

mit dem Ruben aus Rubenöl. Diese Fraktion wird von Brom in essigsaurer Lösung tief indigoblau gefärbt.

Danach bestände das Betelöl aus frischen Blättern aus Chavicol ($C_9H_{10}O$) zu $\frac{1}{3}$ dem Volumen nach, ferner aus Sesquiterpen ($C_{15}H_{24}$) und endlich aus verschiedenen Terpenen ($C_{10}H_{16}$) und sauerstoffhaltigen Körpern (Cineol?), deren Natur nicht näher bekannt ist. Das Chavicol ist der wesentliche, die Eigenschaften des Oeles bedingende Bestandteil.

Betelöl aus trockenen Blättern wird namentlich von der Firma Schimmel & Comp. in Leipzig hergestellt. Dasselbe ist eine schwachbraun bis tiefbraun gefärbte Flüssigkeit mit dem Geruche trockener Theeblätter und der Dichte 1,024 bei 15°. Durch starke Kalilauge wird es etwas dunkler gefärbt, wobei 70 bis 75 Prozent dem Volumen nach in Lösung gehen. Schwefelsäure scheidet aus der Lösung ein Phenol ab, welches ein isomeres Eugenol, Betelphenol genannt, von der Formel

C_9H_8 $\begin{cases} C_9H_8(1) \\ OH(3) \\ OCH_3(4) \end{cases}$ (Bertram und Gildemeister), also (nach Eytman) ein

Orthomethoxyphenol ist. Dasselbe bildet eine öartige, farblose stark lichtbrechende Flüssigkeit von sehr anhaftendem, nach Eytman dagegen schwachem, etwas zimmtartigem Geruche. Es siedet bei 254 bis 255° und hat $D = 1,067$ bei 15°. In Wasser ist es sehr wenig löslich; bei Behandlung mit einem Ueberschusse von 32prozentiger Kalilauge scheidet sich ein öliges Kaliumsalz ab. Die gesättigte wässrige Lösung wird durch Eisenchlorid nicht, die alkoholische Lösung dagegen tief blau gefärbt. — Der nach der Weglösung des Phenols verbleibende Rückstand von 25 bis 30 Vol. Prozent des Oeles liefert unter 200° nur einige Tropfen und zwischen 200 und 250° nur sehr wenig Destillat, während die Hauptmasse bei 250 bis 275° übergeht. Dieser Anteil enthält Ruben $C_{15}H_{24}$, von angenehm teerartigem Geruche, welches ein bei 117 bis 118° schmelzendes krystallinisches Dichlorhydrat liefert.

Sonach bestände das Del aus trockenen Blättern zu 70 bis 75 Prozent aus Orthomethoxyphenol $C_9H_8O(OCH_3)$ und 25 bis 30 Prozent Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$. Es ist auffällig, daß die trockenen Blätter scheinbar nur noch höher siedende Bestandteile enthalten. Jedenfalls fehlt ihnen gerade das wesentliche Prinzip der frischen Blätter, das Chavicol. — Schimmel & Comp. (Bericht April 1890) sind der Ansicht, daß der Grund für die verschiedenen Untersuchungsergebnisse bei Del aus frischen und trockenen Blättern wohl kaum bloß in dieser verschiedenen Beschaffenheit der Blätter, vielmehr etwa in klimatischen und Bodenverhältnissen zu suchen sei. Sie fanden in einem Del aus frischen Blättern ihr „Betelphenol“ und ein zweites Phenol. Ersteres liefert eine Benzoylverbindung, die in Blättchen krystallisiert und bei 49 bis 50° schmilzt, letzteres eine solche, die bei 72 bis 73° schmelzende Nadeln liefert.

Eine bestimmte Verwendung scheint das Betelöl noch nicht gefunden zu haben; doch gibt die Firma Gehe & Comp. in Dresden an, das Del habe sich bei entzündlichen Zuständen der Rachen- und Kehlkopfschleimhäute bewährt. Auch als Antiseptikum ist es benutzt worden. Der Import der Blätter von Samarang wird schwierig, weil sich das Del sehr leicht oxydiert (Chemil. Ztg. 10, 1886, S. 1117. — 11, 1887, S. 466).

34. Das Matikoöl.

(Oleum Matico). Die Blätter von Piper angustifolium Ruizet Pavon = Arthante elongata Miq. (südamerikanischer Baum) die sogenannten Matikoblätter, enthalten ein ätherisches Del, welches durch Destillation mit Wasser erhalten wird, die Blätter werden zerschnitten, mehrere Stunden mit Wasser angefeuchtet in Ruhe belassen und hierauf mit Wasser destilliert; dabei müssen zwei Vorlagen in lastadenartiger Anordnung angewendet werden, da sich das Del langsam vom Wasser scheidet (Mierziński). Der Ertrag ist durchschnittlich 2,7 Prozent. Das Del ist gelbbraun, riecht eigentümlich wie die Pflanze und besitzt terpentin- und pfefferminzölartigen scharfen Geschmack. Die Dichte beträgt 0,953 bei 15°. In Weingeist und Aether ist Matikoöl leicht löslich; es ist schwach rechtsdrehend und destilliert größtenteils bei 200° über. In der Kälte scheidet es einen bei 103° schmelzenden Kampher aus. Nur der letztere ist genauer untersucht, und zwar durch R. Kügler (Berl. Ber. 16, 1883, S. 2841). Wird das Del bis 200° erhitzt, so geht, wie schon erwähnt, die Hauptmasse über. Die Bestandteile des Destillates sind unbekannt.

Der Destillationsrückstand scheidet in der Kälte Krystalle eines Matifolampfers ab, welcher im unreinen Zustande bei 89 bis 103° schmilzt, durch die Reinigung aber von einem Harze befreit wird, welches er noch enthält, und alsdann den Schmelzpunkt 94° zeigt. Der Kampfer krystallisiert hexagonal, schmeckt und riecht im rohen Zustande wie die Blätter, im reinen dagegen gar nicht, und ist in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol und Petroleumäther löslich. Auf Wasser zeigt er die gewöhnlichen treisenden Bewegungen des Kampfers; von wässeriger Lauge wird er nicht angegriffen. Bei der Behandlung mit Chlornasserstoff oder konzentrierter Salzsäure nimmt er eine intensiv violette Farbe an, welche bald in Blau, dann in Grün umschlägt; krystallisiert man jetzt aus Aether um, so erhält man braune Krystalle mit grüner Fluoreszenz. Schwefelsäure färbt den Kampfer nacheinander gelb, rot, violett; ein Gemisch von Schwefel- und Salpetersäure gelb, violett, schön blau. Beim Erhitzen zerfällt sich der Kampfer, wobei weiße Nadeln wegsublimieren. Die Zusammensetzung entspricht der Formel $C_{12}H_{20}O$, so daß es sich hier vielleicht um eine Aethylverbindung des gewöhnlichen Kampfers, also um $C_{10}H_{18}(C_2H_5)O$ handelt. — Das Del wird mit Weingeist, wie mit Terpentindl verfälscht; es fand beschränkte Verwendung als Arzneimittel.

35. Das Rubebenöl.

Olum Cubeborum. Essence de cubèbe. Cubeb oil, Java pepper oil.

Abstammung, Gewinnung. Die auf stielartig verdünnter Basis sitzenden Früchte von *Piper Cubeba* L. (= *Cubeba officinalis* Miq.) bilden die Rubeben des Handels. Sie dienen im Vaterlande des Strauches (Java, Ostindien) als Gewürz, sind ein ziemlich viel gebrauchtes Arzneimittel und liefern bei der Destillation das ätherische Rubebenöl. Je nach der Güte der Rubeben ist der Ertrag an Del ein sehr verschiedener. Die im Handel vorkommenden Sorten sollen vielfach ganz oder teilweise sogen. falsche Rubeben sein, wie zuerst W. Kirby, später auch E. D. Gravill behaupteten (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 567, 1074). Die falschen Rubeben sollen größer als die echten, und hellfarbiger sein, auch einen stärkeren glatteren Stiel besitzen und anders riechen. Unter dem Mikroskope sollen falsche Beeren 10 Zellenreihen im Endokarp und ungefähr 14 Holzblündel zeigen, während den echten nur 4 Zellenreihen und 11 bis 12 Holzblündel zukommen. Ferner soll ein weingeistiger Auszug von echten Rubeben (1 ccm) mit Schwefelsäure (10 ccm von $D = 1,843$) eine tief violette Färbung geben, welcher beim Vermischen mit Wasser (100 ccm) in ein opalisierendes tiefes Blau übergeht; der Auszug aus falschen Rubeben dagegen wird durch Schwefelsäure rötlichbraun und färbt alsdann Wasser opalisierend schmutziggelb. Auch die Wirkung falscher Rubeben soll eine sehr ungünstige sein und in Uebelkeit, Diarrhöe und Symptomen von innerer Entzündung bestehen. Diesen Angaben gegenüber hebt die Firma Gehe & Comp. in ihrem Handelsbericht hervor, daß die sogen. falschen Rubeben im allgemeinen wohl nur allzu reife Beeren sind (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 481. — 12, 1888, S. 548. — 13, 1889, S. 1241).

Die oben angeführte Schwefelsäurereaktion beruht auf dem Gehalte an Rubebin ($C_{10}H_{10}O_2$), welches in den inneren Schichten des Samens enthalten ist, und zwar im unreifen Samen reichlicher als im reifen. Auch enthalten reife Rubeben stets mehr Stärke, als unreife, daher der Auszug aus ersteren durch Jod stärker gebläut wird, als derjenige aus unreifen Beeren. Außerhalb Deutschlands (wo die Vorschriften der Pharmacopöa maßgebend sind) sieht man trotzdem gewöhnlich alle Rubeben für unecht an, welche nicht beim Zerreiben mit Schwefelsäure sofort eine purpurrote Färbung geben. Es lassen sich im allgemeinen 4 Typen von Rubeben unterscheiden: 1. Kleine, unscheinbare, stark zusammengeschrumpfte Beeren im

ersten Reifestadium, kaum 2 mm Durchmesser, graubraun bis grauschwarz. Der Stiel ist anderthalb mal so lang wie die Frucht; der Samen kaum wahrnehmbar oder doch zusammengeschrumpft. 2. Früchte von grauschwarzer Farbe, pharmazeutisch die besten Rubeben. 4 bis 4,5 mm dick; dicht, aber nicht allzutief gerunzelt, Stiel 1 bis 1½ mal so lang wie die Frucht. Samen ausgebildet und rund, außen braun, innen graugelblich, an der Basis angeheftet, gegen den Rand hin hornartig; oder auch Samen zusammengeschrumpft von mehr schwärzlicher Farbe. 3. Reife Früchte, 5 mm oder mehr in Größe, Stiel 5 bis 7 mm lang, Farbe graubraun. Runzeln tief und weniger zahlreich. Samen ausgebildet, kugelig, hellbraun, im Inneren gelblichweiß, oft mehlig, selten hornartig. 4. Schadhafte Rubeben (5 bis 10 Prozent), gelblichbraun, leicht abreißbarer korkartiger Belag, Fruchtschale leicht zerreiblich; Samen unausgebildet, an der Basis in eine gestaltlose Masse übergegangen. 5. Falsche Rubeben, Samen rundum an die inneren Fruchtwände angewachsen, Gestalt rund und stiellos oder birnenförmig und gestielt. — Die Sorten 1, 2 und 4 färben Schwefelsäure sofort blutrot, 3 nur gelb bis gelbbraun und erst nach längerem Stehen rot. Die Jodreaktion gibt Sorte 1 am schwächsten.

Es ist unter solchen Umständen erklärlich, daß der Ertrag sehr verschieden ist, nämlich 7 bis 16 Prozent (Schimmel & Comp. Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1307. — 12, 1888, S. 1345); auch ist erklärlich, warum viel schlechte Ware auf den Markt kommt: Der Bedarf ist beträchtlich gestiegen. Der Preis der Rubeben ging bis 1888 ungeheuer in die Höhe (1873 kostete 1 kg 55 Pfge., dagegen 1888 11,50 Mk.), jetzt fällt er wieder.

Die Gewinnung des Oels geschieht durch Destillation der grob zerkleinerten Rubeben mit Wasser. Nach Soubeiran und Capitaine wäre es vorteilhafter, zur Destillation gesättigte Kochsalzlösung zu verwenden.

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Rubebenöl ist trüb und dickflüssig, riecht nach Rubeben und besitzt aromatischen, nicht bitteren Geschmack. Durch Rectifikation wird es farblos, klar und behält seinen angenehmen rubebenähnlichen Geruch und gewürzhafte kampferähnlichen Geschmack; es ist etwas weniger dickflüssig als rohes Del. Seine Dichte ist 0,929 für das rohe und 0,919 für das rectifizierte Del, nach anderen 0,92 bis 0,936. Das Del läßt sich ohne Zersetzung nicht vollständig destillieren; der Hauptanteil geht zwischen 250 bis 260° über, wobei noch ein schwarzer dicker Rückstand von zersetztem Oele bleibt. Das Del ist linksdrehend ($\alpha_D = -40^\circ$). Rectifiziertes Rubebenöl löst sich in 25 Teilen Weingeist, nach Maier jedoch in Alkohol nicht klar; Aether löst das Del in jedem Verhältnisse.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Sell und Blanchet fanden, daß Del aus älteren Rubeben bei mehrtägigem Abkühlen auf -12 bis 20° Krystalle von Rubebenkampfer $C_{15}H_{24}$, H_2O abschieden. Soubeiran und Capitaine machten die Wahrnehmung, daß Rubebenöl durch Chlornasserstoff in eine Krystallmasse verwandelt wurde, welche nach wiederholtem Umkrystallisieren farblose, lange schiefwinkelige Prismen von der Formel eines Sesquiterpendichlorhydrates $C_{15}H_{24}$, $2HCl$ bildete; diese Krystalle sind neutral, geruch- und geschmacklos und haben $D = 0,801$. Die Analyse des entwässerten Oeles gab keine befriedigenden Resultate ($C = 87,13 - 87,56$; $H = 11,59 - 11,83$). Aubergier analysierte den Kampfer, dessen Zusammensetzung er zu $C_{20}H_{32}O_2$ oder $C_{28}H_{44}O_2$ fand. Dagegen gaben Schär und Weyß dem Rubebenkampfer die Formel $C_{30}H_{48}O_2 = 2C_{15}H_{24} + 2H_2O$ (Fusmann-Maier). A. Ogliastro (Berl. Ber. 8, 1875, S. 1357) hat durch systematische Fraktionierung von selbst dargestelltem Rubebenöl aus letzterem ein Terpen $C_{10}H_{16}$, welches bei 158 bis 163° siedet und linksdrehend ist, in geringer Menge, dagegen einen größeren Betrag von Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ erhalten. Das Sesquiterpen siedet bei 264 bis 265° , hat $D = 0,9289$ bei 0° und liefert ein in langen

Nadeln krystallisierendes Dichlorhydrat $C_{15}H_{24}, 2HCl$, schmilzt gegen 118° und scheidet beim Erhitzen mit Wasser auf 170 bis 180° den ursprünglichen Kohlenwasserstoff wieder aus. Endlich wurde ein zweites Sesquiterpen erhalten, dessen Siedepunkt 262 bis 263° war, welches den polarisierten Lichtstrahl bedeutend weniger nach links ablenkte und kein krystallisierendes Chlorhydrat lieferte. Weiter hat E. Schmidt (Berl. Ber. 10, 1877, S. 188) seine bereits früher begonnenen Untersuchungen über das Rubebenöl fortgesetzt. Der sog. Rubebenkampfer ist in den frischen Früchten nicht enthalten, sondern bildet sich erst bei der Aufbewahrung unter dem Einflusse der feuchten Luft; er ist daher auch nur durch Abkühlung des Oeles aus alten Rubeben zu erhalten. 100 g Del aus alten Rubeben ergab 6,5 g Kampfer, der nach dem Umkrystallisieren aus Weingeist farblose, durchsichtige, glasglänzende rhombische Krystalle bildete. Er riecht schwach nach Rubeben und schmeckt kampferartig kühlend, aber nicht brennend. Sein Schmelzpunkt ist $66,5^{\circ}$ und sein Siedepunkt 148° . Er sublimiert unzerlegt in weißen Nadeln; seine weingeistige Lösung ist linksdrehend. Schon beim Stehen über Schwefelsäure zerlegt er sich, schneller beim Erhitzen mit Wasser auf 200° , wobei der bei 250 bis 260° siedende Anteil des Rubebenöles regeneriert wird. Seine Formel ist $C_{15}H_{24}, H_2O$, also die eines Sesquiterpenhydrats. — Das Del aus frischen Rubeben besteht dagegen nach Schmidt nur aus zwei Sesquiterpenen $C_{15}H_{24}$, von denen das eine bei 220° siedet, $D = 0,915$ besitzt und das Licht sehr stark bricht; das andere aber bei 250° siedet, $D = 0,937$ hat und weniger stark lichtbrechend ist. Beide Sesquiterpene sind stark linksdrehend ($[\alpha]_D = -40^{\circ}$), riechen schwach aromatisch und schmecken brennend kampferartig. Sie sind klar löslich in 27 Teilen Weingeist oder 18 Teilen absolutem Alkohol, ferner in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Oelen. In Wasser lösen sie sich sehr wenig (0,0078 Prozent). Wird Rubebenöl mit Chlorwasserstoff behandelt, so bildet sich das Dichlorhydrat $C_{15}H_{24}, 2HCl$, welches bei 120 bis 125° schmilzt und in höherer Temperatur sich zerlegt; dasselbe ist wenig in kaltem, leicht in heißem Weingeist löslich, weniger in den übrigen Lösungsmitteln für ätherische Oele. Jod bewirkt im Rubebenöl bedeutende Temperaturerhöhung und heftige Reaktion; beim Erwärmen wird die Mischung blaugrün, blau, zuletzt violett. Konzentrierte Schwefelsäure färbt das Del grünlichgelb, orange, braunrot, beim Erwärmen karmin; Salpetersäure verwandelt es in ein gelbbraunes Harz, in Lauge teilweise mit roter Farbe löslich. Ein kaltes Gemisch gleicher Teile konzentrierter Schwefel- und Salpetersäure färbt eine Lösung von Rubebenöl im gleichen Volumen Schwefelkohlenstoff blau. Endlich hat D. Wallach sich in seiner vierten Abhandlung (Liebig's Annalen 238, 1887, S. 78; vergl. S. 100) über die Beschaffenheit des Rubebenöles verbreitet. Bis 200° liefert Rubebenöl ein Destillat, welches Dipenten enthält; zwischen 250 und 270° geht die Hauptfraktion über, deren wesentlicher Bestandteil Sesquiterpen ist. Dieses Sesquiterpen siedet bei 274 bis 275° und bildet ein bei 117 bis 118° schmelzendes Dichlorhydrat.

Somit steht folgendes über die Zusammensetzung des Rubebenöls fest: 1. Del aus frischen Rubeben im frischen Zustande enthält geringere Mengen Dipenten $C_{10}H_{16}$, ferner größere Mengen von Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ und zwar in zwei Modifikationen, von denen die eine bei 274 bis 275° siedet und ein Dichlorhydrat liefert, die andere einen andern Siedepunkt besitzt und kein Chlorhydrat gibt; 2. altes Rubebenöl enthält außerdem noch Rubebenkampfer $C_{15}H_{24}, H_2O =$ Sesquiterpenhydrat. — Ueber die wichtigsten chemischen Reaktionen des Rubebenöls ist schon berichtet worden.

Verwendung. Beim innerlichen Gebrauch in größeren Beträgen wirkt Rubebenöl giftig; ebenso bei fortgesetztem Gebrauch geringerer Mengen. Es tritt Eingenommenheit des Kopfes, Brennen im Magen, Schwindel, Abneigung gegen Speisen, Erbrechen, Leibschmerzen, Durchfall, Unruhe u. s. w. ein. Die Harnwege werden gereizt, Pulsfrequenz und Körperwärme steigen. Die medizinische Anwendung gegen Tripper ist erfolglos geblieben (Husemann); dagegen soll das Del vielfach in der Pflanzfabrikation Verwendung finden (Atkinson).

36. Das mexikanische Traubenkrautöl

wird durch Destillation des Krautes von *Chenopodium ambrosioides* L., einer gänsefußartigen Pflanze gewonnen. Dieses Kraut stammt aus Südamerika und Mexiko, besitzt aromatischen Geruch und war früher unter dem Namen Jesuiten-*thee* officinell (*herba Chenopodii ambrosioides sive Botryos mexicanas*). Das hieraus gewonnene ätherische Del ist farblos, hat $D = 0,9$ und siedet bei 180° . Es schmeckt dem Pfefferminzöl ähnlich. (Seubert, Husemann.)

Vierte Gruppe: Oele der Polycarpicae (Familien der Lauraceen, Myristikaceen, Anonaceen, Magnoliaceen, Monimiaceen und Ranunculaceen).

Zum Tribus Polycarpicae gehören eine ganze Reihe von für Gewinnung ätherischer Oele wichtiger Pflanzen. Insbesondere Pflanzen aus den Familien der Lorbeer- und Muskatbaumgewächse sind in dieser Beziehung hervorzuheben. Die folgende Uebersicht (welche, wie die Folge zeigt, nicht vollständig ist) gibt die einzelnen Familien mit den zugehörigen flüchtigen Oelen wieder:

Familie der Lauraceae, Lorbeergewächse.

Laurus nobilis L., Lorbeer; liefert das Lorbeeröl (aus Blättern und Beeren).

Nectandra Puchury (Ness et Mart.); die Samenlappen enthalten das Pichurimöl.

Sassafras officinale Nees. Aus dem Wurzelholz gewinnt man Sassafrasöl.

Cinnamomum aromaticum Nees. Der Bast enthält das Zimmtsaffiaöl.

Cinnamomum Zeylanicum Breyn, Zimmtbaum. Die Rinde liefert das Zimmtöl.

Camphora officinarum Nees, Kampherbaum. Bei der Gewinnung
Dryobalanops Camphora Coolerb, Sumatra-
 kampherbaum. } des Kamphers fällt
 das Kampheröl ab.

Familie der Myristicaceae, Muskatnußgewächse.

Myristica fragrans Houtt, Muskatnußbaum. Aus dem Samen erhält man das Muskatnußöl, aus dem Samenmantel das Muskatblütenöl.

Familie der Anonaceae.

Cananga odorata Hook fil. et Thomsen. Die Blüten liefern das Mlang-Mlangöl.

Familie der Magnoliaceae.

Illicium anisatum Lour., Sternanisbaum. Die Früchte geben das Sternanisöl.

Illicium religiosum. Japanischer Sternanis. Die Früchte liefern das Shifimiöl.

Familie der Monimiaceae.

Boldoa fragrans Gay. Die Blätter enthalten das Boldoblätteröl.
Atherosperma moschata R. Br. Die Rinde liefert das Atherospermaöl.

Familie der Ranunculaceae.

Nigella sativa L., Schwarzkümmel. Aus dem Samen gewinnt man das Schwarzkümmelöl.

Die sämtlichen hier zu nennenden Öle sind sauerstoffhaltig, ja enthalten meist einen sauerstoffhaltigen Körper als Hauptbestandteil; so z. B. Cineol im Lorbeeröl, Safrol im Sassafrasöl (als Nebenbestandteil im Zimmtwurzel-, Kampher- und Sternanisöl), Zimmtaldehyd im Cassia- und Ceylonzimmtöl, Eugenol im Zimmtblätter- und Zimmtwurzelöl (als Nebenbestandteil im Kampheröl), Anethol im Sternanisöl. Nur das Macis- und Muskatnußöl bestehen vorzugsweise aus Terpenen; doch ist auch in ihnen ein sauerstoffhaltiger Körper, das Myristinol, nachgewiesen. Die Öle derselben Pflanzenfamilie zeigen hier zum Teil große Ähnlichkeit, zum Teil sind sie sehr verschieden. Darauf hingewiesen sei, daß z. B. Lorbeerbeeren- und Lorbeerblätteröl, Muskatblüten- und Muskatnußöl chemisch identisch, dagegen zwar Cassia- und Zimmtöl identisch, aber von Zimmtblätter- und Zimmtwurzelöl verschieden sind. Endlich muß die interessante Tatsache Hervorhebung finden, daß mehrere hierher gehörige Öle Säuren oder deren Ester enthalten; so findet sich Laurinsäure im Lorbeer- und Bichurinöl, Zimmtsäure im Cassia- und Ceylonzimmtöl, Benzoesäure im Zimmtblätter-, vielleicht auch Zimmtwurzelöl. Ferner treten Ester auf im Cassia- und Ceylonzimmtöl (Essigsäurezimmtäther), im Zimmtblätter-, Zimmtwurzel- und Nang-Nangöl (Benzoesäureester).

Die meisten der Polyarpaceenöle sind sehr wohlriechend und werden technisch häufig verwendet, teils zu Parfümerien, teils zu medizinischen Zwecken, ja auch in ähnlicher Weise wie Terpentinöl.

37. Das Lorbeeröl.

Oleum Lauri. Essence de Laurier. Oil of Bay, Laurel oil.

Abstammung, Gewinnung. Der gemeine Lorbeer (*Laurus nobilis* L.) ist ein im Orient einheimischer, in Südeuropa häufig angeplanzter und verwilderter Baum aus der Familie der Lauraceen, der immergrün ist und dessen Beeren (*Fructus Lauri*) das Lorbeerbeerenöl liefern, während die Blätter (*Folia Lauri*) einestheils als Gewürz, andernteils zur Bereitung des Lorbeerblätteröls verwendet werden. Die beiden ätherischen Öle sind nicht wesentlich verschieden, doch besitzt das Lorbeerblätteröl das feinere Aroma. Das Öl des Handels wird vorwiegend aus den Beeren dargestellt. Man zerkleinert die trocknen Lorbeerbeeren, weicht sie ein und unterwirft sie dann der Destillation mit Wasserdampf. Der Ertrag aus Beeren ist 0,8 Prozent; nach Bley nur 0,23, nach Schimmel 1 Prozent; der Ertrag aus Blättern 2,4 Prozent.

Physikalische Eigenschaften des Lorbeerbeerenöls. Das rohe Öl ist nach C. Blas (Liebig's Annalen 134, 1865, S. 1) von grünlich gelber Farbe, etwas dickflüssig und von einem an Lorbeer- und Terpentinöl erinnernden Geruch. Auf Papier gibt es einen beim Liegen nicht völlig verschwindenden Fettsleck. Die Dichte beträgt 0,932 bei 15°. Das Sieden beginnt bei 170° und steigt langsam bis auf 250°. Das Öl erstarrt (nach Maier) schon über 0° und besitzt bitteren Geschmack. — Das rektifizierte Öl ist farblos bis schwach gelblich, hat $D = 0,914$ und erstarrt bei +12° (Stohmann). Es riecht nach G. A. Barbaglia

(Chem. Centralbl. [3] 60, 2, 1889, S. 290) pfefferminzartig, destilliert zum größten Teile bei 170 bis 175° ab, ist sehr beweglich, im Wasser unlöslich und schon bei + 18° fest. Nach Mierziński hat das Del $n_D = 0,932$ und ist in 2 Teilen Weingeist löslich.

Zusammensetzung und chemische Eigenschaften des Lorbeer-beerenöls.

Das Del wurde zuerst von Bonastre, später von Brandes untersucht. Durch J. S. Gladstone (Jahresb. der Chemie 1863, S. 545) wurde nachgewiesen, daß das rektifizierte Del einen bei 171° siedenden Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ mit $D = 0,8502$ bei 20° enthält, während ein zweiter bei 252° siedender Anteil wahrscheinlich Nellsensäure $C_{10}H_{18}O_2$ mit $D = 1,066$ bei 20° ist. Blas hat (1865) das Terpen $C_{10}H_{18}$ rein dargestellt und gefunden, daß es bei 164° siedet, $D = 0,908$ bei 15° besitzt, nach Terpentinöl riecht und das molekulare Drehungsvermögen $-23,35^\circ$ bei 16° hat. Ueber die Hälfte des Deles ging bis 200° über und bestand vorwiegend aus dem genannten Terpen. Die höher siedenden Anteile wurden mit Kalilauge behandelt, wobei über der trüben wässerigen Schicht sich ein Del abschied. Letzteres gab bei der Rektifikation ein schwach nach Terpentinöl riechendes Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ mit dem Siedepunkte 250° und der Dichte 0,925 bei 15°, welches schwach linksdrehend war. Aus der wässerigen Flüssigkeit ließ sich trotz des mehrfach beim Verdünnen beobachteten Geruches nach Nellsensäure doch nur Laurinsäure $C_{12}H_{24}O_2 = C_{11}H_{23}COOH$ abscheiden. Endlich muß das Lorbeeröl noch einen grünen Farbstoff enthalten. Auch A. Staub fand im Lorbeeröl Terpen (Siedepunkt 171°; $D = 0,8897$; $[\alpha]_D = -22,598^\circ$) und Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (Siedepunkt 250 bis 255; $D = 0,926$), sowie 4 sauerstoffhaltige Körper. Barbaglia gibt (1889) die Zusammensetzung zu $C_{14}H_{24}O$ an, glaubt aber in diesem Dele zwei verschiedene Substanzen annehmen zu müssen. Ueber die Untersuchungen Brühl und Wallach ist bereits früher berichtet worden (S. 114). Letzterer gibt den Siedepunkt des reinen Deles zu 180° an. Die niedrigst siedende Fraktion geht bei 164 bis 168° mit $D = 0,87$ über und liefert bei Behandlung mit Amylnitrit und Salzsäure (Nitroschloridbildung) mit darauf folgender Einwirkung von Benzylamin das Pinennitrolbenzylamin, so daß diese Fraktion Pinen $C_{10}H_{18}$ enthalten muß. Mit den Eigenschaften des Pinens stimmen auch die von Gladstone u. A. angeführten physikalischen Konstanten ziemlich überein. Die größere Fraktion des Deles siedet bei 174 bis 177°, hat $D = 0,882$ und $n_D = 1,46702$ bei 20°. Sie enthielt als wesentlichen Bestandteil Cineol. Die höher siedenden Anteile wurden nicht untersucht.

Nach alledem besteht das Lorbeeröl aus Beeren zur Hauptsache aus Cineol, während geringere Mengen von Linkspinen, wohl auch von Sesquiterpen und Laurinsäure vorhanden sind.

Von Reaktionen sind zu erwähnen: Dunkelbraunfärbung durch Schwefelsäure; Lichtbraunfärbung durch Salpetersäure, in der Hitze schwarz, worauf Zersetzung eintritt. Lorbeerblätteröl ist nur von D. Wallach untersucht worden (Liebig's Annalen 252, 1889, S. 94). Das rohe Del ist linksdrehend und besitzt $D = 0,924$ bei 20°. Es gibt bei 158 bis 180° eine erste Fraktion, in welcher sich Pinen, jedoch in der Hauptmasse Cineol fand. Die zweite Fraktion ging von 180° an über, rich auffallend nach Anethol, ist jedoch nicht näher untersucht worden.

Verfälschungen, Verwendung. Verfälscht wird Lorbeeröl hauptsächlich mit Terpentinöl; setzt man zu solchem Dele Schwefelsäure, dann Weingeist, so entsteht eine himbeerrote Lösung. — Bezüglich der Anwendung ist zunächst zu bemerken, daß in Asien das Lorbeeröl innerlich und äußerlich als Heilmittel benutzt wird (Maier). Auch soll das Del ein gutes Mittel gegen Fliegen und Insekten sein, da diese den Geruch nicht ertragen sollen (Hirzel). Endlich wird das Del (nach Atkinson) auch in der Likör- und Seifenfabrikation benutzt.

Anhang: Lorbeeröl von Guyana, Lorbeerterpentin (*Oleum Lauri terpenthinatum*). In den siebziger Jahren des Jahrhunderts kam aus Demerara in Guyana eine große Menge eines Oeles in den Handel, welches als Lorbeeröl bezeichnet wurde, aber nach Crispin durch Einschnitte in die Rinde einer *Ocotea*-art (Familie der Lauraceen) erhalten worden sein dürfte. Das Öl ist durchsichtig, gelblich, von angenehmem Terpentinengeruch und $D = 0,864$ bei $13,3^\circ$. Das Öl besteht aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$, welches identisch mit demjenigen des Terpentins, also Pinen ist. Außerdem ist eine flüchtige Säure darin enthalten, vielleicht Ameisensäure. Das Öl wurde zu Einreibungen bei Rheumatismus, wie als Lösungsmittel für Kautschuk empfohlen, scheint aber aus dem Handel verschwunden zu sein (Maier).

38. Das Pichurimöl

(*Oleum Pichurym*) stammt von den sogen. Pichurimbohnen (*Fabae Pichurim* s. *Puchurim*); dies sind die Samenlappen zweier brasilianischen Laurineen, nämlich von *Nectandra* (sive *Ocotea*) *Puchury major* et *minor* (Nees et Mast.). Die Pichurimbohnen liefern nach A. Müller (*Journ. f. prakt. Chemie* 58, 1853, S. 463) 0,7 Prozent gelbgrünes Öl vom eigentümlichen Geruche der Bohnen, welches sich wenig in Spiritus, dagegen leicht in Alkohol und Äther löst, während Bonastre ein schmutzig weißes Öl, von schwachem Geruch und scharfem bitterem Geschmack erhalten hatte, welches sich an der Luft bräunt. Beide Autoren gaben an, Bohnen von *N. P. minor* verwendet zu haben. Nach Müller beginnt das Öl bei 180° zu kochen und liefert bis 190° ein farbloses Destillat, welches rektifiziert bei 150° selt und durchdringend stechend nach *Marum verum* roch. Die Zusammensetzung des Oeles paßt ungefähr zu der Formel $C_{14}H_{22}O_2$ (86,23 Prozent C; 11,29 Prozent H; 2,48 Prozent O). Zwischen 190 bis 200° geht eine zweite Fraktion über, die nach der Rektifikation den Siedepunkt 165 bis 170° zeigt, wasserhell ist, nach Terpentinöl, in seiner Verteilung aber nach Orange riecht und nahezu dieselbe Zusammensetzung besitzt, wie die erste Fraktion (nämlich 86,34 Prozent C; 11,29 Prozent H; 2,37 Prozent O). Wahrscheinlich bestehen beide Anteile aus einem Kohlenwasserstoff, welcher Oxydation erlitten hat. Die Fraktion über 250° zeigte nach der Rektifikation den Siedepunkt 235 bis 240° , war gelblichgrün und roch nach den Bohnen. Die Zusammensetzung entsprach der Formel $C_{16}H_{24}O_2$. Endlich zwischen 265 bis 270° ging eine nicht unbeträchtliche Menge eines tiefdunkelblauen Oeles über, welches nur schwachen ranzigen Geruch besaß. Bei der Rektifikation gingen zuerst einige Tropfen eines farblosen Oeles über. Der Rückstand wurde mit Natronlauge behandelt, wobei er eine graugrünlige Masse bildete, in welcher feine seidenglänzende Nadeln suspendiert waren. Beim Erwärmen schied sich ein blaues Öl aus, welches nach der Reinigung den Siedepunkt 255 bis 265° zeigte und beim Destillieren einen blauen Dampf bildete. Seine Zusammensetzung entsprach der Formel $C_{16}H_{24}O_2$ (86,09 Prozent C; 11,10 Prozent H; 2,81 Prozent O. — Müller rechnet die Formel $C_{18}H_{28}O_2$ heraus). Die alkalische Flüssigkeit endlich ergab eine Fettsäure von der Formel $C_{11}H_{23}COOH = C_{12}H_{25}O_2$, also Laurinsäure. Außerdem scheinen auch niedrigere Fettsäuren (z. B. Valeriansäure) in geringen Mengen zugegen zu sein. Wenn Bonastre angegeben hat, bei der Destillation mit Wasser neben dem Öle einen weißen Kampher erhalten zu haben, so beruht dies jedenfalls auf einer Verwechselung mit Laurinsäure.

39. Das Sassafrasöl.

Oleum Sassafras. Essence de Sassafras. Sassafras oil.

Vorkommen, Gewinnung. In den südlichen Teilen der vereinigten Staaten wächst eine Lauracee *Sassafras officinale* Nees (= *Laurus Sassafras* L.), von welchem das aromatische Sassafras- und Fenchelholz (*Lignum Sassafras*) abstammt; dasselbe wird medizinisch angewendet und liefert auch das flüchtige Sassafrasöl. Dieses Öl findet sich im Holze und der Rinde der Wurzel; doch scheint auch das Stammholz etwas von dem ätherischen Öle zu enthalten. Zur Gewinnung des Oeles wird das Wurzel-

holz geraspelt und der Destillation mit Wasser unterworfen. Die Ausbeute beträgt 1 bis 3, gewöhnlich 1 bis 1,5 Prozent.

Physikalische Eigenschaften. Das Del ist gelblich, wird aber durch Rectifikation farblos und dann in Luft und Licht wieder gelb bis rötlich-gelb. Es besitzt einen angenehmen fenchelartigen Geruch und scharfen gewürzhaften Geschmack. Es ist frisch dünnflüssig, wird aber alsbald etwas dickflüssig. Das spezifische Gewicht des Sassafrasöls wird ziemlich verschieden angegeben; als Grenzwerte sind 1,06 bis 1,09 zu betrachten (vergl. S. 77); Williams (1889) führt für zwei von ihm untersuchte Proben des Oels 1,056 und 1,079 bei 15,55° an. Jedenfalls ist das Del also schwerer als Wasser. In 4 bis 5 Teilen Weingeist ($D = 0,85$) ist es löslich; ebenso mischt es sich mit jeder Menge absoluten Alkohols. Das Del siedet nach Williams bei 221 bis 231° C., nach Stohmann beginnt es bei 115° zu kochen, worauf der Siedepunkt schnell auf 228 bis 235° steigt. Den polarisierten Lichtstrahl lenkt das Del nach rechts ab.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Wird das Del lange aufbewahrt oder stark gekühlt, so scheidet sich der Sassafraskampher ab, welcher die Formel $C_{10}H_{10}O_2$ besitzt, zwischen 5 und 17° schmilzt, bei 7,5° wieder erstarrt, und bei 230 bis 235° siedet. Er ist in Alkohol leicht, in Weingeist schwer löslich. Nach E. Grimaux und J. Ruotte (Comptes rendus 68, 1869, p. 928) enthält das Del ferner Safran $C_{10}H_{16}$, welches bei 156 bis 157° siedet, mit HCl keine kristallisierbare Verbindung liefert, $D = 0,834$ bei 0° besitzt und angenehm riecht. Das Safran ist rechtsdrehend und macht nur ungefähr 10 Prozent des Oeles aus, während 90 Prozent aus Saffrol $C_{10}H_{10}O_2$ bestehen. Das Saffrol ist flüchtig, siedet bei 231 bis 233°, erstarrt noch bei -20° nicht, besitzt $D = 1,114$ bei 0°, riecht wie das Del und bildet mit einem Ueberschusse von Brom die bei 160 bis 170° schmelzende kristallisierte Verbindung $C_{10}H_8Br_2O_2$. Wahrscheinlich entspricht seine Konstitution ungefähr der Formel $C_6O_2(CH_3)C_3H_7$, was ein Cymol sein würde, dessen 4 zum Benzolkern gehörige Wasserstoffatome durch 2 Sauerstoffatome ersetzt sind. Bemerkt sei, daß Saint-Evre (Liebig's Annalen 52, S. 396) aus Sassafrasöl einen festen Kampher $C_{10}H_{10}O_2$ und ein festes Bromsubstitutionsprodukt desselben $C_{10}H_8Br_2O_2$ erhalten haben will. Ferner hat Faltin (Liebig's Annalen 87, 1853, S. 376) beim Einleiten von Chlor in Sassafrasöl letzteres in eine dicke zähe Masse verwandelt, aus welcher nach der Neutralisation mit Kalkmilch bei der Destillation eine kleine Menge Kampher $C_{10}H_{10}O$ überging. Fildiger endlich (Jahresb. der Chemie 1876, S. 910) fand, daß Sassafrasöl bei 0° große Massen von Kristallen ausscheidet. Werden dieselben bis 70° erhitzt, so schmelzen sie und erstarren erst nach wochenlangem Stehen unter 0° wieder; werden sie dann bei höchstens 20° geschmolzen, so werden sie beim Abkühlen leicht fest. Hieraus erklärt sich die Gleichheit des Sassafraskamphers und Saffrols im Oele: letzteres war überschmolzen. Nach E. Pomeranz (Chemik. Ztg. 14, 1890, Rep. S. 232) enthält das Del 0,23 Prozent Phenol, welches Eugenol ist.

Von Reaktionen des Oeles sind folgende zu erwähnen. Das Del löst nach Williams 0,28 bis 0,33 Prozent Natrium. Jod wird ruhig aufgelöst und zwar zu 151 bis 162,68. Prozent Brom verwandelt das Del unter Entwicklung von Bromwasserstoff in eine kristallinische Masse, die im reinen Zustande der Formel $C_{10}H_8Br_2O_2$ entspricht. Salpetersäure färbt das Del scharlachrot und oxydiert es in der Wärme zu Oxalsäure; rauchende Salpetersäure liefert mit Sassafrasöl Berpuffung. Chlor und Salzsäure machen das Del undurchsichtig; letztere schwärzt es in der Wärme. Schwefelsäure färbt erst tiefrot, dann schwärzlich.

Verfälschungen, Verwendung. Verfälscht wird das Del hauptsächlich mit Terpentin- und Nelkenöl, auch mit Pavendelöl. Die Verfälschung ist leicht am erniedrigten spezifischen Gewichte zu erkennen. — Der alkoholische Auszug der Sassafraswurzel wird als Zusatz zu verschiedenen Haarwaschmitteln (z. B. zum Eau Athénienne) verwendet. Das Del wird in Nordamerika (Staaten New-Jersey, New-York, Maryland) in großen Mengen

erzeugt und zur Bereitung des sarsaparilla-water verbraucht (süßes kohlensaures Wasser, mit Zuckerkouleur braun gefärbt, mit Sassafrasöl aromatisiert. — Mierzinski). Außerlich dient das Del als Mittel gegen Reizen, innerlich als schweißtreibendes, wie als antikatarrhalisches Mittel. Es soll auch ein wirksames Gegengift des Nikotins, Hyoscyamins, Gifts der Bienen, Wespen, Spinnen, Moskitos, ja selbst Schlangen sein (Husemann). Dem Sassafrasöl ist in dem billigeren und ausgiebigeren Safrol der Firma Schimmel & Comp. in Leipzig ein wichtiger Konkurrent erwachsen (siehe S. 130) und nur der bedeutende Verbrauch des Dels in Amerika schützt es vor völliger Entwertung; in Deutschland ist es bereits fast ganz durch das Safrol verdrängt. Ueber Safrol vergleiche auch unter Kampheröl (Nr. 46).

40. Das gemeine Zimmtöl,

auch chinesisches Zimmtöl, Zimmtkassiaöl, Kassiaöl genannt. Oleum Cinnamomi Cassiae sive O. C. Sinensis. Essence de canelle de chine, de cassia. Oil of cassia.

Abstammung, Gewinnung. Der chinesische Zimmt oder die Zimmtkassie stammt von Cinnamomum aromaticum Nees, (Laurus Cassia Bl.) und bildet den holzartigen Bast dieser Pflanze aus der Familie der Lauraceen; derselbe riecht ähnlich wie Zimmt, aber weniger lieblich. — Nach Mierzinski wird die Zimmtkassie 24 Stunden lang in Meerwasser eingeweicht und dann mit Meerwasser und einem Kochsalzzusatz der Destillation unterworfen. Die Ausbeute beträgt aus der Zimmtkassie 1 bis 1,5 Prozent. Das Del wird hauptsächlich in Süd-China (Provinz Kwang-Tung) erzeugt und von Macao aus verhandelt; die nach Hamburg gelangenden Originallisten enthalten je vier Zinnkanister zu je 7,5 kg Inhalt. Doch erzeugt auch Cochinchina Kassiaöl. Hier verdient die Mitteilung von Schimmel & Comp. Erwähnung (April 1890), daß die Chinesen zwei Qualitäten Kassiaöl in den Handel bringen, eine aus den Blättern, die andere aus den Wurzeln des Strauchs. Welche die bessere sei, steht vorläufig noch nicht fest. — Als Kassiaöle, welche allen Ansprüchen genügen, sind die Marken Cheong Loong und Yan Loong hervorzuheben, jedoch nur die Oele der allerneuesten Verschiffung (März 1890).

Physikalische Eigenschaften. Das Kassiaöl ist frisch hellgelb, später gelblich bis bräunlich gefärbt, ziemlich dickflüssig, von angenehm aromatischem, an Zimmt erinnerndem Geruche und brennend scharfem, anfangs süßlichem Geschmack. Die Dichte beträgt 1,055 bis 1,061 bei 15° (Schimmel & Comp.), 1,051 bis 1,061 bei 15,5° (Williams). Der Siedepunkt liegt bei 252,2 bis 254,4° C. (Williams). Nach G. Heppel (Chem. Ind. 7, 1884, S. 343) ändert sich das Kassiaöl beim Lagern in Luft so bedeutend, daß bis 20 Prozent Rückstand (bestehend aus Zimmtsäure und polymerisiertem Zimmtaldehyd) bei der Destillation verbleiben. Dagegen kann man Kassiaöl in verschlossenen Gefäßen ohne Nachteil für seine Güte sehr lange aufbewahren. Selbst über 30 Jahre altes Del ist dünnflüssig und hinterläßt bei der Destillation mit Wasserdämpfen nur 6 bis 7 Prozent flüssigen Rückstand (Schimmel & Comp., Seifenfabrikant 9, 1889, S. 529). Unter 0° erstarrt das Del und schmilzt dann wieder bei + 5°. Es besitzt höchstens ganz schwaches Drehungs-, aber um so größeres Licht-

brechungsvermögen. In Weingeist ist es leicht löslich. Radmus wird durch das Del gerötet (Maier).

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Kassiaöl enthält als wesentlichen Bestandteil Zimmtaldehyd (mindestens 75 Prozent).

Trommsdorf beobachtete schon 1780, daß sich aus dem über Zimmt destillierten Wasser ein kristallisiertes „Zimmtsalz“ absetzt. Dumas und Peligot zeigten, daß die aus altem Zimmtöl sich ausscheidenden Kristalle Zimmtsäure seien und das Zimmtöl selbst aus Cinnamylwasserstoff bestehe (Liebig's Annalen 14, 1834, S. 50). Ferner wiesen sie dazwischen ein Terpen $C_{10}H_{16}$ nach, welches sich von dem Cinnamylwasserstoff leicht trennen ließ, indem man das Del mit konzentrierter Salpetersäure behandelt. Hierbei entsteht $(C_9H_7O_2)_2N_2O_8$ in kristallisierter Form, während der Kohlenwasserstoff unverändert bleibt. Im Jahre 1836 gab G. J. Mulder als Ausdruck für die Zusammensetzung von Kassiarinden-, Kassiaabköten- wie Zimmtöl die Formel $C_{20}H_{22}O_2$ an (81,99 Prozent C; 7,29 Prozent H; 10,72 Prozent O). Zu demselben Resultate gelangte R. F. Marchand bei der Untersuchung des Zimmtöles wie des Kassiaöles, während Dumas und Peligot die Formel $C_{18}H_{16}O_2$ aufgestellt hatten. Mulder fand in einem alten Kassiaöl zwei Harze $C_{12}H_{10}O$ und $C_{18}H_{16}O_2$, sowie Zimmtsäure $C_{10}H_8O_4$, und erhielt ferner aus Kassiaöl + Salpetersäure die schon oben erwähnte Verbindung, welche er aber $C_{18}H_{16}N_2O_7$ formuliert. Dieselbe gibt mit Wasser tatsächlich einen Körper $C_{18}H_{16}O_2$, der aber nicht dem frischen, sondern dem alten Zimmtöl gleicht. Wurde recht altes Kassiaöl mit Salzwasser destilliert, so ging ein Del über, welches ziemlich der Zusammensetzung $C_{18}H_{16}O_2$ entsprach, während in der Retorte Zimmtsäure und ein Gemisch aus zwei Harzen zurückblieben. Von diesen zwei Harzen war das eine, das α -Harz in kaltem Alkohol, das zweite, das β -Harz in kaltem nicht, wohl aber in heißem Alkohol löslich. Ersteres besaß die Formel $C_{18}H_{16}O_2$, letzteres die Zusammensetzung $C_{12}H_{10}O$. Vom α -Harz war mehr als doppelt soviel wie vom β -Harz vorhanden. Die Erklärung dieses Analysenbefundes wird durch die Annahme gegeben, daß das Kassiaöl Sauerstoff aufnimmt und hierbei Zimmtsäure und die beiden Harze entstehen. Das β -Harz färbt gelb aus und ist also wohl die eine Ursache, daß altes Kassia- oder Zimmtöl Gelbfärbung zeigt. Wahrscheinlich sind die beiden Harze schon in dem Zimmt oder der Zimmtlasse enthalten, insbesondere wenn diese bereits lange gelagert wurden. Mulder hat weiter die Einwirkung von Säuren auf die Zimmtöle studiert und ist zu dem Schlusse gelangt, daß reines Zimmtöl nur aus der Verbindung $C_{20}H_{22}O_2$ besteht. Auch bei der Einwirkung von Säuren entstehen verschiedene Harze. Es würde jedoch an dieser Stelle zu weit führen, alle Einzelheiten der Mulderschen Untersuchung zu besprechen (Journ. f. prakt. Chemie 17, 1839, S. 303. — 18, 1839, S. 385). C. Bertagnini wies zunächst nach, daß der wesentliche Bestandteil des Kassia- wie des Zimmtöles derselbe sei, nämlich der sog. Cinnamylwasserstoff, und stellte denselben, den wir jetzt Zimmtaldehyd nennen ($C_6H_5C_2H_2COH$), rein dar, indem er Zimmtöl mit dem 3 bis 4fachen Volumen von saurem schwefligsaurem Kalium ($KHSO_3$) schüttelte, wobei sich die Verbindung $C_6H_5C_2H_2CH(OH)KSO_3$ in Schuppen ausscheidet; letztere liefert bei Zersetzung mit Schwefelsäure den reinen Aldehyd (Liebig's Annalen 85, 1853, S. 271). Rochleder und Schwarz untersuchten das bei längerem Stehen des Oeles sich ausscheidende Stearopten, welches aus Alkohol in farblosen glänzenden geruchlosen Blättchen auskristallisiert und die Formel $C_{18}H_{16}O_{10}$ besitzt (Chemisches Centralblatt 46, 1851, S. 46. — 49, 1854, S. 507). J. F. Gladstone wies auf die enorme Refraktion des Zimmtaldehydes hin (1,6045 für Linie A) (Chem. News. 24, 1871, p. 283). Sonach besteht das Zimmtkassiaöl aus vorwiegend Zimmtaldehyd $C_6H_5O = C_6H_5C_2H_2COH$ (Phenylacrylaldehyd, Phenylakrolein) mit wenig Terpen $C_{10}H_{16}$ und Harz gemischt; im alten Kassiaöl ist wegen Oxydation des Aldehydes auch Zimmtsäure $C_6H_5O_2 = C_6H_5C_2H_2COOH$ (β -Phenylacrylsäure) enthalten. Nach Schimmel & Comp. (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1357) enthält das Kassiaöl 72,9 bis 89,4 Prozent Zimmtaldehyd; ferner Essigsäurezimmtäther $C_6H_5C_2H_2CH_2 - CO_2CH_3 = CH_2COO(C_6H_5)$ und wahrscheinlich Essigsäurephenylpropyläther $CH_3COOC_6H_5C_2H_5$, möglicherweise Sesquiterpene und Polyterpene, dagegen kein Terpen. Freie Zimmtsäure findet sich schon im frischen Kassiaöl, aber allerdings nur in geringen Mengen. Die Eigenschaften des Zimmtaldehydes wurden bereits (S. 181) erörtert; es ist eine

sehr angenehm riechende Flüssigkeit, welche sich nur bei vermindertem Drucke unzerlegt destillieren läßt.

Von chemischen Reaktionen des Kassiaöles sind die folgenden zu nennen. Das Del löst Jod langsam ohne merkliche Erwärmung und verwandelt sich dabei in eine gelblichrotbraune dickliche Masse. Nach Williams werden 72 bis 75 Prozent Jod absorbiert. Ebenso nimmt das Del 9,6 bis 10,2 Prozent Nessler auf. Salpetersäure wirkt in der schon erwähnten Weise, wobei Geruch nach salpetriger Säure und Blausäure bemerklich wird. Salzsäure wie Ammoniak liefern krystallinische Verbindungen; dasselbe gilt für saures schwefligsaures Kalium. Es sind dies die gewöhnlichen Reaktionen aller Aldehyde. A. Jhl macht darauf aufmerksam, daß Kassiaöl mit alkoholischer Phloroglucinlösung und ziemlich viel Salzsäure eine stark dunkelrote Färbung; mit alkoholischer Resorcinlösung und Salzsäure eine zinnoberrote Färbung gibt. Alkoholische Anilinsulfatlösung und Salzsäure färben besonders in der Wärme gelb; eine α -Naphthylaminlösung färbt orangegelb (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 264).

Verfälschungen, Verwendung. Alles auf den Markt kommende Del war bisher in größter Weise verfälscht. Die Verfälschung geschieht bereits in China, wahrscheinlich am Hafenplaze. Ein gutes Del muß $D = 1,05$ bis $1,07$ bei 15° besitzen und bei der Destillation 90 Prozent Destillat liefern. Der Destillationsrückstand muß mindestens dickflüssig bleiben und soll nur 6 bis 7, höchstens 10 Prozent vom Dele ausmachen. Das Del darf nicht weniger als 75 Prozent Zimmtaldehyd enthalten, was sich durch Abscheidung des Aldehyds durch KHSO_3 und Wägung des rückständigen flüssigen Anteils feststellen läßt. Setzt man zu 4 Tropfen Kassiaöl 4 Tropfen rauchende Salpetersäure unter gleichzeitiger Kühlung mit Eiswasser (wesentlich!), so scheiden sich beim Umschütteln Krystallnadeln oder Plättchen aus, was bei Anwesenheit von Verfälschungen nicht der Fall ist.

Hauptverfälschungsmittel sind Harz und Petroleum (Schimmel & Comp. Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451, 1397); das Harz macht das Del dichter, was dann durch Petroleumzusatz wieder ausgeglichen wird. Ferner wird Nesselöl zugelegt; solches Del erstarrt bei der Behandlung mit konzentrierter Kalilauge nicht, was das reine Kassiaöl thut. Auch riecht letzteres beim Erwärmen in Schälchen angenehm süßlich, während ein Zusatz von Nesselöl den Geruch sehr scharf und zum Husten reizend macht (Stohmann). Endlich wird Cedernholzöl und Kopaivabalsamöl als Verfälschungsmittel zugegeben. Nach Hager ließ sich Kopaivabalsam durch Ausschütteln mit Eigroin nachweisen, da sich hierin Kassiaöl nicht auflöst. Dagegen ist Kopaivabalsam für sich zwar in Eisessig unlöslich, im Gemisch mit Kassiaöl dagegen löslich. S. Gilbert bringt zur Prüfung des Kassiaöles die Ermittlung der Säurezahl in Vorschlag. Man löst 2 g Kassiaöl in 30 ccm Alkohol, versetzt mit Phenolphthalein und titriert mit alkoholischer Kalilauge. Die Säurezahl (mg KOH für 1 g Del) ist für reines Kassiaöl 13, während verfälschte Dele 40 bis 47 ergaben (wohl des Harzgehaltes wegen). E. Hirschsohn dagegen gibt zur Konstatierung der Reinheit des Deles folgende Prüfungsmethoden an: 1. Das Del wird beim Schütteln mit dem 3fachen Volumen Petroleumäther von $D = 0,65$ in seinem Volumen nicht verändert (Probe unsicher!). 2. Der abgezogene Petroleumäther darf mit Kupferoxyd keine gefärbte Lösung geben (reines CuO verwenden!). 3. In 3 Volumen Weingeist von 70 Prozent ist das Del völlig klar löslich. 4. Wird diese alkoholische Lösung mit $\frac{1}{2}$ Vol. kalt gesättigter alkoholischer Bleizuckerlösung versetzt, so darf kein Niederschlag entstehen (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1406. — 14, 1890, Rep. S. 159). Die einzig richtige Methode, den Wert des Kassiaöles zu bestimmen, ist die der Ermittlung des Zimmtaldehydgehaltes. 75 g Del + 300 g siedendheißer 30prozentiger Lösung von saurem schwefligsaurem Natrium in einer Kochflasche vermischt, kräftig schütteln und stehen lassen. 200 g Wasser zugießen, im Wasserbad unter häufigem Schütteln erwärmen, bis Lösung eintritt. Die Nichtaldehyde schwimmen als Del oben auf. Abkühlen, mit 200 ccm, dann nochmals 100 ccm Äther ausschütteln, die ätherischen Auszüge vereinigen, in gewogenem Becherglase verdampfen, bis beim Umschwenken kein Aufschäumen mehr auftritt. Wägen: Nichtaldehyde; das Gewicht vom Gesamtgewicht abziehen: Aldehyd. Chemische Vorgänge: $\text{C}_6\text{H}_5\text{C}_2\text{H}_4\text{COH} + \text{NaHSO}_3 =$

$C_6H_5C_2H_4COH, HNaSO_3$; das zimmtaldehydschweflige Natron geht mit heißer Natriumbisulfatlösung in hydrozimmtaldehydsulfosaures Natrium und dessen Doppelsalz mit $NaHSO_3$ über: $C_6H_5C_2H_4(NaSO_3)COH$ und $C_6H_5C_2H_4(NaSO_3)COH, NaHSO_3$. Beide Verbindungen sind in Wasser löslich und sehr beständig (Schimmel, Bericht April 1890. Kürzeres Verfahren: Bericht Okt. 1890).

Verwendet wird das Cassiaöl zunächst zu Parfümeriezwecken. Auch in der Pfefferfabrikation gelangt Cassiaöl zur Anwendung. Medizinisch dient es als Zusatz zu Zahnpulver und wurde gegen Cholera empfohlen. In größeren Mengen innerlich gebraucht, wirkt es giftig. Auf gesunder Oberhaut ruft es beim Einreiben nur schwaches Prickeln und mäßige Rötung hervor (Hufemann). Das Oleum Cinnamomi des „Arzneibuchs“ ist Cassiaöl.

41. Das Ceylon-Zimmtöl,

auch echtes Zimmtöl, Javazimmtöl genannt. Oleum cinnamomi, O. c. acuti, O. c. veri, O. c. Zeylanici. Essence de canelle de Ceylon. Oil of Cinnamom.

Abstammung, Gewinnung. Der Zimmtbaum (*Cinnamomum zeylanicum* Breyn, *Laurus Cinnamomi* L.) wird in Ceylon, doch auch in anderen tropischen Ländern, z. B. auf Java, gezogen. Seine Rinde ist der Zimmt des Handels; besonders feiner Zimmt ist die innere Rinde der jungen Äste. Früher wurde das Del ausschließlich am Orte der Zimmtgewinnung aus den hierbei sich ergebenden Abfällen dargestellt; jetzt kommen diese Abfälle unter dem Namen Chips auch nach Deutschland und werden hier der Destillation unterworfen, so daß deutsches Del das importierte fast gänzlich verdrängt hat. Die Darstellung geschah früher in der Weise, daß gepulverte Zimmtabfälle 24 Stunden lang mit Meerwasser eingeweicht und dann mit starker Kochsalzlösung destilliert wurden. Das übergegangene milchige Destillat wurde in gläsernen Schalen so lange der Ruhe überlassen, bis es sich in drei klare Schichten geteilt hatte: zu oberst ein leichtes Del, dann das Wasser, zu unterst eine Schicht schweres Del. Die beiden Dele wurden dann vermischt in den Handel gebracht (Maier). Gegenwärtig werden die grob gepulverten Zimmtabfälle mit Meerwasser oder Salzwasser maceriert und hierauf der Destillation unterworfen. Die Ausbeute beträgt ungefähr 0,5 Prozent, nach F. E. Ballard bei Selbstbereitung aus Rinde 0,662 Prozent, nach Schimmel 0,9 bis 1,25 Prozent.

Physikalische Eigenschaften. Das frische Zimmtöl ist farblos, später wird es goldgelb bis bräunlich. Es ist dickflüssig und besitzt lieblich gewürzhaften Zimmtgeruch und scharfen anhaltend süßen Geschmack. Die Dichte ist 1,025 bis 1,06 (Stohmann); nach Williams 1,021 bis 1,031, während der Siedepunkt bei 220° , nach Williams bei 240 bis 241° liegt. F. E. Ballard (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 56) fand das Del zu $D = 1,019$ und erfuhr, daß die Dichte des besten Dels aus Rinde zwischen 1,019 und 1,021 schwankt, während das Del aus den Chips, der Wurzelrinde und sonstigem minderwertigen Material $D = 1,025$ bis 1,045 besitzt. Das Javazimmtöl ist nach Mierzinski von etwas geringerer Güte und besitzt weniger anhaltenden süßen Geschmack. In Wasser ist Zimmtöl ziemlich, in Weingeist leicht löslich. Nach Soubeiran wird

es bei 0° fest, nach Zeller dagegen ist es noch bei -25° C. flüssig und klar. Das Del besitzt kein Drehungsvermögen.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Wie schon beim Kassiaöl erwähnt, waren es Dumas und Peligot, welche als Hauptbestandteil des Zimmtöls den Zimmtaldehyd $C_6H_5C_2H_2COH$ nachwiesen. Weiter ist darin ein kleiner Betrag (4 bis 8 Prozent) Eugenol $C_{10}H_{12}O_2 = CH_3OC_6H_3OHC_3H_5$ enthalten, eine stark lichtbrechende Flüssigkeit mit $D = 1,063$ und dem Siedepunkt $247,5^{\circ}$, welche nach Gewürznelken riecht und schmeckt (siehe S. 130). —

Die Reaktionen des Ceylon-Zimmtöls sind im großen und ganzen dieselben, wie die des Kassiaöls, d. h. also Aldehydreaktionen. Jod löst sich aber schnell und unter beträchtlicher Temperaturerhöhung, nach Williams zu 105 bis 128 Prozent. Die Aethylabsorption beträgt ungefähr 5 Prozent. Salpetersäure, Salzsäure und Ammoniak geben dieselben Reaktionen, wie mit Kassiaöl. Kalilauge hat keine Einwirkung; beim Erhitzen mit festem Aethylalkohol entwickelt sich Wasserstoff und ein Kalisalz entsteht.

Verfälschungen, Verwendung. Das echte Zimmtöl wird mit den minder feinen Zimmtölen, namentlich mit Kassiaöl, ferner mit Alkohol, Chloroform, Nelkenöl u. s. w. verfälscht. Sehr schwer erkennbar ist eine Verfälschung mit Kassiaöl.

Nach Woodland (1881) soll allerdings echtes Zimmtöl durch Salpetersäure unter Abscheidung eines gelben Harzes orangegelb bis rot gefärbt werden, wobei Geruch nach bitteren Mandeln auftritt, während Kassiaöl ein grünbraunes Harz, eine gelbliche Färbung und keinen Bittermandelgeruch ergeben soll. Doch ist diese Reaktion bei Mischungen nicht scharf zu erkennen und steht auch im Widerspruche mit den Angaben anderer Chemiker. Dragendorff (1873) will die verschiedene Löslichkeit in Alkohol von verschiedener Stärke als Erkennungsmittel anwenden; doch ist auch dieses Unterscheidungsmittel unsicher. Endlich soll Zimmtöl mit alkoholischer Lösung von Salpetersäure eine klare, Kassiaöl eine trübe Lösung geben (Mierzinski, Riechstoffe). Nach Schimmel & Comp. (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547) bleibt indessen die folgende Prüfung des Zimmtöls die einzige sichere: Erstens muß Zimmtöl beim Eintröpfeln in kaltes Wasser unter sinken; zweitens muß es auf der Zunge sofort einen Geschmack hervorbringen, der süßer als der von Zucker ist, und welcher bis zum Ende der Empfindung anhalten muß. Hierzu gesellt sich für ein geübtes Geruchsorgan noch die Unterscheidung durch den Geruch, namentlich beim langsamen Verdunsten des Oeles. —

Verwendung findet das Zimmtöl in der Parfümerie und Likörfabrikation, wie zu medizinischen Zwecken. Bei Herstellung von Parfüms muß es vorsichtig und sparsam angewendet werden, weil es einen intensiv gewürzhaften Geruch besitzt; hauptsächlich eignet es sich zum Parfümieren von Seifen. Medizinisch wird es als Korrigens anderer Arzneimittel benutzt und gewöhnlich als Delzucker gegeben; äußerlich dient es als Mittel gegen Zahnschmerzen. Zimmtrinde wird in der Schokoladenfabrikation, wie Bäckerei als Gewürz, ferner zu Räuchermitteln verwendet. Das Zimmtindenöl im Gemisch mit Schwefel gilt als Konservierungsmittel für Fleisch.

42. Das Zimmtblätter-, Zimmtblüten-, Nelkenzimmt und Zimmtwurzelöl.

In Bezug auf die Bezeichnung dieser Oele herrscht eine gewisse Verwirrung. Nach J. Stenhouse (Liebig's Annalen 95, 1855, S. 103) stammt das Zimmtblätteröl von den Blättern des Ceylonzimmtbaums. Das Zimmtblütenöl ist nach Mierzinski aus den verblühten Frucht-

felchen von *Cinnamomum Loureirii*, nach Husemann aus den unentwickelten Blüten desselben Baums gewonnen. Das Nelkenzimmtöl wird nach Hirzel aus der Rinde von *Dicypellium caryophyllum* Nees, einer brasilianischen Pflanze gewonnen. Ueber die Abstammung des Zimtmurzelöls endlich ist gar nichts näheres bekannt. Hirzel führt noch an, daß auch aus dem Mutterzimmt, der Rinde von *Cinnamomum Tamala* Nees und aus dem Malabarzimmt von *Cassia lignea* minder feine Zimmtöle gewonnen werden. Letzteres wäre wohl eine *Casalpiniacee*.

Zimmtblätteröl ist dickflüssig wie Ricinusöl (Stohmann), lichtbraun gefärbt von durchdringend gewürzhaftem wenig angenehmem Geruch und süßlichem, dann heißendem Geschmack, besitzt saure Reaktion und $D = 1,053$, während Ballard 1,04 bis 1,045 anführt. Es gleicht im ganzen dem Nelken- und Pimentöl, an deren Geruch es auch erinnert. Stenhouse (l. c.) wies darin Nelken- oder Eugenol $\text{CH}_3\text{O C}_6\text{H}_3(\text{OH})\text{C}_2\text{H}_5$, ferner Benzoesäure $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ und ein cymol-ähnlich riechendes Terpen $\text{C}_{10}\text{H}_{16}$ nach; letzteres besitzt $D = 0,862$ und siedet bei 160 bis 165°. Zu ähnlichen Ergebnissen gelangte auch E. Schar (Berl. Ber. 15, 1882, S. 2624), der im Zimmtblätteröl Eugenol (90 Prozent) und einen Kohlenwasserstoff (10 Prozent), dagegen keine Benzoesäure fand. Das Eugenol siedet unter 245° und macht den Hauptbestandteil aus. Sonst scheinen noch Benzoesäureäther, Benzoesäure und Safrol in dem Öle enthalten zu sein. Nach Holmes besteht das Öl vorwiegend aus Eugenol, weiter aus einem nach Cymol riechenden Kohlenwasserstoff, wenig Benzoesäure und noch weniger Zimmtaldehyd. Das chinesische Zimmtblätteröl soll feiner riechen, als das vom Ceylonzimmtbaum stammende. Obwohl Zimmtblätteröl an Nelkenzimmtöl erinnert und einen groben, scharfen Geruch besitzt, dient es doch nicht selten zur Verfälschung des eigentlichen Zimmtöls. Für sich allein wird es zum Einreiben der inneren Seiten von Büchereinbänden benutzt, da es vor Pilzen und Insekten schützt (Scientific American 61, 1889, p. 260). Nach Schimmel & Comp. (Bericht April 1890) ist das schwere Zimmtblätteröl aus ungegorenen Blättern von den Seychellen dem Zimtmurzelöle von Ceylon sehr ähnlich. $D = 1,06$; Hauptbestandteil Eugenol.

Zimtmurzelöl ist dünnflüssig und riecht angenehm nach Zimmt und Nelken. Es enthält keinen Aldehyd, dagegen 50 bis 70 Prozent Eugenol, ferner Safrol $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}_2$ und Benzoesäureester, vielleicht auch freie Benzoesäure (Stohmann). Das Öl scheint aus der Wurzel des amerikanischen Zimmtbaumes gewonnen zu werden. Aus den Wurzeln des echten Zimmtbaumes gewinnen die Singhalesen eine lampförmige Masse, welche zu Kerzen geformt und bei feierlichen Gelegenheiten verbrannt wird. (Scientific American 61, 1889, p. 260.)

Nelkenzimmtöl ist nach Deite eine Bezeichnung für die beiden eben angeführten Öle, während dasselbe nach Hirzel aus der Rinde des brasilianischen Baumes *Dicypellium caryophyllum* Nees gewonnen wird, welche Rinde unter dem Namen *Cortex Cassiae caryophyllatae* in den Handel kommt. Das Öl riecht dem Nelkenöle ähnlich.

Zimmtblütenöl stammt nach Mierziński aus den sog. Kassablüten, den gerade verblühten Fruchtfelchen von *Cinnamomum Loureirii* Nees, welche keulenförmig, hart, runzlig und von schwarzbrauner Farbe sind; nach Husemann aus den unentwickelten Blüten dieser Pflanze. Der Ertrag wird zu 1,5 Prozent angegeben. Es besitzt das Zimmtblütenöl, wie Mulder feststellte, dieselbe Zusammensetzung, wie das Kassaiöl. Dem letzteren Öle ist es auch in seinen sonstigen Eigenschaften durchaus gleich, nur daß sein Geruch etwas abweichend ist.

43. Das Massoyöl.

(Oleum de Massoy) wird nach Bonastre aus der auf Java einheimischen Massoprinde (von *Cinnamomum Kiamis* Nees, Familie der Lauraceen) gewonnen. Nach Maier kommt die Rinde aus Neu-Guinea und soll von *Laurus Burmanni* herrühren. Die Rinde ergibt bei der Destillation zwei Öle, von denen das eine leichter, das andere schwerer als Wasser ist. Das leichte Öl ist klar und fast farblos, leicht flüchtig und von aromatischem Geruch nach Sassafras bei scharfem

stechendem Geschmack. Es löst sich leicht in Alkohol, Aether und Eisessig. Mit Salpetersäure färbt es sich hochrot. Der Betrag an leichtem Del ist 5 Prozent vom Gesamtöle. Das schwere Del sinkt in Wasser unter, schmeckt wie das leichte Del und riecht etwas schwächer, als dieses, nach Sassafrasholz. Die Löslichkeitsverhältnisse wie das Verhalten gegen Salpetersäure sind dieselben wie beim leichten Del. — Das Massoyöl wird bei -10° breiartig, ohne krystallinisch zu erscheinen (Maier). Dagegen stammt das Del nach E. F. R. Boy (Chem. Centralbl. 61, 1. Bd. 1890, S. 536) wahrscheinlich aus der Rinde der auf Neu-Guinea wachsenden Lauracee *Cinammonum Piamis* Nees = *Cinammomum Burmanni* Blume und wird mit Erfolg statt des Nelkenöles verwendet. Das Del ist leicht flüchtig, völlig klar, gelb, von angenehm gewürzigem Nelkengeruch und scharf brennendem Geschmack, in Alkohol, Aether, Petroleumäther und Eisessig leicht löslich von $D = 1,0514$ bei 10° und rechtsdrehend. In dem Oele wurden die folgenden Bestandteile aufgefunden. Zunächst ein bei 172° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$, Massoyen genannt, welches rechtsdrehend ist und $D = 0,8581$ besitzt. Dasselbe liefert ein bei 93° schmelzendes Tetrabromid, ein bei 98° schmelzendes Nitroschlorid $C_{10}H_{16}NOCl$, ein flüssiges Monochlorhydrat mit $D = 0,959$ bei 15° und ein festes bei 50° schmelzendes Dichlorhydrat. Wird es im geschlossenen Rohre auf 280° erhitzt, so geht es in Dipenten, beim Erhitzen mit Jod dagegen in Cymol über. Es enthält die Gruppen C_2H_7 und CH_3 , zwei Doppelbindungen und ein asymmetrisches Kohlenstoffatom. Das Dibromhydrat schmilzt bei 64 , das Dijodhydrat bei 78° . — Ein zweiter Bestandteil ist das Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ mit dem Siedepunkte 232 bis 233° , von welchem ein Mono-, ein Di-, zwei Tri- und ein Pentabromid hergestellt wurden. Der Hauptbestandteil des Oeles, welcher etwa 80 Prozent davon ausmacht, ist Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ mit $D = 1,072$ bei 15° und dem Siedepunkte 247 bis 249° . Endlich enthält das Massoyrindenöl noch geringe Mengen freisetartige Körper. Ballach hat nachgewiesen, daß das Massoyen kein neues Terpen, sondern ein Gemisch aus wenig Pinen mit Limonen ist (Lieb. Ann. 258, 1890, S. 340). — Der Nelkengeruch des Oeles soll übrigens nicht so sehr dem Eugenol, als vielmehr einem Oxydations- oder Zersetzungspunkt desselben eigen sein.

Nach Schimmel & Komp. (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1397. — Bericht 1890, S. 30) sind die Rinden von den deutschen Kolonien auf Neu-Guinea und diejenigen aus Holländisch-Indien durchaus verschieden. Erstere enthalten etwa 7 Prozent von dem angenehm nach Gewürznelken und Muskatnuß riechenden Oele, letztere nur Spuren eines unangenehm dumpfig riechenden Oeles. Das Del aus Guinearinde besitzt $D = 1,04$, siedet zwischen 200 und 300° und enthält ungefähr 75 Prozent Eugenol. Der in Natronlauge unlösliche Teil des Oeles siedet bei 210 bis 245° und enthält u. a. auch Safrol.

Die Mosvirinde von Samoa ist mit der Massoyrinde nicht identisch (Chemiker Zeitung 13, 1889, S. 760).

44. Das Kulilawanöl,

(Oleum Culilawan) wird nach Daryl aus der Rinde von *Cinamomum Culilawan* Nees gewonnen, indem man dieselbe zerkleinert und mit Wasser anfeuchtet, danach aber der Destillation unterwirft. Das Del ist bräunlich, besitzt scharfen aromatischen Geschmack und an Kajeput- und Nelkenöl erinnernden Geruch. Es löst sich leicht in Weingeist, wird durch Salpetersäure unter heftiger Reaktion rotbraun gefärbt, schließlich verharzt dagegen durch Schwefelsäure unter mäßiger Erwärmung dunkelbraunrot gefärbt. Eine Verwendung findet das Del fast gar nicht (Mierzinski).

45. Das Kuromojiöl.

Das Holz des in Japan sehr verbreiteten Strauches *Lindera sericea* Bl., Familie der Lauraceen, enthält ein ätherisches Del, welches seines, balsamisch aromatischen Geruches wegen, — an Einaloöl erinnernd, aber feiner —, schnell beliebt geworden ist. Nach der schwärzlichen Farbe der Rinde heißt der Strauch in Japan Kuro-moji (ein anderer mit weißgrauer Rinde führt den Namen Shiro-moji). Um das weiße Mark lagert ein grauweißes, seidenglänzendes, angenehm

riechendes Holz, welches auf dem Querschnitt feine Markstrahlen, deutliche Jahresringe und sehr feine Poren zeigt. Dieses Holz ist der Träger des ätherischen Oeles. (Berichte von Schimmel & Comp., Chemil. Ztg. 13, 1889, S. 452. — April 1890, S. 26). Nach Poled ist das Del dunkelgelb, besitzt $D = 0,901$ und enthält Rechtslimonen, Dipenten, Terpeneol und Linkstarvol. Es ist fast inaktiv (Chemil. Ztg. 14, 1890, S. 1675).

46. Das Kampferöl.

Oleum Camphorae. Essence de camphre. Oil of camphor.

Vorkommen, Gewinnung. Auf Sumatra (Provinz Baros), zum Teil auch auf Borneo wächst der Sumatrankampferbaum *Dryobalanops Camphora* Coolerb., der im Alter in Höhlungen den Borneokampfer $C_{10}H_{18}O$ fertig gebildet enthält (siehe S. 127), während alle Teile der jüngeren Bäume, die Zweige und Blätter derselben u. s. w. das Kampferöl enthalten. Ebenso kann man aus dem in China und Japan einheimischem gewöhnlichen Kampferbaum (*Camphora officinarum* Nees = *Laurus Camphora* L.) neben dem gewöhnlichen Kampfer $C_{10}H_{18}O$ (siehe S. 132) das gewöhnlich sogenannte japanesische Kampferöl darstellen. Ueber die Gewinnung beider Oele liegen ziemlich umfangreiche Mitteilungen vor.

Japanesisches Kampferöl. Hierüber hat besonders H. Dischi einen interessanten Bericht geliefert (Chemical News 50, 1884, p. 275). Der gemeine Kampferbaum heißt in Japan Kusu-no-ki und wächst auf den Inseln Shikoku und Kjusiu, ferner in Kjusiu an den südlichen See-küsten. Am reichsten an Kampfer sind alle Bäume von vielleicht 100 Jahren. Diese werden dann zur Gewinnung des Kampfers und Oels verwendet. Man zerkleinert ihre Zweige und Aeste, wie ihr Holz und füllt die Stücke auf den falschen Boden eines Fasses, welches über einem mit direkter Feuerung geheiztem Wasserbade steht. Der Wasserdampf durchstreicht das Faß und reißt die Dämpfe des Kampfers und Oels mit sich. Dieselben streichen dann vom Deckel des Fasses aus durch ein Bambusrohr nach dem Verdichter. Der Kondensator besteht aus einem hölzernen Trog, welcher von einem zweiten Troge mit dem Kühlwasser umgeben ist, und besitzt eine Anzahl senkrechter Wände, die abwechselnd links und rechts offen sind, so daß die Dämpfe aus dem Destillationsgefäße von einem zum anderen Ende des Verdichters einen langen Weg zurücklegen müssen. Das Wasser des Kühltrogs wird ununterbrochen erneuert. Die unverdichteten Dämpfe entweichen durch ein Rohr, welches am Ende des Kondensators angebracht ist, in die Luft. Jede Destillation dauert 20 Stunden. Zu Beginn der Arbeit häuft sich eine halbflüssige Mischung aus Kampfer und Del zwischen den Wänden des Kondensators an und schwimmt auf dem verdichteten Wasser; später geht mehr Kampfer allein über. Im Sommer gibt eine Beschickung von 120 kg Holz 2 bis 4 kg festen Kampfer und 1,8 l Del, im Winter 3 kg Kampfer und 0,5 bis 0,7 l Del. Der Verdichter wird aller 5 bis 10 Tage entleert. Das Del sah man früher als wertlos an; jetzt wird es in großen Mengen gewonnen. Das rohe Del kommt in eiserne Kessel mit Deckel; letztere trägt den Einfülltrichter und das Dampfableitungsrohr. Man heizt den Kessel an und läßt die Dämpfe des Oels durch Kühlschlangen und aus diesen in ein Gefäß fließen, welches man nochmals stark abkühlt. Hierbei scheidet sich die Hauptmasse des noch gelösten Kampfers ab. Man filtriert nun durch einen Filtersack und preßt den Rückstand aus. Das

Filtrat enthält immer noch gewisse Mengen Kampfer gelöst, weshalb man es mit einer frischen Menge Del vermischt nochmals destilliert. Man erhält so aus 173 kg rohem Del 36 bis 45 kg festen Kampfer und 92 bis 137 kg gereinigtes japanesisches Kampferöl.

Sumatrankampferöl wird nach A. Vallemant (Liebig's Annalen 114, 1860, S. 193) gewonnen, indem man Einschnitte in die Rinde des Baumes macht und das ausfließende Del sammelt oder indem man zerkleinerte Teile des Baumes mit Wasser auskocht.

Von den beiden Kampferölen hat das japanesische deshalb eine ziemlich Bedeutung bekommen, weil es von der Firma Schimmel & Comp. in Leipzig zur Gewinnung des Saffrols benutzt wird. Das von Saffrol befreite japanesische Kampferöl kommt alsdann in den Handel.

Japanesisches Kampferöl.

Physikalische Eigenschaften. Vallemant beschreibt das japanesische Kampferöl als fast farblose leichte Flüssigkeit von starkem Geruche nach gewöhnlichem Kampfer und starkem Drehungsvermögen nach rechts. Nach Nishi ist das gereinigte japanesische Kampferöl farblos, brennt mit einer hellen rauhenden Flamme (wird von den ärmeren Volksklassen Japans als Leuchtöl verwendet) und gleicht in seinem Geruch wie Geschmack dem gewöhnlichen Kampfer. Die Dichte des rohen Dels beträgt 0,959 bei 15°, die des gereinigten 0,895. Das Del verändert sich in der Luft, wobei es sich gelb färbt. Es löst manche Harze, trocknende Oele, Asphalt, Schwefel u. s. w.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach A. Vallemant (Liebig's Annalen 114, 1860, S. 196) beginnt das Kampferöl bei 180° zu kochen, worauf der Siedepunkt bis 205° steigt und hier stehen bleibt. Bei dieser Temperatur geht fast nur gewöhnlicher Kampfer $C_{10}H_{16}O$ über. Der bei niedriger Temperatur abdestillierte Anteil kocht nach der Rectifikation genau bei 180°, ist stark rechtsdrehend und gleicht sehr dem Citronenöl. Er bildet mit Salzsäure ein bei 42° schmelzendes Chlorhydrat $C_{10}H_{16}O \cdot 2HCl$, ist also ein Terpen $C_{10}H_{16}$, unzweifelhaft Dipenten. Nishi stellte fest, daß bei der fraktionierten Destillation 12 Prozent bei 35 bis 150°; 38,3 Prozent bei 150 bis 168°; 38,1 Prozent bei 168 bis 174°; 21,8 Prozent bei 174 bis 176° übergangen; bei 198° blieben noch 25 Prozent Rückstand. Zwischen 178 bis 180° erhielt man einen Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{20}$ aus der Reihe der Terpene C_nH_{2n-4} , zwischen 180 und 185° gewöhnlichen Kampfer $C_{10}H_{16}O$ oder Isomere davon. Somit scheint das japanesische Kampferöl aus Kampfer $C_{10}H_{16}O$ und dem Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{20}$ zu bestehen. — H. Nishida (Chemil. Ztg. 9, 1885, S. 1580) fand, daß Kampferöl ein Gemisch aus zwei Terpenen mit Kampforogenol $C_{10}H_{16}O_2$ sei. Von den beiden Terpenen siedet eines bei 156° und ist identisch mit dem Terpen des französischen Terpentins, ist mithin Pinen. Das andere Terpen siedet bei 172 bis 173° und dürfte Limonen sein. Das Kampforogenol $C_{10}H_{16}O_2$ ist der Hauptbestandteil des Oeles (50 Prozent), eine farblose Flüssigkeit von angenehmem Geruche, welcher kampferähnlich, aber milder ist. Die Dichte beträgt 0,9794 bei 20°, das Drehungsvermögen $[\alpha]_D = +29,6^\circ$, der Siedepunkt 212 bis 213°. In Wasser ist Kampforogenol unlöslich, löst sich aber in Alkohol, Aether und Schwefelkohlenstoff in allen Verhältnissen. Durch Hitze bei Gegenwart von Luft oder Oxydationsmittel wird das Kampforogenol in Kampfer verwandelt. Wahrscheinlich ist es ein Kampferhydrat $C_{10}H_{16}OH_2O$ und die Quelle für den im Oele sich findenden Kampfer. — O. Wallach (1885) fand, wie schon erwähnt, in dem zwischen 180 und 185° kochenden Anteile des Kampferöles Dipenten, was den Angaben von Nishi wider-

spricht. — Durch die Firma Schimmel & Comp. wurden die Untersuchungen Yoshida nachgeprüft, wobei sich herausstellte, daß der bei 212° und höher siedende Anteil des Oeles kein Kamphorogenol, dagegen stets gewöhnlichen Kampher $C_{10}H_{16}O$, Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ und einem bei 230° siedenden noch nicht näher untersuchten Körper enthält. Wahrscheinlich hat Yoshida kein gewöhnliches japanesisches Kampheröl unter den Händen gehabt. In sehr geringen Mengen wurde auch Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ im Kampheröl aufgefunden (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419). Das Safrol wird von der genannten Leipziger Firma im großen aus Kampheröl gewonnen, wobei sich als Nebenprodukt das leichte und das schwere Kampheröl des Handels ergeben, worüber weiter unten berichtet wird. E. T. Ringzett untersuchte die Veränderungen, welche Kampheröl bei der Oxydation erleidet (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 472) und fand, daß bei trockener Oxydation zuerst „löslicher Kampher“ $C_{10}H_{16}O$ entsteht, welcher bei Gegenwart von Wasser unter Bildung von Wasserstoffsuperoxyd in Kamphorogenol $C_{10}H_{16}O_2$ oder Isomere dieser Verbindung übergeht. Das Wasser enthält alsdann 2 bis 7,5 Prozent löslichen Kampher, 1 bis 4 Prozent Wasserstoffsuperoxyd und geringe Mengen eines thymolähnlichen Körpers $C_{10}H_{14}O$ (?). Infolge eines Einspruchs von H. Yoshida gab aber bald darauf Ringzett zu, daß Kamphorogenol nur eine Lösung von Kampher im Kampheröl sei (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1098, 1363).

Die nun die weiter im Kampheröl gefundenen Bestandteile aufgeführt werden können, müssen das leichte und schwere Kampheröl von Schimmel & Comp. eine Besprechung finden. Wie schon erwähnt, stellt die genannte Firma seit 1884 aus dem Kampheröl Safrol dar. Wiewohl über das hierbei verfolgte Verfahren nichts näheres bekannt ist, scheint doch zuerst ein größerer Anteil des Kampheröls abdestilliert zu werden. Dies ist das leichte Kampheröl der Firma. Dasselbe siedet um 175° und enthält in seinen niedrig siedenden Anteilen Cineol $C_{10}H_{18}O$ (5 bis 6 Prozent vom leichten Oele), ferner Terpene und wahrscheinlich auch Terpeneol $C_{10}H_{17}OH$. Die höher siedenden Anteile des Kampheröls bilden das schwere Kampheröl (Siedepunkt 240 bis 270°), worin Kampher, Safrol, Eugenol, Sesquiterpen und wahrscheinlich auch Terpeneol sich finden (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 499, 1345. — 13, 1889, S. 451).

Sonach gehört das Kampheröl zu den zusammengesetztesten ätherischen Oelen, welche wir kennen, insofern als Bestandteile desselben vier Kohlenwasserstoffe und fünf sauerstoffhaltige Körper zu nennen sind, nämlich:

Linalpinen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 158 bis 162°); Limonen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 172 bis 173°) oder Phellandren $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 170°); Dipenten $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 180°); Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (Siedepunkt 274°) als Terpene.

Cineol $C_{10}H_{18}O$ (Siedepunkt 176°); Kampher $C_{10}H_{16}O$ (Siedepunkt 204°); wahrscheinlich Terpeneol $C_{10}H_{18}O$ (Siedepunkt 215 bis 218°); Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ (Siedepunkt 232°); Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ (Siedepunkt 248°) als sauerstoffhaltige Körper.

Ueber die Mischungsverhältnisse dieser neun Körper ist nichts näheres bekannt.

Endlich seien noch einige chemische Reaktionen des Kampheröles erwähnt, welche Dischi aufführt. Durch Chlornasserstoff wird das Del in eine obere klare und eine untere trübe Schicht geteilt. Salpetersäure liefert in der Kälte eine obere gelbe und eine untere farblose Schicht; in der Wärme entsteht dagegen eine rötliche Flüssigkeit, welche sich nach und nach in zwei Schichten sondert; das Del ist hierbei oxydiert worden. Schwefelsäure entzieht dem Oele die Elemente des Wassers und verwandelt es in eine terpentinähnliche Flüssigkeit; im Ueberschuß der Säure verkohlt jedoch das Kampheröl. Leitet man Chlor in langsamem Strome in das Del,

so findet Absorption unter Entbindung von HCl statt; das Del färbt sich gelb. Durch einen Ueberschuß von Chlor wird es flebrig. Brom wirkt ähnlich, liefert aber im Ueberschusse angewendet eine rote amorphe Substanz. Jod wird in der Kälte gelöst und färbt beim Erwärmen das Kampheröl rot. Beim Abkühlen auf 0° scheidet sich dann eine halbfeste Masse aus.

Verwendung. Nach Dischi wird das Del als Lösungsmittel für Harze und trocknende Oele in der Firnisfabrikation benutzt. Eine Lösung von palmitinsaurer Thonerde im Kampheröl dient zum Wasserdichtmachen von Papier. In China wird es als Brennöl verwendet, während sein Ruß zur Herstellung der feinsten chinesischen Tusche benutzt wird. In Amerika verfälscht man in großen Massen das Cassafraöl mit japanesischem Kampheröl.

Das leichte und schwere Kampheröl von Schimmel & Comp.

Ueber Abstammung, Gewinnung und Zusammensetzung beider Destillate des japanesischen Kampheröls ist bereits oben (S. 245) berichtet worden; hier müssen bloß physikalische Eigenschaften und Verwendung noch besonders besprochen werden.

Das leichte Kampheröl besitzt $D = 0,895$ bis $0,92$ und siedet bei 175° . Sein Entflammungspunkt bei 763 mm Druck liegt bei $44,5^\circ$, so daß man es als schwer entzündlich bezeichnen kann. Es ist eine farblose Flüssigkeit. In den Handel wurde es als Terpentinerlöser gebracht, wozu es sich recht wohl eignet, zumal es billiger als Terpentinöl ist (1 Faß von 100 kg kostete 1886 nur 28, 1890 dagegen 46 Mark). In den Lack- und Firnisfabriken wird das Del zum Vermischen mit Leinölfirnis, wie zum Lösen von Harz, besonders Kopal, benutzt. In den Druckereien benutzt man es zum Reinigen von Platten und Lettern, da es auch solchen Schmutz mit Leichtigkeit beseitigt, welchen Terpentinöl nur schwer löst. Weiter wird es angewendet, um schlechten Talg und anderen stark riechenden Fetten den Geruch zu nehmen; ebenso deckt es den Geruch von mit Benzin extrahiertem Knochenfett. Wird so behandeltes Fett verseift, so riecht die erhaltene Seife nach Kampheröl; man soll auf 100 kg Seife etwa 2 bis 3 kg Kampheröl rechnen. Auch zur Denaturierung von Spiritus dürfte es sich eignen, worüber in der Schweiz Versuche angestellt worden sind. (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1306. — 10, 1886, S. 419. — 11, 1887, S. 449. — 12, 1888, S. 1345. — 13, 1889, S. 451, 1357.) Nach R. Kayser ist das leichte Kampheröl das beste Lösungsmittel für Kautschuk; 1 l des Oels löst 30 g besten Parakautschuk auf. Nachdem die Lösung durch Leinwand gepreßt worden ist, kann man sie ohne Trübung mit Terpentinöl, Terpentinelack und Kopalack versetzen (Chem. Centralbl. 60, 2, 1889, S. 430). Um allen Ansprüchen genügen zu können, haben Schimmel & Comp. seit März 1889 zur Destillation des rohen Kampheröls einen Kolonnenapparat von 40000 l Inhalt in Betrieb, dessen Beschickung 1000 Kisten rohen Oeles entspricht.

Das schwere Kampheröl besitzt die Dichte $0,96$ bis $0,97$ und siedet zwischen 240 bis 270° . Es ist lichtgrün gefärbt, hat angenehm milden gewürzigen Geruch und löst sich in jedem Verhältnisse in 95prozentigem Spirit. Mit fetten und Mineralölen mischt es sich leicht. (Chem. Ztg. 11, 1887, S. 449. — 13, 1889, S. 1357.) Es ist schwer entzündlich, wirkt antiseptisch, löst Harze und bewährte sich als Lackzusatz, sowie zur Parfümierung von Fetten, Schmierölen u. s. w. 100 kg kosten 26 Mark (Schimmel, Bericht Okt. 1890).

Das Sumatra- oder Borneokampferöl.

Das rohe Borneokampferöl (Abstammung und Gewinnung siehe S. 243, 244) ist eine rötliche, etwas zähflüssige stark und balsamisch riechende Flüssigkeit, welche den polarisierten Lichtstrahl wenig nach rechts ablenkt. Seine Dichte ist 0,945; seine Zusammensetzung soll nach Martius der Formel $C_{10}H_{16}O_2$ entsprechen; nach Mulder (Journ. f. prakt. Chemie 17, 1839, S. 196) Gerhard und Pelouze soll das Sumatrakampferöl dagegen eine Mischung von Terpen und Kampfer sein (Husemann). A. Fallemand hat das Öl neuerdings näher untersucht (Liebig's Annalen 114, 1860, S. 193). Das Öl kommt gegen 180° ins Sieden, worauf der Siedepunkt rasch bis 255° steigt. Jetzt fängt lebhaftere Destillation an. Bei 300° ist noch etwa die Hälfte des Oeles im Rückstand, welcher beim Erkalten ein dunkelrotes, brüchiges Harz bildet. — Das Destillat wurde hierauf durch Fraktionierung unter vermindertem Drucke in zwei Anteile zerlegt. Der erste und kleinere siedet bei 180 bis 190° . Bei 180° geht eine stärker rechtsdrehende farblose Flüssigkeit mit $D = 0,86$ bei 15° über. Bei 190° erhält man ein ebenfalls farbloses Destillat, welches jedoch höhere Dichte und schwächeres Drehungsvermögen besitzt. Beide Unterfraktionen geben einen geringen Betrag eines festen Chlorhydrats $C_{10}H_{16}, HCl$; somit enthalten sie Terpene $C_{10}H_{16}$. — Die zweite Fraktion siedet zwischen 225 bis 270° , ist zähflüssig, nur in absolutem Alkohol etwas löslich und stark opydabel. Die verharzte Fraktion besitzt einen stark balsamischen Geruch. Wird diese Fraktion in Unterfraktionen zerlegt, so bekommt man Destillate mit Dichten zwischen $0,9$ und $0,921$ bei 20° , von denen die ersten schwach linksdrehend, die späteren bis 265° rechtsdrehend, endlich die um 270° erhaltenen inaktiv sind. Die Hauptmasse geht bei 260° über. Mit Salzsäure erwärmt sich die Fraktion 225 bis 270° , wird rot und erstarrt nach einigen Tagen. Dies gereinigte Chlorhydrat besitzt die Zusammensetzung $C_{15}H_{24}, 2HCl$, bildet farblose glänzende vierseitige Prismen, ist in Alkohol wenig, in Aether ziemlich löslich und in Lösung stets linksdrehend. Mit alkoholischer Kalilauge kann man das Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ ausscheiden, welches linksdrehend ist, $D = 0,9$ bei 25° besitzt und bei 260° siedet. Dieses Sesquiterpen dürfte nach alledem mit jenem des Kubeben-, Patchuli- und Radiöles identisch sein. — Der Destillationsrückstand des Kampferöles macht die Hauptmasse aus. Derselbe ist neutral, wird bei 100° weich und zähe, schmilzt aber erst in hoher Temperatur und behält dabei die blutrote Farbe bei. In absolutem Alkohol löst sich dagegen der Farbstoff nicht mit auf; die Lösung ist stark rechtsdrehend und die Zusammensetzung des Körpers entspricht der Formel $C_{14}H_{22}O$ (81,32 Prozent C; 11,03 Prozent H; 7,65 Prozent O). — Dagegen war in dem Borneokampferöl kein Borneol nachweisbar.

Die Zusammensetzung des Oeles wäre also: Terpen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 180 bis 190° ; rechtsdrehend; Dichte $= 0,86$); Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (Siedepunkt um 260° ; Dichte $0,9$ bis $0,921$; linksdrehend); sauerstoffhaltiger Körper $C_{14}H_{22}O$ (von unbekannter Beschaffenheit). — Eine Verwendung findet das Sumatrakampferöl nicht.

47. Das Orodaphne- oder kalifornische Lorbeeröl.

Bereits Hamy berichtet, daß er aus den Blättern von Orodaphne Californica 4 Prozent ätherisches Öl erhalten habe (Husemann). Neuerdings macht J. M. Stillmann ausführlichere Mitteilungen über die Pflanze und das daraus gewonnene Öl (Berl. Ber. 13, 1880, S. 629). Der sogen. California Bay-tree hat die folgenden botanischen Namen: Orodaphne Californica, Laurus oder Tetranthera oder Umbellaria Californica. Der schöne große immergrüne Baum wächst sehr häufig in den Thälern der Küstengebirge Kaliforniens. Sein Holz wird als California Laurel hauptsächlich zur Herstellung feinerer Möbel benutzt, während die Blätter ein ätherisches Öl enthalten. Durch Destillation mit Wasserdampf erhält man aus den Blättern 2,3 bis 2,67 Prozent des Oeles. Dasselbe ist hellgelb, dünnflüssig, klar, luftbeständig und von sehr angenehmem aromatischem Geruche, wenn man es in gehöriger Verdünnung einatmet, während es bei zu kräftigem Einatmen die Schleimhäute angreift und zu Thränen reizt. Die Dichte ist $0,94$ bei 11° . Das Öl liefert zwei Hauptfraktionen: 167 bis 168° und 215

bis 216°; ein Teil des Oeles siedet bis 260°. Während Steamy in dem Oele einen bei 175° siedenden Kohlenwasserstoff von $D = 0,894$; weiter einen sauerstoffhaltigen Körper, der bei 210° siedet und $D = 0,96$ besitzt; und endlich einen bei 240° siedenden Körper mit $D = 0,934$ in dem Oele aufgefunden hatte, fand Stillmann in der Fraktion 167 bis 168° Terpinol $C_{10}H_{12}$, H_2O , eine farblose, angenehm aromatisch riechende Flüssigkeit; und in der Fraktion 215 bis 216° Umbellol $C_8H_{10}O$, eine wasserhelle, dünne Flüssigkeit von angenehmem, in konzentrierter Form zu Thränen reizendem Geruche, welche wenig flüchtig war, in konzentrierter Schwefelsäure sich blutrot auflöste, dann schwärzte und durch Natrium oder Salpetersäure heftig angegriffen wurde.

48. Das Spicewoodöl.

Unter diesem Namen bringen Friszsche Brothers in New-York ein Del in den Handel, welches aus den Zweigen von *Laurus Benzoin* L. = *Benzoin odoriferum* Nees, eines in Nordamerika einheimischen Strauches durch Destillation gewonnen wurde. Das Del riecht charakteristisch, etwas nach Wintergrün-, ein wenig auch nach Nang-Nangöl. Das Del scheint in der Hauptsache aus Kohlenwasserstoffen zu bestehen; doch sind auch 9 bis 10 Prozent Salicylsäuremethylester darin enthalten. Das Spicewoodöl ist zu Parfümeriezwecken geeignet (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326). Del aus verschiedenen Teilen der Pflanze riecht ganz verschieden. $D = 0,855$ bis $0,923$; Siedepunkt 160 bis 300 (Schimmel, Bericht Okt. 1890).

49. Das Parakotorindenöl.

Die unter dem Namen „Parakotorinde“ in den Handel kommende Droge scheint die Rinde einer Lauracee zu sein, welche in Bolivia am Flusse Mapiro wächst. Sie enthält neben anderen Stoffen ein ätherisches Del, welches J. Jobst und D. Hesse (Liebig's Annalen 199, 1879, S. 17, 20, 75) näher untersucht haben. Das Del wurde durch Destillation der Rinde mit überhitztem Wasserdampf oder durch Extraktion mit Aether gewonnen, ist farblos, neutral, von angenehmem Geruche, der Dichte $0,9275$ bei 15° und dem Siedepunkte 78 bis 250° . Das Parakotorindenöl ist schwach linksdrehend. Es wurden darin 2 Kohlenwasserstoffe und drei sauerstoffhaltige Körper aufgefunden, nämlich: α -Parakoton durchdringend aromatisch nach Bittermandel- und Terpentingöl riechend, mit 160° Siedepunkt der Dichte $0,8727$, $[\alpha]_D = +9,34^\circ$ und der Formel $C_{12}H_{18}$; ferner β -Parakoton, mit schwachem angenehmem Geruch, bei 170 bis 172° siedend, mit $D = 0,8846$, $[\alpha]_D = -0,63$ und Formel $C_{11}H_{18}$; α -Parakotol, vom Siedepunkt 220 bis 222° und der Dichte $0,9262$ bei 15° , $[\alpha]_D = -11,87^\circ$, Formel $C_{18}H_{24}O$; β -Parakotol, Siedepunkt 236° , Dichte $= 0,9526$ bei 15° , $[\alpha]_D = -5,98^\circ$, Formel $C_{20}H_{26}O_2$; endlich γ -Parakotol, Siedepunkt 240 bis 242° , $D = 0,965$ bei 15° , $[\alpha]_D = -0,52^\circ$ und Formel $C_{22}H_{28}O_2$. Das α -Kotol erinnert einigermaßen an Rubenöl; es ist wahrscheinlich die Muttersubstanz für β - und γ -Kotol, welche durch Oxydation aus ersteren unter Bildung von Wasser und Ameisensäure entstehen.

50. Das Muskatblüten- oder Macisöl.

Oleum Macis. Essence de macis. Mace oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Muskatnußbaum (*Myristica fragrans* Houtt. = *Myristica moschata* Thunbg.) ist auf den Molukken einheimisch, wird aber zur Zeit auch in anderen Tropenländern gezogen. Die Frucht des Baumes besteht aus einer harten Steinschale, auf welche eine lederartige Haut (Samenmantel, Arillus), die sogenannte Muskatblüte, folgt. Letztere umfaßt eine dritte innere Schale und öffnet sich netzartig in dem Maße wie der Samen wächst. Die dritte Schale ist hart, dünn und geruchlos und umschließt den mit grünlicher Samenhaut versehenen Samen der Frucht. Die Samenkerne selbst kommen als Muskatnüsse

in den Handel. — Die frische Muskatblüte sieht rot aus; beim Trocknen wird sie gelb und kommt so in den Handel. Sie enthält noch fettes Öl, welches man durch Auspressen gewinnen kann. — Die besten Muskatbaumanpflanzungen befinden sich auf den Bandainseln; dort sind schon seit 250 Jahren die Bäume angepflanzt und gepflegt worden. Außer auf den Molukken wird der Baum in Ost- und Westindien, in Brasilien u. s. w. kultiviert. (Sirzel, Maier.) — Die Gewinnung des Macisöls wird durch Destillation der vom fetten Öle befreiten Muskatblüte mit Wasser gewonnen. Die Ausbeute beträgt durchschnittlich 7,7 Prozent Öl, so daß also die Muskatblüte zu den ölreichsten Pflanzenteilen gehört.

Physikalische Eigenschaften. Das Muskatblütenöl ist wasserhell bis blaßgelb und wird bei langer Aufbewahrung gelbrot. Es ist etwas dicklich und besitzt einen angenehmen Geruch nach Muskatblüte und brennend gewürzhaftem Geschmack. Die Dichte beträgt nach Maier 0,9266 bis 0,947, nach Williams 0,886 bis 0,90 bei 15,55°, nach Semmler 0,9309 bei 14°. Der Siedepunkt liegt nach Maier bei 190 bis 200°, nach Williams bei 174,5° C. Das Öl löst sich in 5 Teilen Weingeist, leicht in Alkohol. Älteres Öl ist spezifisch schwerer als frisch bereitetes; ersteres rötet Lackmus. Das Öl ist rechtsdrehend (+ 18,8°). Das Öl aus frischer Muskatblüte riecht weit lieblicher, als das aus getrockneter Macis gewonnene.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach Mulder (Journ. f. prakt. Chemie 17, 1839, S. 102) besteht das Öl aus einem niedriger siedenden Öle und dem Macisstearopten $C_{18}H_{34}O_2$ (62,815 Prozent C; 10,54 Prozent H; 27,145 Prozent O). Letzteres bildet brüchige, in weißen Halbkugeln gruppierte, nach dem Öle riechende Kristalle, welche sich bei 112° in weißen Nadeln verflüchtigen und sich in kochendem Wasser leicht lösen. Wallach fand 1885 im Macisöl Pinen, im erhitzten Öle Dipenten und stellte 1889 weiter fest, daß die bis 165° übergehende, sehr bedeutende Fraktion von $D = 0,854$ bei 20° Pinen enthält. Merkwürdigerweise ist diese Fraktion fast inaktiv, also wahrscheinlich aus sich neutralisierenden Mengen von Rechts- und Linkspinen gemischt. Der zwischen 175 bis 180° siedende Anteil enthält Dipenten, während die höher siedenden, rechtsdrehenden Anteile nicht näher untersucht wurden. Nach F. W. Semmler besteht das Öl aus: 53 Prozent Terpenen, 15 Prozent eines Gemisches aus Terpen und Myristinol $C_{10}H_{16}O$, 9 Prozent Myristinol und Myristinsäure und 22 Prozent Myristicin $C_{12}H_{14}O_2$. Letzteres ist ein fester, bei 30° schmelzender, esterartiger Körper. (Berl. Ber. 23, 1890, S. 1803.)

Da übrigens nach Ansicht vieler Chemiker das Macisöl chemisch mit dem Muskatnußöl identisch ist, so wolle man die über die Zusammensetzung des letzteren gegebene Mitteilungen vergleichen.

Das Muskatblütenöl geht mit Jod eine heftige Reaktion ein und nimmt nach Williams 221 bis 224 Prozent Jod auf. Auch absorbiert es 0,67 bis 0,85 Prozent Alkali. Durch Salpetersäure wird es in der Kälte rötlich gefärbt, beim Erwärmen unter heftiger Reaktion in ein weiches, gelblichbraunes Harz verwandelt. Schwefelsäure färbt das Öl unter Verdünnung bräunlichrot, alkoholisches Eisenchlorid smaragdgrün.

Verfälschungen, Anwendung. Oft sind schon die Muskatblüten, welche in den europäischen Handel kommen, von den Chinesen einmal mit Alkohol ausgezogen worden, daher sie dann nur geringen Ertrag (4 Prozent) geben. Es ist überhaupt schwierig, ein gutes Rohmaterial zu erhalten; der Export vom im Auslande gewonnenen Öle (hauptsächlich von Singapore aus) nimmt aber ab. Verfälscht wird das Öl mit Alkohol, fremden ätherischen Ölen, Petroleum u. s. w. Verwendung findet es zum Parfümieren

von Seifen, bei der Bereitung von Likören, zur Darstellung von Ausbruchweinen (Atkinson), zu Einreibungen, sowie innerlich als Mittel gegen Gallensteine (Maier).

51. Das Muskatnußöl.

Oleum nucistae aetherae, nucis moschatae destillatum. Essence de muscade. Essential oil of nutmeg.

Abstammung, Gewinnung. Die Muskatnuß, der Samen des Muskatbaumes (vergl. Macisöl) enthält ein fettes und ein ätherisches Del. Letzteres gewinnt man hauptsächlich aus den geringeren oder gebrochenen Samen, welche nicht geeignet sind, direkt als Gewürz verkauft zu werden. Man zerkleinert diesen Samen und treibt das Del mit Wasserdampf ab, worauf aus den Rückständen noch durch Pressung das fette Del gewonnen wird. So erhält man 5 bis 6 Prozent flüchtiges Del. Nach Cloëz (Comptes rendus 58, 1864, p. 133) fällt der Ertrag jedoch beträchtlich besser aus, wenn man die Samen mit Schwefelkohlenstoff oder Aether extrahiert. Hierbei bekommt man allerdings auch das Fett in Lösung (die feste Muskatbutter); man muß daher nach dem Abdunsten des Extraktionsmittels noch den Rückstand mit Wasserdämpfen abtreiben.

Physikalische Eigenschaften. Das Muskatnußöl ist farblos oder blaßgelb, ziemlich dünnflüssig und von gleichzeitig muskatnuß- und kampherartigem Geruch, sowie stechend scharfem Geschmack. Seine Dichte wird zu 0,8826 bis 0,948, von Williams zu 0,883 bis 0,898 bei 15,55° angegeben. Nach letzterem siedet es bei 171 bis 172° C. An der Luft färbt es sich dunkler und scheidet Krystalle aus. Durch Schütteln mit Wasser scheidet es sich in zwei Oele, von welchen das flüchtigere, gewürzhafter riechende oben auf schwimmt, das schwerere, butterähnliche zu Boden sinkt. Nach Mierzinski (Riechstoffe) geht bei der Destillation zuerst das schwerere Del über und sinkt zu Boden, veranlaßt aber auch das dann folgende leichtere Del zum Untersinken im Wasser. Muskatnußöl ist in 5 Teilen Weingeist löslich.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die beiden Oele, welche aus Muskatnußöl durch Wasser ausgeschieden werden, hat zuerst Mulder untersucht; das leichte ist nach ihm ein Kohlenwasserstoff, das schwere ein sauerstoffhaltiger Körper. J. S. Gladstone (Zabresb. d. Chemie 1863. S. 545) führt an, das Muskatnußöl enthalte eine dem Karven (d. i. Limonen) ähnlichen Kohlenwasserstoff und einen sauerstoffhaltigen Körper von der Dichte 0,9466 und dem Siedepunkt 224°. — J. Cloëz (Compt. rend. 58, 1864, S. 133) untersuchte das durch Extraktion gewonnene Del näher. Dasselbe beginnt bei 160° zu siedeten, worauf der Siedepunkt rasch bis 168° steigt und einige Zeit hierbei verbleibt, worauf weiteres Anwachsen bis 210° stattfindet. Noch unter 175° destillieren 95 Prozent des Oels ab. Wird das Destillat in der Kälte mit einigen Stücken Natrium zusammengebracht und dann über Natrium destilliert, so erhält man eine ungefärbte, sehr flüchtige Flüssigkeit, welche noch bei —18° nicht erstarrt. Die Dichte derselben beträgt 0,8533 bei 15°, der Siedepunkt 165°, $[\alpha]_D = -13,5^\circ$. Die Flüssigkeit riecht nach Muskatnuß, im verdünnten Zustande aber nach Citronenöl. Ihr Geschmack ist scharf und brennend und ihre Zusammensetzung entspricht der Formel $C_{10}H_{16}$. An der Luft absorbiert sie langsam Sauerstoff und wird dickflüssig. Brom und Chlor greifen den Kohlenwasserstoff unter Abspaltung von HCl an und verwandeln ihn in eine klebrige Masse. In der Kälte nimmt er Chlornasserstoff auf und verwandelt sich in ein flüssiges Chlorhydrat $C_{10}H_{16}, HCl$, welches bei 194° siedet, $D = 0,9827$ bei 15° besitzt, inaktiv ist und etwa wie „künstlicher Kampher“

riecht. Der Kohlenwasserstoff ist in Wasser sehr wenig, in Alkohol leicht löslich und liefert in alkoholischer Lösung bei Behandlung mit Salpetersäure kein krystallisierbares Terpenhydrat. Welcher Kohlenwasserstoff hier vorliegt, läßt sich nach den gemachten Angaben schwer entscheiden. — Weiter hat J. S. Gladstone den sauerstoffhaltigen Bestandteil des Oels, den er Myristinol nennt, näher untersucht (Chem. News 24, 1871, p. 283, Jahressb. d. Chemie 1872, S. 813) und gefunden, daß derselbe bei 20° die Dichte 0,9466 hat, bei 224° siedet (beides schon oben angeführt), den Brechungsindex 1,4848 für A bei 20°, das Refraktionsäquivalent 51,21 und die Circularpolarisation +31° besitzt. — Die Arbeiten von Wright (Chemical News 27, 1873, p. 82) zeigen, daß bei 163 bis 164° ungefähr 70 Prozent des Oels abdestillieren, welche Fraktion aus Terpen mit Spuren von Cymol besteht. Bei 173 bis 179° gehen weitere 15 Prozent des Rohöls über, in denen dieselben Bestandteile gefunden wurden. Bei 212 bis 218° erhält man einen flüssigen Kampfer $C_{10}H_{16}O$, während das Destillat von 260 bis 280° flüssige Körper von der Zusammensetzung $(C_{10}H_{16}O)_n$ enthält. Endlich bleiben bei 300° noch etwa 2 Prozent des Oels im Rückstand und zwar in Gestalt eines Harzes von der Zusammensetzung $C_{40}H_{56}O_5$. Der bei 212 bis 218° siedende Kampfer ist mit dem Myristinol von Gladstone identisch; derselbe polymerisiert sich bei wiederholter Destillation und liefert mit wasserentziehenden Agentien Cymol $C_{10}H_{14}$. — Endlich hat F. L. J. Stearopten des Muskatnußöls untersucht, welches sich beim Stehen ausscheidet und Myristicin genannt wird; es ist dies derselbe Körper, welchen auch Macisöl bei längerem Stehen ausscheidet und der von Mulder zuerst beobachtet, von Koller nicht gefunden, aber von John und von Semmler aus neu beschrieben worden war. Das Myristicin ist aus Alkohol umkrystallisiert nach älteren Angaben ein bei 54° schmelzender, in Eisessig löslicher Körper von der Zusammensetzung $C_{12}H_{14}O_3$; über die abweichenden Angaben Semmlers vergl. bei Macisöl S. 249.

Aus alledem geht nun als Zusammensetzung des Muskatnußöls hervor: wenig Cymol $C_{10}H_{14}$; hauptsächlich Terpen $C_{10}H_{16}$ (70 Prozent; Siedepunkt ungefähr 165°, $D = 0,8533$ bei 15°, linksdrehend, liefert ein flüssiges Chlorhydrat $C_{10}H_{16}HCl$, welches bei 194° siedet), ferner ein zweites Terpen $C_{10}H_{16}$ in geringerem Betrage (15 Prozent; Siedepunkt 173 bis 179°); dann Myristinol $C_{10}H_{16}O$; endlich ein Harz $C_{40}H_{56}O_5$ (2 Prozent; bei 300° noch nicht flüchtig) und Myristicin $C_{12}H_{14}O_3$.

Die Jodabsorption des Muskatnußöls beträgt nach Williams 202 bis 206, die Ätzkaliabsorption 0,19 bis 0,35 Prozent. In seinen chemischen Reaktionen gleicht es dem Macisöl.

Verfälschungen, Verwendung. Verfälscht wird Muskatnußöl mit denselben Zusätzen wie das Macisöl; auch findet es dieselben Anwendungen. Innerlich angewendet wirkt es erregend und stärkend, besonders auf die Nerven und den Magen. In größeren Dosen wirkt es giftig. Auf der Haut erzeugt es Brennen und Rötung, fast wie Senföl.

52. Das Ylang-Ylang- oder Ranangaöl.

Oleum Anonae. Essence d'Ylang-Ylang. Ylang-Ylang-Oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Blüten des in ganz Südastien verbreiteten, meist jedoch kultivierten Baumes Cananga odorata Hookf. et Thomsen (Familie der Anonaceen) liefern das Ylang Ylangöl. Der Baum wächst hauptsächlich auf den Philippinen und heißt auf malayisch Bouga Cananga. Das Öl kam zuerst 1864 in den Handel. Man glaubte, es stamme von einer auf Manila wachsenden Orchidee ab, welche man Anona odoratissima nannte (H. Blasimez, Wagners Jahressb. 19, 1873, S. 701). H. Gal wies aber darauf hin, daß das in Frankreich zuerst Essence d'Alan-gilan ou d'Hilan-Hilang genannte Öl aus den Blüten

eines auf den Antillen und auf Jamaika wachsenden Baumes aus der Familie der Anonaceen entstamme (Compt. rend. 76, 1873, p. 1482), den er *Unona odoratissima* nennt. Der Baum blüht auf den Philippinen hauptsächlich von März bis Mai; wird er häufig seiner Blüten beraubt, so daß die Fruchtbildung verhindert wird, so blüht er das ganze Jahr hindurch, wenn auch schwächer (Schimmel & Comp., Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 420). Die Blüten besitzen einen ausgezeichneten, an Hyazinthen und Narzissen erinnernden Wohlgeruch. — Zur Gewinnung des Oels werden nur die Blüten kultivierter Bäume verwendet, da die Blüten von wilden Bäumen keinen ausgesprochenen Wohlgeruch haben. Man destilliert die Blüten im frischen Zustande mit Wasser. Auch aus halbverwelkten oder beschädigten Blumen wird das Öl erhalten; es fällt alsdann aber minder fein aus. Die Ausbeute an wirklich feinstem Öl von frisch gepflückten Blüten beträgt nur 0,425 bis 0,43 Prozent. Die Ausfuhr von Mlang-Mlangöl aus Manila machte im Jahre 1887 1181 kg aus. Ueberhaupt bildet Mlang-Mlangöl einen Hauptexportartikel Manilas. Leider wird aber Europa mit Ölen von sehr geringer Beschaffenheit überflutet. Bei der Destillation fallen nämlich die ersten leicht flüchtigen Anteile des Oels von unvergleichlich feinerem Geruch aus, als die späteren, welche fade riechen. Gewöhnlich wird nun der Ertrag bis auf 1,2 Prozent getrieben, wodurch die feinen und die schlechten Destillate vermischt werden. Nur die Firma Sartorius begnügt sich mit einem Ertrag von 0,6 Prozent, daher ihr Öl auch die beste Marke des Handels bildet (Schimmel & Comp., Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1397. — 13, 1889, S. 452).

Physikalische Eigenschaften. Das Mlang-Mlangöl ist lichtgelb, von starkem, eigentümlich angenehmem Geruche und aromatischem Geschmacke. Seine Farbe wird von den klimatischen Einflüssen bedingt: Je kälter das Wetter während der Blüte ist, desto heller, leichter und dünnflüssiger ist das Öl, wie auch der Ertrag alsdann der beste ist (Schimmel). Die Dichte wird von Gal zu 0,98 bei 15°, von Schimmel & Comp. zu 0,947 bis 0,974 angegeben. Das Öl ist stark linksdrehend und beginnt bei 160° zu kochen. In Wasser ist das Öl unlöslich, in Alkohol teilweise (zu 75 Prozent), in Äther völlig löslich. Der in Alkohol unlösliche Teil löst sich in Äther und stellt nach Verdunstung des Lösungsmittels eine halbflüssige Masse dar, welche vollständig durchsichtig ist.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach F. Gal, (Compt. rend. 76, 1873, p. 1462) destilliert das Öl rückstandslos zwischen 160 und 300° ab. Von Salpetersäure wird das Öl sehr energisch angegriffen; verdünnt man das Reaktionsprodukt mit Wasser, so scheidet sich ein Harz aus, welches dem durch Einwirkung von Salpetersäure auf Benzoe erhaltenen gleicht. Aldehyde lassen sich in dem Öle nicht nachweisen. Dagegen ruft alkoholische Kalilauge eine teilweise Verseifung hervor. Aus dem verseiften Anteile kann man durch Säuren Benzoesäure C_6H_5COOH ausscheiden. Der unverseifte Rückstand siedet zwischen 170 und 200° und besteht aus einem Gemisch nicht näher untersuchter Alkohole, welche in Wasser unlöslich sind. Sonach ist offenbar ein Benzoesäureester in dem Öle enthalten. Nach F. A. Flüdgiger (Chemisches Centralblatt [3] 12, 1881, S. 249) scheint allerdings die Menge dieses Esters gering zu sein. Dagegen ist ein Phenol vorhanden, und ebenso beweist (im Gegensatz zu Gal) die geringe Ausscheidung von Kristallen beim Schütteln des Oeles mit $KHSO_4$, daß ein Aldehyd oder Reton zugegen sein muß. Endlich haben Schimmel & Comp. aus den Rückständen von der Rectifikation des Oeles sehr schöne Benzoesäure gewonnen, welche wahrscheinlich im Öle als Ester enthalten ist (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 499). —

Es ist sonach vorläufig bezüglich der Zusammensetzung des Oels nur bekannt, daß in demselben Benzoesäureester, Phenol und Aldehyd oder Keton vorhanden sind; welcher Art diese Körper aber sind, weiß man noch nicht.

Verwendung. Die feinsten Nang-Nangöle, welche sehr kostbar sind (1 kg ungefähr 600 Mark), werden vorzüglich zur Herstellung von Taschentuchparfüm benutzt; sie geben nicht bloß einen charakteristischen Geruch, sondern machen auch andere Wohlgerüche andauernder. Minder feine Sorten eignen sich auch für Seifenparfüm, besonders im Gemische mit Vinaloöl.

Anmerkung. Auch die Blüten einer anderen Anonacee, des Burro-Pfeffers (*Xylopia longifolia*), welche im Distrikte Chirigui von Costa Rica wächst, liefern ein ätherisches Öl, welches noch angenehmer riechen soll, als Nang-Nangöl. — ferner sei darauf aufmerksam gemacht, daß Schimmel & Komp. in ihren Jahresberichten Nang-Nang- und Kanangaöl als zwei verschiedene Öle führen, denen wie es scheint, gleiche Zusammensetzung zukommt. Das Kanangaöl ist billiger und weniger fein es besitzt $D = 0,914$. Es wird von Indien, auch von Réunion, eingeführt, während das eigentliche Nangöl von den Philippinen stammt. Nach Piesse (*histoire des parfums*) dient das minder feine Öl von *Michelia Champaca* vielfach zum Verfälschen des echten Nangöls. Endlich ist auf eine neue Droge hinzuweisen, welche von Samoa eingeführt worden ist, auf die Mosoiblüten, welche wie die Nangblüten riechen und ebenfalls von *Cananga odorata* stammen. Besonders interessant ist, daß bei ihnen das Öl zum Teil in Steinzellen abgesondert ist, was zu den Seltenheiten gehört. Die Blüten geben 1,2 Prozent Öl mit $D = 0,922$ vom Geruch des Kanangaöls. Auch die Rinde des Baumes kommt in den Handel (Mosoirinde, nicht zu verwechseln mit Massoprinde, vergl. S. 241); dieselbe riecht aber nach Galbanum (*Chemik. Ztg.* 13, 1889, S. 760, Bericht von Schimmel, Okt. 1890).

53. Das Sternanisöl.

Auch Badianöl genannt. *Oleum Anisi Stellati semina sive Badiani.* Essence de Badiane. Star anis oil, chinese anis oil, badiane oil.

Abstammung, Gewinnung. Dieses Öl stammt vom Sternanisbaum (*Illicium anisatum* Laur.), (Familie der Magnoliaceen), dessen Früchte sternförmige Gestalt bei anisartigem Geruche besitzen und als Sternanis in den Handel kommen. Der Baum ist in Kutschina heimisch und wird in China, Japan und auf den Philippinen gepflegt. Als Stammpflanze des Sternanis wies J. D. Hooker *Illicium verum* Hook. nach, früher *I. religiosum* var. *anisatum* genannt (Flückiger, *Chemik. Ztg.* 12, 1888, Rep. S. 293). — Die Gewinnung des Sternanisöls in China geschieht wie folgt. Die frischen grünen Früchte werden zu 10 kg mit dem nötigen Wasser in ein eisernes Gefäß von ungefähr 75 cm Durchmesser gebracht, so daß dieses beinahe gefüllt ist, worauf man erhitzt. Darauf kommt ein zweites gleich großes Gefäß mit dem Boden nach oben; in letzterem befindet sich ein Loch von 30 cm Durchmesser, über welches ein irdenes Gefäß mit drei kleinen Löchern im unteren Teile gestülpt wird. Der mit Öl gesättigte Wasserdampf gelangt durch die Löcher des Topfes in eine eiserne Umhüllung, welche durch kaltes Wasser gekühlt wird, und wird so kondensiert. Das Destillat fließt durch ein eingesetztes Bambusrohr nach einer verzinnnten Vorlage, wo sich das Öl auf der Oberfläche des Wassers ansammelt. Eine Destillation dauert zwei Tage und die Ausbeute von 10 anamitischen Kilogrammen beträgt 250 g. Ein einziger Destillator kann 150 bis 180 kg Sternanisöl jährlich erzeugen. Hauptstze dieser Industrie sind Lang-son, Ki-lun, Dong-dang und Ha-long.

Das Del wird in Kanister gefüllt und in China in Yuong-chan zu Markte gebracht (Schimmel & Comp., Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1626). — Nach H. Blondel (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 67) beschränkt sich das Vorkommen des Sternanisbaums auf die chinesische Provinz Kant-Son. Eigentliche Plantagen gibt es nicht, vielmehr nur ohne Züchtung herangewachsene Haine und Wäldchen, welche in der Regel Gemeindeeigentum sind. Der Baum ist erst ertragsfähig, wenn er 12 Jahre alt geworden ist und gibt bis zu 45 Jahren reichliche Ernten, worauf er anfängt abzustorben. Das Del wird in Thonkrügen nach der Stadt Kant-Son gebracht und hier in die Zinnkanister gefüllt. Der Ertrag wird zu 2,46 Prozent angegeben. Frankreich bemüht sich, den ganzen Handel in Sternanisöl in Havre oder Marseille zu konzentrieren. In Europa zerkleinert man den Samen und destilliert mit Wasserdampf. Die Ausbeute beträgt 3 bis 5 Prozent.

Physikalische Eigenschaften. Das Sternanisöl ist wasserhell bis gelblich, mit der Zeit sich dunkler färbend, von anisähnlichem Geruch und Geschmack bei unangenehm bitterem Beigeschmack, dünnflüssiger als Anisöl und erst unter $+2^{\circ}$ Stearopten ausscheidend (Maier). Die Dichte beträgt 0,976 bis 0,98; das Del ist inaktiv oder ganz schwach linksdrehend; es löst sich leicht in Alkohol und Aether. Nach J. E. Umney (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 60) läßt sich Sternanisöl unter seinem Erstarrungspunkt abkühlen und erstarrt schließlich unter Wärmeabgabe, wobei das Thermometer 11 bis 13° C. zeigt.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Sternanisöl enthält dieselben Bestandteile wie das Anisöl, nur in anderen Mischungsverhältnissen.

Nach E. Schmidt (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1379) sind darin enthalten: Anethol $C_{10}H_{12}O = C_8H_8C_2H_4(OCH_3)$; Terpen $C_{10}H_{16}$ (nicht näher untersucht); geringe Mengen Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ und von einem unbekannten Phenol. Das Anethol ist sowohl als flüssiges, wie als festes vorhanden (Fussmann). — Von chemischen Reaktionen wären die folgenden zu nennen. Mit Jod entsteht unter geringer Wärmeentwicklung ein festes Harz; Salpetersäure verwandelt beim Kochen das Sternanisöl in einen dickflüssigen roten Balsam. Schwefelsäure färbt es beim Erwärmen zunächst dunkelrot und greift es dann energischer an, so daß nach dem Erkalten ein schwärzlich rotbraunes Harz zurückbleibt (Maier). Alkoholische Salzsäure färbt das Del gelbbraun bis braun (Umney).

Verwendung. Das Sternanisöl besitzt einen feineren Geruch, als das Anisöl (Hirzel), daher es zu feineren Likören und Toiletteseifen dem Anisöl vorgezogen wurde. Im übrigen besitzt es dieselben Anwendungen wie letzteres, wird aber vielfach durch Anisöl oder Anethol ersetzt.

54. Das Shikimi- oder Sifimiöl

stammt aus den Früchten von *Illicium religiosum*, einer japanischen Pflanze, welche der Sternanis pflanze ähnlich ist und in Japan Shikiminoki heißt. Die Früchte dieser Pflanze kamen gemischt mit Sternanis in den Handel; da sie aber einen giftigen Stoff, das Shikimin, enthalten, so wurde hierdurch dem daraus gewonnenen ätherischen Oele eine giftige Wirkung erteilt. Aus den Blättern von *Illicium religiosum* erhält man dagegen das eigentliche Shikimi- oder falsche Sternanisöl, über welches J. J. Eijlman (auch Eijlman geschrieben) Untersuchungen angestellt hat. Die Blätter ergeben 0,44 Prozent ätherisches Del mit $D = 1,006$ und schwachem Linksdrehungsvermögen. Das Del riecht schwächer als Sternanisöl und von diesem verschieden (an Myristicaceenöle erinnernd). Es

enthält ein bei 176° siedendes Terpen mit $D = 0,885$ und starkem Linksdrehungsvermögen; ferner 25 Prozent flüssiges Anethol und endlich Shitamol, welcher Körper identisch mit Safrol $C_{10}H_{10}O_2$ ist (Husemann; ferner Bull. Soc. Chim. N. S. 44, 1885, p. 459). Der Kohlenwasserstoff Shitimen $C_{10}H_{10}$ ist wahrscheinlich identisch mit Safren. — Von Reaktionen des falschen oder japanischen Sternanisöles sind die folgenden zu erwähnen. Alkoholische Salzsäure färbt es nach einiger Zeit hellblau, ammoniakalische Silberlösung wird in einigen Stunden reduziert. 10 Tropfen Del in 70 Tropfen Aether gelöst und mit 0,15 g Natrium versetzt, werden schnell hellblau. Chloralhydrat färbt das Del schmutzig braungelb, dagegen echtes Sternanisöl nach einiger Zeit rot.

55. Das Boldoblätteröl

stammt von einer Monimiacee *Boldoa fragrans* Gay, aus deren Blättern es gewonnen wird. Die Pflanze ist in Chili heimisch. Das Del ist nach Bourgoïn und Berne rötlichgelb und klar, von scharfem Geschmack und gewürzhaftem Geruche. Es besitzt $D = 0,9183$ und siedet zwischen 180 bis 300°. Außer nicht näher bekannten Bestandteilen ist ein Alkaloid, Boldin, darin enthalten, welches mit Alkalien ausgefällt werden kann (Husemann). Nach Schimmel und Romp. enthalten gute, frisch importierte Boldoblätter reichlich 2 Prozent des Oeles, welches den aromatischen Pfeffergeruch der Pflanze in konzentrierter Form besitzt und einen milden indifferenten Krautgeschmack hat. Die Dichte des Oeles ist 0,918 und der Siedepunkt 175 bis 250°. Es sind Terpene und sauerstoffhaltige Körper darin enthalten. Verwendet wird das Del bei Leberaffektionen und Gallensteinen, neuerdings auch gegen Gonorrhoe, Dyspepsie und Rheuma (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547).

56. Das Aetherospermaöl

hat J. S. Gladstone unter dem Namen Sassafrasöl von Vittoria angeführt (Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545. — 1872, S. 813. — Chem. News. 24, 1871, p. 283). Das Del wird durch Destillation der getrockneten Rinden von *Atherosperma moschata* R.Br., einer südanstralischen Monimiacee, gewonnen. Es ist blassgelb, besitzt einen eigentümlichen Geruch und ist fast ganz bei 224° flüchtig. Seine Dichte beträgt 1,0386; es ist rechtsdrehend. — Die Rinde dient übrigens als Theesurrogat und wirkt schwach abführend; sie enthält ein Alkaloid, das Atherospermin, sowie eine Gerbsäure $C_{10}H_{10}O_2$ (Husemann).

57. Das Schwarzkümmelöl,

auch *Nigellaöl* genannt, wird durch Destillation der Samen des Schwarzkümmels (*Nigella sativa* L., einer Felleborusart, Familie der Ranunculaceen) mit Wasser erhalten. Die Pflanze ist im südlichen Europa heimisch; ihre scharf schmeckenden Samen dienen als Gewürz. Der Ertrag an Del bei der Destillation ist 0,8 bis 1,5 Prozent. Das Del ist wasserhell und klar mit blauer Fluoreszenz; es ist leichter als Wasser und riecht nach Fenchel- und Bittermandelöl, während es einen milden gewürzhaften Geschmack besitzt. In absolutem Alkohol ist es in jedem Verhältnisse löslich. Es reagiert neutral. Wird es mit Kalilauge geschüttelt und das Gemisch der Destillation unterworfen, so geht ein wasserklares, schwach riechendes Del über; aus dem Rückstande fällt Schwefelsäure weiße Flocken, welche sich in Aether lösen und nach dem Verdunsten des Lösungsmittels ein butterartiges, nach Kampher riechendes Del bilden. In dem Destillate ist Terpen $C_{10}H_{10}$ enthalten; das kampherähnlich riechende Del enthält einen Körper $C_{20}H_{24}O$ von unbekannter Konstitution (Maier, Husemann).

Fünfte Gruppe: Flüchtige Oele der Dikotyledonen. Oele aus den Familien der Cruciferen; Ranellaceen, Ternströmiaceen; Tiliaceen; Geraniaceen und Tropaeolaceen.

Wenn auch in diese Gruppe nur zwei wichtigere flüchtigere Oele gehören (Senföl und Geraniumöl), so beansprucht sie doch in zweierlei Hinsicht ein besonderes chemisches Interesse: erstens sind nämlich die Oele zum Teil nicht fertig gebildet in der Pflanze enthalten, und zweitens sind sie meist stickstoff- oder schwefelhaltig. Es gehören hierher:

Familie der Cruciferae, Kreuzblütler.

Lepidium ruderales L., Mauerkresse. Aus dem Kraut erhält man das Mauerkressenöl.

Lepidium sativum L., Gartentresse. Das Kraut liefert das Gartentressenöl.

Lepidium latifolium L., Pfefferkraut. Die frischen Blätter ergeben das Pfefferkrautöl.

Nasturtium officinale L., Brunnenkresse. Hieraus gewinnt man Brunnenkressenöl.

Cochlearia officinalis L., Löffelkraut. Das Kraut liefert das Löffelkrautöl.

Cochlearia Armorica L., Meerrettig. Die Wurzel enthält das Meerrettigöl.

Thlaspi arvense L., Täschelkraut. Durch Gärung von Kraut und Samen entsteht Täschelkrautöl.

Brassica nigra Koch., Schwarzer Senf. Durch Gärung des Samens entsteht das Senföl.

Brassica alba Koch., Weißer Senf. Durch Gärung der Samen bildet sich Weißsenföl.

Raphanus sativus L., Rettig. Wurzeln und Samen enthalten das Rettigöl.

Alliaria officinalis R. Br., Knoblauchhederich. Aus Wurzeln, Kraut und Samen das Knoblauchhederichöl.

Familie der Canellaceae.

Canella alba Murr.; die Rinde, der sogen. weiße Zimmt, liefert das Kanellaöl.

Familie der Ternströmiaceae.

Thea chinensis Sims., Theestrauch. Die Blätter ergeben das Theeöl.

Familie der Tiliaceae.

Tilia grandifolia et parvifolia Ehrh., Linde. Die Blüten enthalten das Lindenblütenöl.

Familie der Geraniaceae.

Pelargonium L'Hérit. Verschiedene Arten enthalten in den Blättern das Rosengeraniumöl.

Familie der Tropaeolaceae.

Tropaeolum majus L., Kapuzinerkresse. Kraut, Blüten und Samen geben Kapuzinerkressenöl.

Von den genannten Oelen gehören nur Ranella-, Thee-, Lindenblüten- und Geraniumöl zu den wohlriechenden ätherischen Oelen, wovon wiederum im Handel hauptsächlich nur das letzte zu haben ist. Ranella- und Geraniumöl sind sauerstoffhaltig; letzteres besitzt als Hauptbestandteil Geraniol $C_{10}H_{18}O$, ersteres unter anderem Eugenol und Rajeputol. Senföl, Fösselkrautöl, Meerrettigöl, Weißsenföl, Rettigöl und Knoblauchhederichöl sind schwefelhaltig, und zwar bestehen Senföl, Meerrettigöl und Knoblauchhederichöl aus Isorhodanallyl C_3H_5NCS , während Fösselkrautöl Isobutylsenföl CHC_3H_8NCS und Weißsenföl Orthobenzylsenföl $C_6H_4(OH)CH_2NCS$ enthalten. In ihrem Hauptbestandteile Nitrile sind Garten-, Brunnen- und Kapuzinerkressenöl; Garten- und Kapuzinerkressenöl bestehen nämlich aus Phenylessigsäurenitril $CH_2C_6H_5CN$, während Brunnenkressenöl Phenylpropionsäurenitril $C_2H_4C_6H_5CN$ ist. Die wohlriechenden Oele der Gruppe sind leichter als Wasser, alle übrigen schwerer. Die Senföle dienen hauptsächlich medizinischen Zwecken und müssen größtenteils aus glykosidartigen Bestandteilen der Pflanze durch Gärung erst gebildet werden.

58. Das Kressenöl.

Daselbe wird aus einer Reihe von Lepidiumarten (Familie der Cruciferen) gewonnen und ist von F. Pleß (Liebig's Analen 58, 1846, S. 39) und A. W. Hofmann (Berliner Bericht 7, 1874, S. 1293) untersucht worden. Man erhält es: aus dem Kraute von *Lepidium ruderales* L., der Mauerkresse, und dem eben abgeblühten Kraute von *Lepidium sativum* L., der Gartenkresse, direkt durch Destillation mit Wasserdämpfen, während es in den Samen dieser beiden Pflanzen, wie von *Lepidium campestre* R. Br., der Feldkresse, nicht fertig gebildet enthalten ist, sondern erst nach Einwirkung von Wasser entsteht. Die Samen sind zwar reich an dem Oele, aber lassen sich schlecht destillieren, weil sie mit Wasser einen dicken Brei bilden.

Aus dem Kraute der Mauerkresse erhielt Pleß das Oel in folgender Weise. Das Kraut wurde zerstampft und mit Wasser gemengt, hierauf aber die Destillation begonnen. Kupferne Retorten waren nicht verwendbar, weil sie das Oel teilweise zersetzten. Das Destillat bildete eine milchige Flüssigkeit, aus welcher sich bei mehrfacher Rectifikation ein gelbes Oel ausschied. Langes Stehen des Krautes mit Wasser vor der Destillation ist nachteilig, da hierdurch das Oel völlig zersetzt werden kann. Das Mauerkressenöl ist schwerer als Wasser, von eigentümlich erfrischendem, etwas lauchartigem Geruch und dem heißen Geschmack der Brunnenkresse. Das Einatmen der Dämpfe verursacht ein unangenehmes Gefühl der Trockenheit im Schlunde und Kopfschmerz. Mehrfach rectificiertes Oel ist farblos, färbt sich aber im Lichte bald wieder gelb. In Wasser ist das Oel schwer löslich, in Alkohol und Aether leicht löslich. In konzentrierter Schwefelsäure löst es sich mit roter Farbe und scheidet sich bei vorsichtigem Wasserzusatz wieder ab. Das Oel ist schwefelhaltig.

Das Kraut der Gartenkresse ergab nach Trommsdorff bei der Destillation mit Wasserdampf ein Destillat ohne Oelschicht. Mit Benzol konnte man jedoch dem Wasser das Gartenkressenöl entziehen; der Ertrag entsprach 0,115 Prozent. Nach Hofmann ist das Oel klar durchsichtig und von lichtgelber Farbe, wird aber bei der Rectifikation farblos. Der Siedepunkt betrug $226,5^\circ$ (torr.: $231,5^\circ$). Beim Kochen mit Natronlauge entwickelt sich Ammoniak, während aus der alkalischen Lösung durch Zugabe von Salzsäure Phenylessigsäure abgeschieden werden konnte. Sonach ist der Hauptbestandteil des Gartenkressenöles (wenigstens 75 Prozent) Phenylessigsäurenitril $C_6H_5N = CH_2C_6H_5CN$. Außerdem waren jedoch kleine Mengen einer nicht näher untersuchten schwefelhaltigen Verbindung vorhanden.

Da das Mauerkressenöl nach Bleß durch Kalilauge nicht merklich verändert wird, so muß es eine vom Gartentressenöl abweichende Zusammensetzung besitzen.

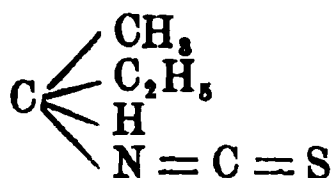
Ferner ergibt auch *Lepidium latifolium* L., das Pfefferkraut ein ätherisches Del, das Pfefferkrautöl, welches man durch Destillation der frischen Blätter gewinnt. Es ist schwerer als Wasser und scheint schwefelhaltig zu sein (Maier).

59. Das Brunnenkressenöl.

Die Brunnenkresse (*Nasturtium officinale* L.), welche an Ufern und im Wasser wächst und in der zweiten Hälfte des Juni blüht, liefert bei der Destillation mit Wasserdämpfen ein Destillat, welchem man durch Petroleumäther einflüchtiges Del entziehen kann; allerdings läßt sich das Del ziemlich schwierig von den letzten Spuren des Petroleumäthers befreien (selbst im Paraffinbade bei 140° nicht vollständig). Der Ertrag ist sehr gering; nur 0,0067 Prozent. A. W. Hofmann hat das Del einer genauen Untersuchung unterworfen (Berl. Ber. 7, 1874, S. 520). Das Del riecht nicht nach der Pflanze, hat bei 18° die Dichte 1,0014, fängt bei 120° an zu sieden und siedet zuletzt bei 280°. Die Hauptmasse der Destillate wird durch ein im rektifizierten Zustande bei 253,5° (corr.: 261°) siedendes Del gebildet, welches beim Kochen mit Natronlauge Ammoniak entwickelt und ein Nitril von der Formel C_6H_5N ist. Da man durch Oxydation des Nitrils zur Phenylpropionsäure gelangt, so ist der Hauptbestandteil des Brunnenkressenöles offenbar Phenylpropionsäurenitril $C_6H_5C_2H_4CN$. Außer dieser Substanz enthielt das Del noch Kohlenwasserstoffe (vielleicht vom Extraktionsmittel herrührend), sowie in den höheren Fraktionen einen nicht untersuchten in Oeladern krystallisierenden Körper.

60. Das Rösselkrautöl.

Das Rösselkraut (*Cochlearia officinalis* L.) wächst an den Meeresküsten, selten im Binnenlande. Sein irisches Kraut ist ein Mittel gegen Skorbut und liefert auch das ätherische Rösselkrautöl. Das Del ist gelb, schwerer als Wasser und sehr leicht flüchtig. Es besitzt einen durchdringenden, zu Thränen reizenden Geruch und einen scharfen Geschmack. In Weingeist ist es leicht löslich. Nach J. E. Simon ist es schwefelhaltig und dem Senföl sehr ähnlich; es siedet bei 156 bis 159°. Dagegen glaubte D. Geiseler (1857), das Del als stickstofffrei und sauerstoffhaltig bezeichnen zu dürfen, und nahm in dem Rösselkrautöl ein Allylsulfid an. Daß dies ein Irrtum sei, bewies A. W. Hofmann (Berliner Berichte 2, 1869, S. 102. — 7, 1874, S. 508). Derselbe fand den Siedepunkt des rektifizierten Oeles zu 159 bis 160° und stellte durch Einwirkung von Ammoniak aus dem Oele eine prachtvoll krystallisierende Substanz her, welche den Schmelzpunkt 135° zeigte. Die Analyse ergab schon 1869 die Formel C_6H_5NS , was einem Butylsenföl C_4H_9CSN entspricht. Später hat Hofmann das Del nochmals in größeren Mengen dargestellt. Das frische Kraut wurde zerstoßen und mit Wasser zu einem dünnen Brei angerührt, worauf aus kupfernen Gefäßen destilliert wurde. Die Ausbeute betrug 0,034 Prozent; sie war jedenfalls etwas niedriger als nötig, weil an den Kupferwandungen der Blase unter Bildung von Schwefelkupfer ein gewisser Betrag des Oeles zerlegt worden war. Das rektifizierte Del sott bei 161 bis 163° und besaß die Zusammensetzung C_4H_9CSN . Es stellte sich bei der weiteren Untersuchung heraus, daß es sich hier um das Isosulfocyanat des sekundären Butylalkohols, um Isobutylsenföl handele, dessen Strukturformel wie folgt wiederzugeben ist:



Es gelang Hofmann, dieses Senföl synthetisch darzustellen. Solches synthetisch dargestellte Rösselkrautöl bringen Schimmel & Comp. in Leipzig seit 1889 als Ersatz des natürlichen Oeles in den Handel. Der letztere ist, da der Ertrag zwischen 0,025 und 0,05 Prozent schwankt, nicht zu bezahlen. Als Rösselkrautöl

wird häufig zum Preise von 125 Mark eine Mischung von Rautenöl mit etwas Senföl verkauft, welche natürlich durchaus nicht die Eigenschaften des Rößelkrautöles besitzt. (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1380. — 13, 1889, S. 451, 1358). Eine alkoholische Lösung von Rößelkrautöl, erhalten durch Ausziehen der Blätter mit starkem Alkohol, findet Anwendung bei Schwächezuständen und skrofulöser Krankheit, bei chronischem Katarrh und gegen Skorbut (Maier).

61. Das Meerrettigöl.

Der Meerrettig (*Cochlearia Armoracia* L.) stammt von der Meeresküste, wird aber auch im Binnenlande häufig seiner Wurzel wegen angepflanzt, welche eine bedeutende Schärfe besitzt und auch in der Heilkunde verwendet wird. Nach C. Subatta (Liebig's Annalen 47, 1843, S. 153) ist das Öl in der Wurzel schon fertig gebildet enthalten. Man muß die Destillation aus gläsernen Retorten vornehmen, da kupferne Retorten eine teilweise Zersetzung des Oeles unter Bindung von Schwefel herbeiführen. Das Öl ist schwerer als Wasser und von hellgelber Farbe; der Ertrag 0,052 bis 0,073 Prozent. Das rohe Öl wird nochmals mit 4 Teilen Wasser destilliert und über Chlorcalcium entwässert. Es ist alsdann wasserhell bis schwach gelblich und besitzt $D = 1,01$. Der Geruch ist durchdringend zu Thränen reizend, wie derjenige des Senföles; auf der Haut zieht das Meerrettigöl Blasen; in Wasser ist es schwer, in Alkohol und Aether leicht löslich. Die Zusammensetzung des Oeles entspricht derjenigen des Senföles, ist also durch die Formel C_2H_5CSN Allylsenföl ausgedrückt. — Einhof hat die Beobachtung gemacht, daß ein Meerrettigöl, welches mehrere Jahre lang mit Wasser in einer Flasche aufbewahrt worden war, sich vollständig gelöst hatte, worauf eine Ausscheidung von schmelzbaren, flüchtigen, in Alkohol löslichen Kristallnadeln eintrat. Dieselben rochen zuerst nach Meerrettig, dann nach Minze und Kampher (Gerhardt, organische Chemie 1854, II, S. 475).

62. Das Täschelkrautöl.

Wird Kraut oder Samen des Täschelkrautes (*Thlaspi arvense* L.) zerstoßen, mit Wasser gemischt und nach einiger Zeit destilliert, so geht nach J. Pleß (Liebig's Annalen 58, 1846, S. 86) ein farbloses Öl von eigentümlich durchdringendem Geruche und brennend lauchartigem Geschmache über. Die Untersuchung des Oeles zeigt, daß dasselbe als Gemisch aus Knoblauchöl und Senföl, d. h. aus Schwefelallyl (C_2H_5)₂S und Schwefelcyanallyl (C_2H_5CSN), anzusehen ist. Beide Körper sind im Samen nicht fertig gebildet, sondern entstehen erst auf Einwirkung von Wasser. Der alkoholische Auszug der gepulverten Samen hinterläßt bei Verdampfung einen Rückstand, welcher mit Myrosin (dem Senffermente) und Wasser verrieben, Senföl liefert.

63. Das Senföl.

Oleum Sinapis. Essence de moutarde. Mustard oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Samen des schwarzen Senfs (*Brassica nigra* Koch. = *Sinapis nigra* L., Familie der Kreuziferen) enthalten neben fettem Öle einen eigentümlichen eiweißartigen Körper, das Myrosin, und myronsaures Kalium. Wirken diese beiden bei Gegenwart von Wasser aufeinander, so entsteht ätherisches Senföl. Man verfährt zur Gewinnung desselben am besten so, daß man die Senfsamen durch Pressung vom fetten Öle befreit und die zerkleinerten Preßtuchen mit 3 bis 6 Teilen Wasser zu einem Brei anrührt. Das Wasser muß lau sein (nicht über 50°), da das Myrosin bei höheren Temperaturen wie Eiweiß gerinnt und unwirksam wird. Nach etwa 24 Stunden destilliert man ab und zwar mit direktem Dampfe; die Verwendung von direktem Feuer ist bei dem Breizustande des Gemisches aus Senfsamen und Wasser zu vermeiden. Da

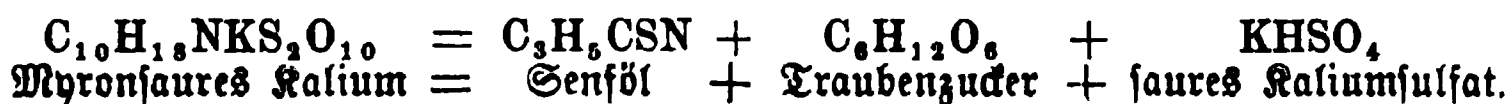
das Wasser des Destillats Senföl gelöst enthält, muß man es bei einer zweiten Operation zum Anrühren des Samens benutzen; es ist vorteilhaft, hierbei auch einen Brei aus dem Samen des weißen Senfs zuzusetzen, da derselbe reich an dem Fermente Myrosin ist. Endlich sei darauf hingewiesen, daß bei der Senfölgewinnung die Florentiner Flaschen dicht mit dem Rührer verbunden werden müssen, während ein zweites Rohr aus ihrem Halse ins Freie führt, damit nicht die furchtbar zu Thränen reizenden Dämpfe des Senföls die Räume der Fabrik erfüllen. — Statt des Samens von *Brassica nigra* benutzt man neuerdings auch vielfach den von *Sinapis juncea* L., dem Sareptasenf. Diese Pflanze wächst in Indien wild, wird aber bei Sarepta im russischen Gouvernement Saratow im großen angebaut. Die Samen sind reicher an fettem Oele als diejenigen des schwarzen Senfs, aber ärmer an flüchtigem Oele. Die gepulverten Preßkuchen aus den entschalten Samen kommen als Sareptasenfmehl in den Handel. — Ueber die Möglichkeit der Gewinnung eines ätherischen Oels aus dem weißen Senf vergleiche die Anmerkung am Schlusse dieses Artikels. — Der Ertrag an Senföl aus schwarzem Senf beträgt ungefähr 0,7 bis 1,0 Prozent; nach Schimmel & Romp. 0,9 für schwarzen und 0,52 für Sareptasenf. Das Oel braucht längere Zeit, um sich vom Wasser zu trennen und muß im Scheidetrichter geschieden, schließlich noch durch Papier filtriert werden (Stohmann).

Physikalische Eigenschaften. Das Senföl bildet eine wasserhelle, leicht bewegliche Flüssigkeit, welche das Licht stark bricht und sich beim Aufbewahren gelblich färbt. Der Geruch ist scharf, durchdringend und zu Thränen reizend, auch die Atmungsorgane angreifend; der Geschmack ist scharf und brennend. Auf der Haut ruft das Oel Blasen hervor, und zwar schneller als feuchter Senfsamen. Die Dichte des Oels wird von H. Ropp zu 1,0173 bei 10,1° oder 1,0282 bei 0° und der Siedepunkt zu 149,6 bis 150,7° (torr.) angegeben (Liebig's Annalen 98, 1856, S. 375). Sie pflegt für Oel des Handels zwischen 1,006 und 1,012 liegen, während solches Oel um 148° C. (unkorr.) siedet. Nach Schimmel & Romp. ist die Dichte 1,018 bis 1,029 bei 15°, dagegen für künstliches Senföl 1,02. 1 Teil Senföl löst sich in 50 Teilen Wasser, dagegen leicht in Aether und Alkohol. In der Wärme löst das Senföl Schwefel und Phosphor, scheidet dieselben aber beim Erkalten wieder krystallisiert aus.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

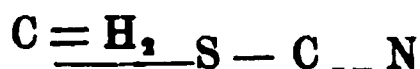
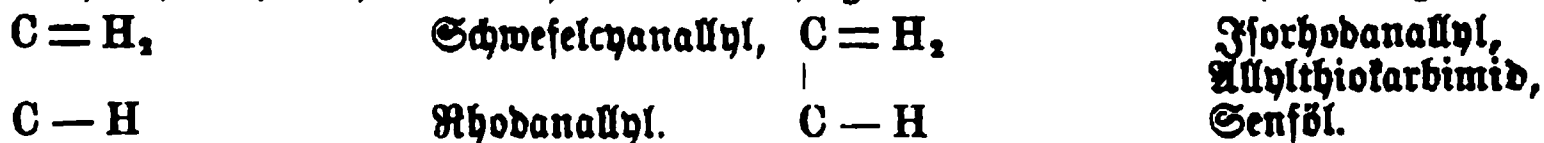
Bereits den Griechen war bekannt, daß der Senf eine beißende, zu Thränen reizende Substanz enthält. Daß diese Eigenschaft desselben durch ein flüchtiges Oel veranlaßt werde, scheint zuerst Lesebre im Jahre 1660 beobachtet zu haben, wie es sicher auch Boerhave 1732 bekannt war. Thibierge zeigte 1819, daß das Senföl schwefelhaltig ist. Boutron und Robiquet, sowie Fauré fanden 1831, daß das Oel im Senfsamen nicht fertig gebildet enthalten ist, vielmehr erst bei Einwirkung von Wasser auf den Samen entsteht. Boutron und Fremy fanden alsdann wenige Jahre später im Senfsamen einen eigentümlichen eiweißartigen Körper auf; wurde derselbe mit dem geruchlosen wässerigen Auszug von vorher entbltem Senfsamen zusammengebracht, so trat Bildung von Senföl ein. Während die Untersuchungen von Simon irrthümliche Resultate ergaben, gelang es noch in demselben Jahre Bussy den Körper zu isolieren, mit welchem Myrosin das Senföl ergibt, nämlich das myronsaure Kalium. Th. Berthelm (Liebig's Annalen 55, 1845, S. 297) führte aus, daß das Senföl selbst Schwefelcyanhydril sei, eine Ansicht, welche Will bestätigte. Im Jahre 1861 wiesen auch Ludwig und Lange die Gegenwart des myronsauren Kaliums im Senfsamen nach und fanden, daß

dieses Salz bei der Gärung unter Abscheidung von Schwefel in Senföl, Zucker und schwefelsaures Kalium zerfällt. Die abschließenden Untersuchungen über die Bildung des Senföles aus Senfsamen rühren von F. Will und W. Körner her (Liebig's Annalen 125, 1863, S. 257). Zur Gewinnung des myronsauren Kaliums (von myron, Balsam) wird der entölte, scharf getrocknete gepulverte Senfsamen (von Brassica nigra) mit Wasser ausgezogen, worauf man den Auszug (unter Zusatz von Bariumcarbonat behufs Neutralisation der entstehenden Schwefelsäure) rasch zur Sirupkonsistenz eindampft und den Sirup heiß mit Alkohol auszieht. Die alkoholischen Auszüge läßt man absetzen, filtriert und destilliert den Alkohol ab. Der Retortenrückstand wird zur Krystallisation auf flache Teller ausgegossen, auf denen sich das myronsaure Kalium abscheidet. Die Krystalle des Salzes müssen noch weiter gereinigt werden, bis sie weiß sind; von diesem reinen Präparat erhält man ungefähr 0,5 bis 0,6 Prozent des Senfsamens. Das myronsaure Kalium besitzt die Formel $C_{10}H_{18}NKS_2O_{10}$, ist völlig geruchlos und von kühlend bitterem Geschmack, löst sich im Wasser sehr leicht und ist in Alkohol sehr schwer löslich. — Wie schon erwähnt, hatte Bussy durch Extraktion des Senfsamens mit kaltem Wasser, Verdunsten des Auszuges bis zur Sirupdicke und Ausfällen mit Alkohol ein Ferment, das Myrosin, erhalten. Dasselbe findet sich im Samen des schwarzen und weißen Senfes, am reichlichsten in letzterem. Bringt man nun eine wässrige Lösung des Myrosins oder einen wässrigen Auszug von weißem Senfsamen zu verdünnter Kaliummyronatlösung, so tritt Trübung und saure Reaktion der Mischung auf, wobei sich der Geruch nach Senföl zeigt. Die Trübung rührt von Schwefel und einer nicht näher bekannten organischen Substanz her; die saure Reaktion von dem entstandenen sauren schwefelsauren Kalium. Gleichzeitig enthält die Lösung Zucker. Die Zersetzung des myronsauren Kaliums bei der Senfölbildung kann man durch folgende Gleichung wiedergeben:



Vom eigentlichen Glykosid unterscheidet sich also das myronsaure Kalium dadurch, daß es kein Wasser bei der Gärung (— so muß man die Zersetzung durch das Ferment Myrosin nennen —) ausnimmt. Wie Untersuchungen des myronsauren Kaliums ergeben, enthält dasselbe den Schwefel bereits zum Teil in Form von Schwefelsäure; ebenso scheint der Zucker in ihm fertig gebildet zu sein. Anders scheint es mit dem Senföl zu liegen; hier können die Elemente sich sowohl zu Schwefelcyanallhyl C_3H_5NCS , wie auch zu Cyanallhyl C_3H_5CN und Schwefel zusammenlagern; ersteres geschieht bei der Zersetzung in neutraler, letzteres bei der Zerlegung in alkalischer Lösung, wobei natürlich der Schwefel sich an Metall bindet. Durch Einwirkung des Myrosins scheinen beide Umlagerungen gleichzeitig zu verlaufen. — Bei der Destillation von entöltem Senf mit Wasserdämpfen hat Zeise die Wahrnehmung gemacht, daß er fast gleichviel im Wasser unter sinkendes und auf dem Wasser schwimmendes Del erhielt (letzteres mit $D = 0,965$); letzteres ist nach Will Cyanallhyl, wovon jedoch auch das schwere Del noch geringe Mengen enthielt. Somit finden sich auch im käuflichen Senföl immer wechselnde Mengen Cyanallhyl, und zwar um so mehr je länger das Senföl mit Wasser in Berührung blieb; wahrscheinlich auch mehr bei Verwendung kupferner Blasen, da das Kupfer dem Schwefelcyanallhyl Schwefel zu entziehen vermag. — E. Defer wies weiter darauf hin, daß das Senföl zwar als Schwefelcyanallhyl betrachtet werde, von demselben aber in seinen Eigenschaften beträchtlich abweiche (Liebig's Annalen 134, 1865, S. 7). So bildet es mit Ammoniak das Thiosinamin $C_3H_5N_2S = CS(NH_2)(NHC_2H_5)$ (Allylthioharnstoff); durch Kochen mit Bariumwasser entsteht Sinapolin $CO(NHC_2H_5)_2$ (Diallylharnstoff); mit naszierendem Wasserstoff entsteht Allylamin $C_3H_5NH_2$ nach der Gleichung $C_3H_5CSN + 2H_2O = C_3H_5NH_2 + H_2S + CO_2$; es nimmt das Senföl also die Elemente des Wassers auf. Alle diese und eine Reihe anderer Reaktionen legen die Vermutung nahe, daß man es im Senföl nicht mit einer gewöhnlichen Schwefelcyan- oder Rhodanverbindung zu thun hat. A. W. Hofmann sprach auf Grund seiner Beobachtungen bei der synthetischen Bildung des Aethylsenföles die Vermutung aus, daß bei den eigentlichen Rhodan- oder Sulfocyanverbindungen ein Kohlenstoffatom des Alkoholradikales durch Stickstoff mit $(CS)^{II}$ verbunden sei, dagegen bei den Senfölen durch Schwefel mit $(CN)^I$. Diese Ansicht fand er im weite-

ren Verlaufe seiner Untersuchungen durchaus bestätigt (Berliner Berichte 1, 1868, S. 25, 28, 169, 178). Sonach würden die folgenden beiden Strukturformeln gelten:



Die Einwirkung des Wasserstoffes auf das Sensöl machte dann A. W. Hofmann zum Gegenstande einer weiteren Untersuchung und wies nach, daß hierbei die Hauptreaktion nach der Gleichung $C_3H_5CSN + 2H = C_3H_5NH_2 + CH_3S$ verlief, während allerdings eine Nebenreaktion Methan und Schwefelwasserstoff lieferte; $C_3H_5CSN + 3H = C_3H_5NH_2 + CH_4 + H_2S$. (Die Verbindung CH_3S ist Methylsulfaldehyd: $HCOH$ Methylaldehyd; $HCSH$ Methylsulfaldehyd). — Ferner konstatierte Hofmann (l. c. S. 182), daß Schwefelsäure in gleicher Weise neben Kohlenoxydsulfid (COS) aus Sensöl Allylamin abspaltet. Die Untersuchungen von D. Billeter (Berliner Berichte 8, 1875, S. 462, 820), von G. Berlich (Ebenda S. 650) u. A. haben bestätigt, daß Sensöl nicht ein Rhodanallyl, sondern vielmehr ein Isosulfocyanallyl oder Allylthiolarbimid ist, insofern durch dieselben nachgewiesen wurde, daß Rhodanallyl durchaus andere Eigenschaften besitzt als Sensöl, aber schon durch bloßes Erhitzen in das isomere Sensöl übergeht. Die synthetische Darstellung des Sensöls gelangt zuerst Berthelot und de Luca (Compt. rend. 41, 1855, p. 21), sowie Zinin (J. f. gr. Ch. 64, 1855, S. 504). Endlich sei noch die Thatsache hervorgehoben, daß zwar bei künstlicher Darstellung des Sensöles aus Bromallyl und Schwefelkohlenstoff sich unter Innerehaltung der Temperatur von 0° nur Rhodanallyl und erst beim Erwärmen Sensöl bildet, daß aber nach E. Schmidt (Berliner Berichte 10, 1877, S. 187) eine Myrosinlösung mit einer verdünnten Lösung von myrosinsaurem Kalium oder einem Sensbrei schon bei 0° Sensöl liefert; freilich sind diesem Sensöl kleine Mengen Rhodanallyl beigemischt.

Das flüchtige Sensöl besteht sonach aus Isorhodanallyl C_3H_5NCS , gemischt mit kleinen Mengen Cyanallyl C_3H_5CN und — bei Herstellung in zu niedriger Temperatur — mit Spuren von Rhodanallyl C_3H_5SCN .

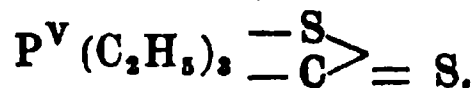
Die wichtigsten chemischen Reaktionen des Sensöles wurden bereits erwähnt. Es sind dies die Einwirkung von Ammoniak unter Bildung von Thiofinnamin; die Umwandlung durch kochendes Barzwasser in Sinapolin; die Zersetzung durch naszierenden Wasserstoff unter Bildung von Allylamin (und Schwefelwasserstoff in sekundärer Reaktion; die Einwirkung von Schwefelsäure, wobei ebenfalls Allylamin neben Kohlenoxydsulfid entsteht. Chlor und Brom verharzen das Del; Jod wird mit braunroter Farbe gelöst. Salpetersäure wirkt schon in mäßiger Verdünnung höchst energisch auf Sensöl ein, indem sie das Del verharzt, bei verlängerter Oxydation gänzlich in Schwefelsäure, Oxalsäure und sog. Nitrosinapylsäure umwandelt. Bei der Oxydation mit Chromsäure liefert das Sensöl viel Essigsäure neben wenig Propionsäure. Wird Sensöl mit Bleioxydhydrat erwärmt, so bildet sich Sinapolin, Bleikarbonat und Schwefelblei. Beim Durchschütteln mit Kalilauge wird letztere gelöst; das Gemisch sieht braun aus und besitzt nur noch schwachen Geruch. Auch hierbei entstehen Sinapolin, Kaliumkarbonat und Schwefelkalium; beim Erhitzen entweicht jedoch auch Ammoniak. Gesättigte alkoholische Kalilauge verwandelt dagegen das Sensöl in Allylsulfocarbaminsäure $CS \begin{smallmatrix} -NHC_2H_5 \\ -SH \end{smallmatrix}$.

Kalium und Natrium werden unter Wasserstoffentwicklung gelöst. Quecksilber und Kupfer entziehen dem Sensöl namentlich in der Wärme Schwefel. Ebenso entstehen Sulfidniederschläge, wenn man die alkoholische Lösung des Deles mit Silbernitrat oder Bleiacetat kocht.

Verfälschungen, Verwendung. Das Sensöl enthält zunächst nicht selten von der Bereitung herrührendes Cyanallyl in so hohem Betrage, daß es nicht mehr im Wasser unter sinkt. Absichtlich beigemischt werden Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Petroleum, Nelkenöl, Ricinusöl, Lavendelöl, Rosmarinöl, Ropaiwaöl, Braunkohlenbenzin u. s. w. Reines Sensöl löst sich in der acht-

bis zehnfachen Menge an starker Schwefelsäure fast farblos auf, während fremde ätherische Oele, Benzin u. s. w. Braun- bis Rotfärbung ergeben.

Gilt es, diese Beimischungen nachzuweisen, so empfiehlt es sich 5 Tropfen Del und 50 Tropfen Säure zu verwenden. Um Petroleum zu finden, nimmt man dagegen 10 bis 20 Tropfen Del und 80 bis 200 Tropfen Säure, worauf das Erdöl sich als klare, ölige Schicht oben abscheidet (Polytechnisches Centralblatt 31, 1865, S. 491). Ferner ist in den meisten Fällen eine Destillationsprobe angezeigt, insofern unter 100° aus reinem Senföl nichts abdestilliert (Stohmann). Auch die Bestimmung der Dichte ist wesentlich. Enthält das Senföl Kopaivaböl oder ähnliche schwerer flüchtige Oele, so bleiben dieselben bei freiwilligem Verdunsten des Senföles zurück und können unter günstigen Umständen am Geruche erkannt werden; auch tritt alsdann bei der Schwefelsäureprobe Erhitzung und Aufschäumen ein, begleitet von übel und stechend riechenden Dämpfen. War Alkohol vorhanden, so verursacht ein Stücker Natrium sehr lebhaft Gasentwicklung; nach wenigen Minuten ist die Flüssigkeit schwarz und alsbald so dick, daß sie nicht mehr ausfließt (Mierzinski). Schwefelkohlenstoff kann zum Teil durch die angeführten Reaktionen nachgewiesen werden; noch sicherer ist es, abzudestillieren und das Destillat mit alkoholischer Kalilauge zu erwärmen; setzt man alsdann Essigsäure und Kupfervitriol zu, so scheidet sich xanthogenes Kupfer aus (Xanthogensäure $C_2H_3S_2O = CS \begin{smallmatrix} OC_2H_3 \\ SH \end{smallmatrix}$ Oxysulfoäthylsulfarbinsäure). Auch die von Hofmann entdeckte Triäthylphosphinreaktion eignet sich ihrer großen Empfindlichkeit wegen zum Nachweis des Schwefelkohlenstoffes; Triäthylphosphin bildet nämlich mit Schwefelkohlenstoff prächtige tiefrote Krystalle von Triäthylphosphincarbondisulfid

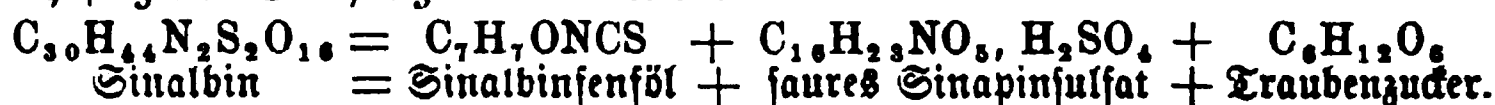


Die Verwendung des Senföls ist hauptsächlich eine medizinische. Es wird äußerlich an Stelle des Senfteigs als ableitendes Mittel bei schmerzhaften Affektionen besonders des Gesichts, ferner bei Rheumatismus u. s. w., doch auch als Reizmittel bei rheumatischen Lähmungen benutzt, meist in Form des sogen. Senfspiritus (30 g Alkohol + 24 Tropfen Del). Innerlich ist es bei chronischem Magentatarrh und bei Anorexie, wie bei Hydrops angewendet worden (in Emulsion zu je $\frac{1}{12}$ bis $\frac{1}{4}$ Tropfen). Uebrigens hebt Senföl die Gerinnbarkeit des Eiweißes beim Kochen, wie die der Milch, und ebenso die alkoholische Gärung auf und ist von allen ätherischen Oelen das giftigste (Husemann). — Das beste natürliche Senföl wird aus holländischem Samen gewonnen, der aber wegen der großen Masse indischen Senfs, die eingeführt wird (z. B. 1885 35941 Zentner), ebenso wie puglieser und russische Senfsaat zur Zeit von der Verarbeitung ausgeschlossen sind. Das Senföl aus indischer Saat ist nicht viel teurer als das künstliche Senföl, trotzdem er kaum die Herstellungskosten deckt, und da die Pharmakopöe vorläufig das künstliche Senföl noch nicht als Ersatz für das natürliche zuläßt, so wird letzteres dem ersteren vorgezogen (Schimmel & Comp., Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323. — 12, 1888, S. 547, 1397. — 13, 1889, S. 1359).

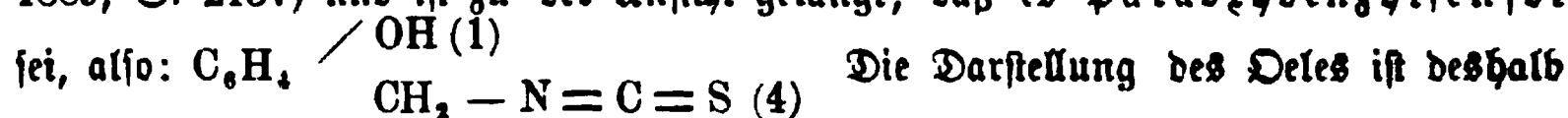
Anmerkung. Das ätherische Del des weißen Senfes findet zwar keinerlei Anwendung und ist ziemlich schwer darzustellen, soll aber doch des interessanten Vergleichs mit dem eigentlichen Senföl wegen hier kurze Erwähnung finden.

Es war schon seit längerer Zeit bekannt, daß gepulverter Samen von Sinapis alba L., nach dem Anrühren mit Wasser einen scharfen Geschmack, aber keinen Geruch zeigt. Robiquet und Boutron isolierten die Muttersubstanz des scharf schmeckenden Körpers; Will untersuchte dieselbe und nannte sie Sinalbin. Ausführliche Mitteilungen über das Sinalbin machten im Jahre 1879 J. Will und

A. Raubenheimer (Liebig's Annalen 199, 1879, S. 150); sie erhielten dieses Glykosid durch Ausziehen des entfetteten Senfsamens mit Alkohol zu etwa 1,5 Prozent als in weißen Nadeln kristallisierenden Körper von der Zusammensetzung $C_{30}H_{44}N_2S_2O_{16}$. Versetzt man die Lösung von Sinalbin in Wasser mit einer wässerigen Myrosinlösung, so erhält man einen flockigen Niederschlag, welchen man abfiltriert und mit Alkohol auszieht. Die alkoholische Lösung wird mit Wasser verdünnt und mit Aether geschüttelt; den Aether scheidet man vom Wasser und erhält als Verdunstungsrückstand das Sinalbinsenföl, dessen Entstehung aus Sinalbin durch folgende Gleichung erläutert wird:



Das Sinalbinsenföl ist gelb gefärbt, schmeckt äußerst scharf und zieht auf der Haut Blasen, aber lange nicht so kräftig, wie Allylsenföl. In Wasser ist es fast gar nicht, in Alkohol und Aether sehr leicht löslich. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid nicht gerötet, liefert die Rhodanreaktion aber nach dem Kochen mit Natronlauge oder Ammoniak und Ansäuerung mit Salzsäure. Beim Erhitzen zerfällt sich das Sinalbinsenföl. Wahrscheinlich enthält das Sinalbinsenföl auch einen gewissen Betrag der Cyanverbindung C_7H_7OCN . Neuerdings hat J. Salkowski das Del auf seine Zusammensetzung und Konstitution geprüft (Berliner Berichte 22, 1889, S. 2137) und ist zu der Ansicht gelangt, daß es Paraoryphenzylsenföl sei, also:



schwierig, weil es nicht direkt aus dem Senfsamen gewonnen werden kann, sondern man erst reines Sinalbin bereiten muß. Doch läßt sich das Paraoryphenzylsenföl auch synthetisch darstellen, indem man Schwefelkohlenstoff auf Paraoryphenzylamin einwirken läßt und das Reaktionsprodukt mit Quecksilberchlorid behandelt. Nach Salkowski riecht das Sinalbinsenföl in der Kälte schwach nach Anis, in der Hitze nach Senföl. Mit Wasserdämpfen ist es nur spurenweise flüchtig, in Wasser unlöslich, dagegen in verdünnten Säuren löslich.

64. Das Rettigöl.

Nach J. Pleß (Liebig's Annalen 58, 1846, S. 40) geben Wurzel und Samen des Rettigs (*Raphanus sativus* L.) bei der Destillation mit Wasser ein trübes Destillat, welches bei der Rectifikation eine geringe Menge eines farblosen flüchtigen Deles liefert. Das Del schmeckt wie Rettig, riecht jedoch anders, ist schwerer als Wasser und darin ziemlich löslich. Wird das Del mit Salpetersäure oxydiert, so liefert das Reaktionsprodukt mit Chlorbaryum einen Niederschlag von Baryumsulfat, so daß man das Rettigöl wohl für schwefelhaltig erklären muß.

65. Das Knoblauchhederichöl

wird aus der Wurzel von *Erysimum alliarum* L. = *Alliaria officinalis* R. Br., wie aus den Samen dieser Pflanze erhalten. Die Wurzel zeigt im Frühjahr vor der Entwidlung der Blätter Meerrettigeruch. Wird sie in Scheiben geschnitten und mit Wasser destilliert, so liefert sie nach Wertheim (Liebig's Annalen 52, 1845, S. 52) 0,03 Prozent flüchtiges Del, welches die Eigenschaften und wahrscheinlich auch die Zusammensetzung des Senföles besitzt. Das Kraut des Knoblauchhederichs soll dagegen ein ätherisches Del von der Zusammensetzung des Knoblauchöles, also $(C_6H_5)_2S$, liefern. Das Del aus den Samen untersuchte endlich J. Pleß (Liebig's Annalen 58, 1846, S. 38); er erhielt 0,6 Prozent vom Gewicht des Samens und fand, daß das Del zu 90 Prozent aus Senföl und zu 10 Prozent aus Knoblauchöl bestand. In einem zweiten Dele fehlte jedoch letzteres gänzlich.

66. Das Ranellabl

wird aus dem sogen. weißen Zimmt, der Rinde von *Canella alba* Murr. (Familie der Ranellaceen), gewonnen. Der Baum wächst auf den Antillen; die Rinde bildet ein jetzt seltener gebrauchtes Arzneimittel. Ueber das Del aus der

Rinde haben W. Meyer und v. Reiche berichtet (Liebig's Annalen 47, 1843, S. 234). Die Rinde wird mit Wasserdämpfen destilliert und ergibt 1,25 Prozent Del. Das Ranellabl ist leichter als Wasser, von stark gewürzhaftem Geruche. Wird das Del mehrere Tage lang mit starker Kalilauge in Verührung gelassen, dann das Gemisch mit Wasser verdünnt und der Destillation unterworfen, so ist die größte Menge des übergehenden Deles leichter als Wasser, die letzten Anteile sinken aber im Wasser unter. Der schwerere Anteil macht die riechende Substanz im Dele aus und müßte der allerdings nicht ganz sicheren Analyse nach die Formel $C_{27}H_{47}O_4$ besitzen. Der leichte Anteil riecht fast wie Rajeputöl und liefert bei der Fraktionierung mit Wasser mehrere Anteile von verschiedener Zusammensetzung: 1. Siedepunkt 166° , Formel $C_{11}H_{20}O$; 2. Siedepunkt 180° , Formel $C_{11}H_{17}O_2$; 3. Siedepunkt 245° , $D = 0,941$, Formel $C_{12}H_{18}O$ oder $C_{14}H_{20}O_2$. Beim Abdestillieren des mit Kalilauge versetzten Deles bleibt ein Retortenrückstand, welcher auf Zusatz von Schwefelsäure und Destillation noch ein Del gibt; dasselbe ist schwerer als Wasser und von dem Geruche der Gewürznelken. Seine Zusammensetzung ist die des Eugenols. Somit besteht das Del aus vier sauerstoffhaltigen Körpern, von denen die am stärksten vertretenen Eugenol und wahrscheinlich Rajeputol sind.

67. Das Theeöl.

Die jungen, auf heißen Metallblechen getrockneten Blätter des Theestrauches (*Thea chinensis* Sims., Familie der Ternströmiaceen) bilden den bekannten chinesischen Thee, je nach der Behandlung den grünen oder den schwarzen. Aus diesem Thee kann man nach Mulder ein ätherisches Del erhalten, und zwar am reichlichsten aus Fayfantee. Man zieht den Thee mit Aether aus, läßt den Aether an der Luft verdunsten, wäscht den Rückstand mit Wasser und destilliert; das Destillat wird nochmals mit Aether ausgeschüttelt und der ätherische Auszug abermals bei gewöhnlicher Temperatur verdunstet. Die Ausbeute beträgt 0,6 bis 1 Prozent. Das Del ist citronengelb, leichter als Wasser, von starkem Theegeruch und der Eigenschaft, sich leicht zu zersetzen und in der Kälte schnell zu erstarren. Der Geruch ist betäubend und das Del wirkt innerlich von gewissen Mengen ab als Gift. In Gemisch mit Tannin besitzt das Del harn- und schweißtreibende Wirkung. Uebrigens sind die frischen Theeblätter reicher an dem Dele, als die getrockneten (Maier).

68. Das Holz- oder Gurjunöl.

Der Gurjunbalsam oder das Holzöl hielt man früher für eine Art Kopaibalsam (Journ. Pharm. Chim. [3] 29, 1856, p. 289). Er stammt aber von *Dipterocarpus turbinatus* (einer Dipterocarpee) und anderen Dipterocarpuarten (*D. incarnus*, *alatus*, *costatus* etc.) Der Balsam kommt hauptsächlich von Moulmein aus Britisch Birmah in den Handel und bildet nach Guibourt eine dunkle Flüssigkeit von $D = 0,964$ und allerdings Kopaiba ähnlichem Geruch und Geschmack. In Alkohol ist er völlig löslich. Beim Erhitzen stirbt er oder mit Magnesia wird er fest (Chem. News. 34, 1876, p. 85). Der Balsam besteht nach E. Lowe aus 65 Prozent ätherischem Del, 34 Prozent Harz und 1 Prozent Wasser- und Essigsäure. Wird der Balsam mit etwas Chloralkali der Destillation unterworfen, so destilliert ein blaugefärbtes Del ab. Durch Abtreiben mit Wasserdämpfen erhält man ein farbloses bei 255 bis 256° siedendes Del mit $[\alpha]_D = -32,5^\circ$ und $D = 0,918$, welches aus Diterpen $C_{20}H_{32}$ oder Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ besteht und dem Kopaibaöl ähnlich riecht.

69. Das Lindenblütenöl.

Aus den Blüten der Linde (*Tilia grandifolia* Ehrh., *T. parvifolia* Ehrh. Sommer- und Winterlinde) hat F. L. Winkler (Pharm. Centralbl. 8, 1837, S. 781) 0,05 Prozent eines farblosen ätherischen Deles durch Destillation mit Wasserdämpfen, Zugabe von Kochsalz und Ausschütteln mit Aether erhalten. Das Del ist dünnflüssig, ziemlich flüchtig, ziemlich luftbeständig und von starkem Geruch nach den frischen Blüten. Es löst Jod ohne Erwärmung zu einer braunroten Flüssigkeit und ist in Weingeist löslich.

70. Das Geranium- oder Palmarosaöl.

Oleum Pelargonei. Essence de Géranium, Essence Roses d'Afrique, de feuille de rose Géranium. Geranium oil.

Abstammung, Gewinnung. Blätter und Blüten verschiedener Pflanzen aus der Familie der Geraniaceen (zu den Storchschnabelgewächsen gehörig) sind reich an ätherischem Oele. Die Pflanzen der Familie sind insbesondere in dem wärmeren Teile der gemäßigten Zone einheimisch; sie sind zum Teil schöne Blütenpflanzen, so insbesondere die 200 Arten der Gattung *Pelargonium* L'Herit., welche fast sämtlich vom Kap der guten Hoffnung stammen und wegen ihrer schön gefärbten Blüten und wohlriechenden Blätter häufig als Topfpflanzen gezogen werden (Seubert). Zur Gewinnung von ätherischem Oele bekommt besonders *Pelargonium odoratissimum* Ait. in Frage, das sogen. Rosenblattgeranium, welches vorzüglich in der Türkei, in Algier und in Südfrankreich angepflanzt wird. Im Departement der Seine und Oise bei Montfort-l'Amaury wird das Rosenblattgeranium felderweise gezogen. Die Blätter werden mit Wasser destilliert und ergeben 0,12 Prozent Del. Auch aus Spanien wurde solches Del geliefert (Hirzel). Das deutsche, spanische und französische Palmarosaöl stammt von *Pelargonium Radula*, das algerische von *P. odoratissimum* und *roseum* (Husemann). Seit 1847 wird in Südfrankreich, dem Vorgehen Demarsons folgend, Geranium (*Pelargonium capitatum* Ait.) angepflanzt; in Algier führten Mont und Chiris die Kultur ein, während Robillard sie in Spanien (Valencia) veranlaßte. In Frankreich und der Türkei wird das Rosengeranium hauptsächlich von den Rosenzüchtern kultiviert, da sein Del zum Verfälschen des Rosenöls oder Ersatz desselben dient (Piesse). Endlich wird auf Réunion und St. Mauritius vorzügliches Geraniumöl erzeugt (Schimmel & Comp. Ber. Okt. 1890).

Physikalische Eigenschaften. Nach Gintl (Jahresb. der Chemie 1879, S. 941) ist das Rosengeraniumöl farblos, schwach grünlich, gelblich oder bräunlich, siedet bei 216 bis 220° und erstarrt bei 16° (nach Mierzinski noch nicht bei 0°. Das deutsche und französische Del sind rechtsdrehend; das algerische ist linksdrehend. Nach Schimmel & Comp. hat afrikanisches Del $D = 0,899$, solches von Réunion $D = 0,891$; letzteres ist grün gefärbt. Das Palmarosaöl hat einen sehr angenehmen und kräftigen Rosengeruch. Der Geschmack ist schwach bitterlich. In 70prozentigem Weingeist ist das Del klar löslich.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Im Jahre 1827 zeigte Recluz, daß *Pelargonium roseum* seinen angenehmen Geruch einem ätherischen Oele verdankte. Pless stellte dasselbe 1846 durch Destillation des Krauts mit Wasser dar und erhielt hierbei ein sauer reagierendes Destillat, aus welchem auf Zusatz von Barytwasser sich ein neutrales Del abschied, während aus dem wässerigen Anteil das Barytsalz einer neuen Säure, der Pelargonensäure $C_8H_{17}COOH$, erhalten wurde. Gintl (l. c. 1879) fand diese Säure auch im rohen Geraniumöl, dessen alkoholische Lösung daher sauer reagiert; den Hauptbestandteil macht aber Geraniol $C_{10}H_{18}O$ aus, eine angenehm nach Rosen riechende Flüssigkeit, welche bei 232° siedet und mit Chlorzink destilliert Geranien $C_{10}H_{16}$ liefert. — Durch Joddämpfe färbt sich das Palmarosaöl braun; ebenso durch Einmischen des gleichen Volumens Schwefelsäure, wobei es einen heftig abstoßenden Geruch annimmt. Nitrose Gase (salpetrige Säure) färben das Geraniumöl apfelgrün.

Verfälschungen, Verwendung. Das Rosengeraniumöl wird häufig durch Grasöl (von Andropogonarten), ferner durch Kopaiaböl, fette Öle, Kotosöl (Schimmel & Comp. Chemil. Ztg. 13, 1889, S. 451) verfälscht.

Um solche Zusätze aufzufinden, schüttelt man 5 Tropfen des Öles mit 5 ccm 70 prozentigem Alkohol durch, wodurch reines Geraniumöl gelöst werden würde. Ferner wird Grasöl durch Jod braun gefärbt, Geraniumöl nicht; Salpeterige Säure färbt Rosengeraniumöl grün, Andropogonöl intensiv dunkelgelb; Schwefelsäure erteilt dem Grasöl einen starken Fettgeruch. Kotosöl scheidet sich als weiße Substanz aus, wenn man das verfälschte Öl mehrere Stunden im Probierglas durch Eis- oder Kältemischung abkühlt. —

Die Verwendung des Geraniumöls ist keine mannigfaltige. Es dient in der Parfümerie als rosenähnlich riechender Stoff; hauptsächlich aber wird es zur Verfälschung von Rosenöl benutzt. Endlich dient es auch als Ersatz des Rosenöls, besonders in der Tabakindustrie (Schnupstaba). Die besten Handelsorten sind das französische und das spanische Geraniumöl, und zwar werden die bräunlich gefärbten Öle bevorzugt. Das afrikanische Geraniumöl (von Algier) kommt diesen beiden besten Sorten nahe; sehr zu rühmen ist auch das Öl von Réunion. Als türkisches Geranium- oder Palmarosaöl wird gewöhnlich ein Grasöl in den Handel gebracht (nach Gintl von Andropogon Pachnodes); vergl. S. 211.

71. Das Kapuzinerkressenöl.

Kraut, Blätter und Samen der spanischen oder Kapuzinerkresse (*Tropaeolum majus* L., Familie der Tropaeolaceen) liefern ein ätherisches Öl. Die Kresse stammt aus Peru und wird in unseren Gärten ihrer gelb bis dunkelrot gefärbten, eigentümlich riechenden Blüten, wie ihres schnellen Wachstumes wegen vielfach angepflanzt; die Pflanze ist krautartig, mit klimmendem Stengel. Blüten und unreife Früchte schmecken scharf und dienen als Ersatz für Kapern. Das Öl ist von A. W. Hofmann untersucht worden (Berliner Berichte 7, 1874, S. 518). Kraut, Blüten und unreife Samen wurden mit Wasserdampf destilliert; das Destillat gab an reines Benzol das flüchtige Öl ab; der Ertrag war 0,025 Prozent. Das Öl begann bei 160° zu kochen und hinterließ noch bei 300° einen ziemlich bedeutenden braunen Rückstand. Die ersten Fraktionen rochen höchst widrig und enthielten Spuren von Schwefel, welche in den höheren Fraktionen gänzlich fehlten. Dagegen erwies sich das Öl als stickstoffhaltig. Beim Rektifizieren ergab sich als Siedepunkt der Hauptmasse 226° (corr. 231,9°). Dieses Öl war farblos, brach das Licht stark, besaß $D = 1,0146$ bei 18° und roch aromatisch. Beim Erhitzen mit Natrium trat Entwicklung von Cyan, beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge Entbindung von Ammoniak auf. Die Analyse ergab die Formel C_8H_7N , und die nähere Untersuchung zeigte, daß hier Phenyllessigsäurenitril $CH_2C_6H_5CN$ vorlag. Dieser Körper war aus allen Fraktionen zu erhalten. Aus dem mit Kalilauge völlig zerlegten Öle ließ sich eine kleine Menge eines flüssigen Kohlenwasserstoffes abdestillieren, so daß also neben Phenyllessigsäurenitril noch Spuren eines Kohlenwasserstoffes und eines schwefelhaltigen Körpers in dem Öle enthalten zu sein scheinen.

Sechste Gruppe: Öle der Terebinthinae. (Familien der Rutaceae, Aurantiaceae, Burseraceae und Anacardiaceae, Vitaceae und Euphorbiaceae.)

In diese Gruppe gehören einige der wichtigsten ätherischen Öle, welche ihres hohen Wohlgeruchs wegen eine ausgedehnte Verwendung finden, nämlich die Öle der Aurantiaceen. Die folgende Uebersicht ist nicht ganz vollständig.

Familie der Rutaceen, Rautengewächse.

Ruta graveolens L., Gartenraute. Aus dem Kraute erhält man das Rautenöl.

Diosma betulina. Die Blätter liefern das Bultublätteröl.

Pilocarpus pennatifolius. Die Blätter enthalten das Jaborandi-blätteröl.

Familie der Aurantiaceen, Pomeranzengewächse.

Citrus vulgaris Risso. Bitterer Orangenbaum. Die Blüten ergeben das Neroliöl, die Schalen das bittere Pomeranzenschalenöl.

Citrus Aurantium Risso. Apfelsinenbaum. Die Fruchtschalen liefern das süße Pomeranzenöl.

Citrus Bergamia Risso, Bergamottorangenbaum. Aus den Schalen erhält man das Bergamottöl.

Citrus Limetta Risso. Die Schalen enthalten das Limettöl.

Citrus Limonum Risso, Citronenbaum. Aus den Fruchtschalen erhält man das Citronenöl.

Citrus medica Risso, Cedratbaum. Die Fruchtschalen liefern das Cedroöl.

Familie der Simarubaceae.

*Evodia*öl.

Familie der Burseraceen.

Balsamea Myrrha Engl. Das Harz gibt bei Destillation mit Wasser Myrrhenöl.

Boswellia Carteri Burtw. und *B. papyrifera* Hochst. liefern den Weihrauch, aus welchem man Weihrauchöl erhält.

Amyris Plumieri DC. und verwandte Pflanzen liefern das Elemiharz, woraus durch Destillation Elemiöl gewonnen wird.

Familie der Anacardiaceen,

Pistacia Lentiscus L. liefert Mastixharz, woraus Mastixöl zu erhalten ist.

Familie der Euphorbiaceae.

Croton Eluteria Benn. Die Rinde liefert das Kastarillöl.

Die meisten der hier aufgeführten ätherischen Oele enthalten Limonen als Haupt- oder Nebenbestandteil; namentlich gilt dies für die Oele der Citrusarten. In allen Oelen finden sich auch (meist in geringer Menge) sauerstoffhaltige Körper, welche Träger des Geruchs zu sein scheinen. Besonders hervorgehoben sei das Auftreten von Methylnonylketon $\text{CH}_3\text{COC}_9\text{H}_{19}$ im Rauten-, vielleicht auch im Limettöl. Nur das Myrrhenöl ist schwerer als Wasser; alle übrigen Oele sind leichter. Die meisten flüchtigen Oele der Gruppe zeigen bei etwa 170° beginnendes Sieden und sind sehr empfindlich gegen Einwirkung von Licht und Luft. Während die Oele der Rutaceen keinen hervorragenden Wohlgeruch besitzen und die der Burseraceen und Anacardiaceen mehr kräftig, als hervorragend angenehm riechen, gehören die Oele der Aurantiaceen zu den wohlriechendsten ätherischen Oelen die es gibt, allen voran das kostbare Neroliöl.

72. Das Rautenöl.

Oleum Rutae. Essence de Rue. Oil of Rue.

Abstammung, Gewinnung. Die gewöhnliche Gartenraute (*Ruta graveolens* L., Familie der Rutaceen) stammt aus Südeuropa. Ihr stark riechendes Kraut dient als Gewürz, findet ferner medizinische Anwendung und liefert endlich bei der Destillation mit Wasserdämpfen das flüchtige Rautenöl. Gewöhnlich verwendet man frisches blühendes Kraut, welches im Durchschnitt 0,064 Prozent Del ergibt; 100 Teile frisches sind gleich 22 Teilen trockenem Kraut, so daß sich für letzteres 0,35 Prozent berechnen. Die Angaben über den Ertrag sind sehr schwankend, was zum Teil wohl damit zusammenhängen dürfte, daß die Raute in wärmeren Ländern beträchtlich ölreicher ist als in kalten.

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Del aus frischem Kraute ist grünlich, das aus trockenem Kraute gelblich gefärbt. Das Del ist nicht besonders dünnflüssig, von starkem und unangenehm rautenartigem Geruche, sowie von bitterlich scharfem Geschmache. Die Dichte beträgt 0,837 bis 0,91; die erste Zahl bei 18° ist von Will gefunden, während Williams (1889) für 15,55° die Zahlen 0,86 bis 0,871 feststellte. Als Siedepunkt wird gewöhnlich 218 bis 230, bez. 245° angeführt, während Williams 170 bis 195,6° fand. In gleichem Volumen Alkohol von $D = 0,85$ löst sich das reine Del klar auf.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Rautenöl wurde zuerst von J. Will untersucht (1840), der ihm die Formel $C_{11}H_{18}O$ zuschrieb. Cahours fand dagegen (1845) darin Kaprinaldehyd ($C_{11}H_{20}O$), was E. Gerhardt bestätigte (Liebig's Annalen 67, 1848, S. 242). Nach letzterem beginnt das Del bei 218° zu kochen, worauf die Temperatur bis 236° steigt und hierbei stehen bleibt. Das Destillat zeigt den Siedepunkt 233° und ist ein Gemisch; fängt man dagegen das letzte Drittel des Destillates gesondert auf, so erhält man einen einheitlichen Körper $C_{10}H_{18}O$ (dem Menthyl isomer), den „Rutylwasserstoff“ oder, wie wir heute richtiger sagen, den Kaprinsäurealdehyd. In der That verhält sich nach Gerhardt das Rautenöl aldehydartig und soll bei Oxydation mit mäßig warmer Salpetersäure die Kaprinsäure liefern, während bei Einwirkung der Säure in Siedehitze sich Pelargonsäure bildet. Zu anderen Resultaten gelangte E. G. Williams (Liebig's Annalen 107, 1858, S. 374). Derselbe schied den Aldehyd des Rautenöles durch saures schwefligsaures Ammoniak ab und untersuchte ihn alsdann näher; er besaß die Zusammensetzung $C_{11}H_{22}O = C_{11}H_{21}COH$, welches Aldehyd in die Acetylreihe gehören würde und von Williams Cynodilaldehyd genannt wurde. Derselbe bildete eine farblose, nach Früchten riechende Flüssigkeit mit $D = 0,8497$ bei 15°, dem Erstarrungspunkte $+ 7^\circ$ und dem Siedepunkte 213°. Ferner war im Rautenöle eine kleine Menge Laurinsäurealdehyd $C_{12}H_{24}O = C_{11}H_{23}COH$, eine bei 232° kochende Flüssigkeit, nachzuweisen. Der flüchtige Bestandteil des Rautenöles endlich ist ein Terpen $C_{10}H_{18}$, während der schwer flüchtige, nicht aldehydartige Bestandteil des Deles ein Campher $C_{15}H_{26}O$ ist. — Eine andere Auffassung der Verbindung $C_{11}H_{22}O$ sprach W. Fallwachs aus (Liebig's Annalen 113, 1860, S. 107). Er unterwarf eine große Menge Rautenöl der fraktionierten Destillation und fand, daß das Sieden bei 160° begann; bei 160 bis 170° ging ein großer Anteil über; bis 240° war fast alles abdestilliert. Die von 205° an übergegangenen Destillate lieferten beim Schütteln mit saurem Ammoniumsulfid sofort eine weiße schleimige Ausscheidung, welche beim längeren Stehen in der Kälte sich in verfilzte Nadelmassen verwandelte. Beim Behandeln mit Kalilauge schied sich hieraus ein farbloses angenehm riechendes Del vom Siedepunkt 213 bis 216° ab, welches der Formel $C_{11}H_{22}O$ in seiner Zusammensetzung entsprach. Die Eigenschaften dieser Verbindung entsprachen aber nicht

denen eines Aldehydes, sondern vielmehr denen eines Ketons. Das Destillat von 160 bis 205° enthielt nur Terpen, vielleicht abgesetztes Terpentinöl. — E. Harbordt hat durch fraktionierte Destillation einen großen Anteil des Oeles isoliert, welcher bei 228° siedet. Diese Fraktion besaß die Formel $C_{11}H_{22}O$, an welcher nun wohl nicht mehr zu zweifeln ist. Die Verbindung war sehr schwer oxydierbar, was gegen die Annahme spricht, daß hier ein Aldehyd vorliege. Auch ließ sich keine Säure mit 11 Kohlenstoffatomen daraus darstellen. Endlich verband sich die Verbindung nicht direkt mit Ammoniak. Wahrscheinlich liegt also ein Keton, nämlich Methylcaprinol $CH_3COC_9H_{19}$, vor (Liebig's Annalen 123, 1862, S. 293). Diese Annahme bestätigten die Untersuchungen von A. Giesecke (Zeitschrift für Chemie 13, 1870, S. 428). Es wurden durch fraktionierte Destillation aus 500 g Rautenöl etwa 300 g eines bei 225 bis 226° siedenden Anteiles von $D = 0,8268$ bei 20,5° und der Formel $C_{11}H_{22}O$ erhalten. Die farblose klare Flüssigkeit roch schwach und angenehm nach Apfelsinen, zeigte im reflektierten Lichte schwach bläuliche violette Fluoreszenz und erstarrte bei + 6°, worauf sie bei 15° wieder schmolz. Durch Oxydation mit Chromsäure lieferte die Verbindung Essig- und Pelargonsäure, wodurch ihre Zusammensetzung als Methylnonylketon vor obiger Formel bewiesen war. Auch E. v. Gerup-Besanez und F. Grimm (Liebig's Annalen 157, 1871, S. 275) gewannen und untersuchten das bei 200 bis 245° abdestillierende Keton des Rautenöles, dessen Dichte 0,8281 bei 18,7° war und fanden es vollständig identisch mit dem Methylnonylketon, dessen Synthese ihnen durch trockene Destillation von gleichen Molekülen essig- und caprinsäurem Kalk gelungen war. —

Sonach besteht das Rautenöl aus vorwiegend Methylnonylketon $C_{11}H_{22}O = CH_3COC_9H_{19}$, gemischt vielleicht mit geringeren Mengen Terpen und Campher $C_{10}H_{18}O$.

Was das Verhalten des Rautenöles gegen andere, als die bereits erwähnten Reagentien anbetrifft, so sei hervorgehoben, daß sich Jod in Rautenöl ohne Reaktion auflöst, nach Williams zu 121 bis 192 Prozent; ferner löst das Del 0,29 bis 0,56 Prozent Natrium. Durch Schwefelsäure wird Rautenöl mit rotbrauner Farbe unter Erhitzung aufgelöst, scheidet sich aber auf Zusatz von Wasser unverändert wieder ab. Salpetersäure oxydiert das Del in der Wärme heftig. Chlor wird unter Salzsäureentbindung in Massen aufgenommen, wobei sich das Del verdickt. Salzsäure färbt das Del braun; wird die alkoholische Lösung des Rautenöles mit Chlormwasserstoff behandelt, bis dieselbe braun gefärbt ist und raucht, hierauf aber der Destillation unterworfen, so hinterbleibt ein Rückstand, welcher beim Vermischen mit Wasser ein lieblich nach Früchten riechendes Del vom Siedepunkt 230 bis 235° ausscheidet (Gerhardt).

Verfälschungen, Verwendung. Das Rautenöl wird sehr gewöhnlich mit Terpentinöl oder Petroleum verfälscht; es enthält mitunter auch eine Beimischung von Weingeist oder billigeren Aurantiaceenölen. — Seine Verwendung ist nicht sehr bedeutend; äußerlich wird es zu ableitenden Einreibungen, innerlich bei Krämpfen, Menostase und Helminthiasis benutzt. Als Parfüm kommt das Del nur ausnahmsweise bei Kräutereffigen in Frage. Nach Hirzel wird Rautenöl zur Bereitung des Denanthäthers (in der Hauptsache Caprinsäureäthylester) verwendet, welcher insbesondere bei der künstlichen Darstellung des Kognaks eine Rolle spielt. — Interessant ist, daß man dem Geruche der Raute, welcher äußerst verteilbar ist, für ein besonderes Schutzmittel gegen Krankheiten hielt. So befinden sich bei einem alten Brauche folgend im Gerichtssaal des Kriminalgerichts zu Newgate in London Rautenbüschel, deren Geruch deutlich wahrnehmbar ist; es schreibt sich das aus der Zeit her, als in den Gefängnissen von Newgate eine durch ein Insekt hervorgerufene Erkrankung unter den Gefangenen epidemisch war: Durch den Geruch der Raute wollten sich die Richter vor Ansteckung durch die vorgeführten Gefangenen bewahren (Piesse).

73. Das Buffublätteröl.

Dasselbe wird aus den Blättern verschiedener Diosmaarten (Familie der Rutaceen) gewonnen, welche am Rap der guten Hoffnung wachsen; diese Blätter führen im Handel den Namen Buffo- oder Buffublätter. Nach F. A. Flückiger ist es Diosma (s. Barosma) betulina, deren Blätter insbesondere in Frage kommen (Chem. Centralbl. [3] 12, 1881, S. 372). Diese Blättchen liefern bei der Destillation mit Wasser 0,5 Prozent (nach anderen bis 2 Prozent) eines flüchtigen Oeles, welches pfefferminzartig riecht und in Amerika als Arzneimittel Verwendung findet. Läßt man das Oel freiwillig verdunsten, so scheidet sich ein krystallinischer Körper aus, das Diosphenol $C_{11}H_{12}O_2$, welches monoklin krystallisiert, bei 83° schmilzt, bei 233° siedet und in Alkalien sich leicht löst. Bei 205 bis 210° gibt das Oel ferner eine pfefferminzartig riechende Fraktion, welche optisch inaktiv ist und die Zusammensetzung $C_{10}H_{10}O$ besitzt. — Neuerdings hat N. Shimomama das Diosphenol näher untersucht und ihm die Formel $C_{10}H_{10}O_2$ gegeben (Chemil. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 167). Durch Kochen des Diosphenols mit alkoholischer Kalilauge ergab sich eine neue Säure, die Diolsäure $C_{10}H_{10}O_2 + H_2O$ (fest, bei 96 bis 97° schmelzend, in Wasser schwer löslich), während Natriumamalgam das in Alkohol gelöste Diosphenol in Diolalkohol $C_{10}H_{12}O_2$ verwandelt (Prismen, bei 159° schmelzend, in Alkohol und Aether schwer löslich).

74. Das Jaborandiblätteröl.

Die brasilianische Rutacee Pilocarpus pennatifolius liefert die in Deutschland officinellen Jaborandiblätter. Diese Blätter enthalten das Alkaloid Pilocarpin ($C_{11}H_{15}N_2O_2$), ein zweites Alkaloid Jaborin und ein ätherisches Oel, von welchem hier die Rede ist. Das Jaborandiblätteröl wurde 1875 von Hardy beschrieben. Neuerdings haben Schimmel & Comp. das Oel dargestellt (Chemil. Ztg. 12, 1888, S. 547). Der Ertrag aus den Blättern macht 0,4 bis 0,56 Prozent aus; die Jaborandirinde liefert sehr viel weniger von dem Oel. Das Oel ist von ungemein kräftigem Geruche und von mildem fruchtartigem Geschmack. Die Dichte beträgt 0,875. Der Siedepunkt liegt bei 178 bis 290° . Das Oel enthält ein (nach Hardy) bei 178° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$, das Pilocarpen ($D = 0,852$; $[\alpha]_D = +1,21$; Chlorhydrat $C_{10}H_{16} \cdot 2HCl$, krystallinisch, bei $49,5^\circ$ schmelzend) und liefert über 260° Destillate, welche in der Kälte erstarren; der hierbei sich bildende paraffinartige Körper schmilzt bei $+27$ — 28° . — Der Kohlenwasserstoff „Pilocarpen“ ist vermutlich Limonen, wofür auch spricht, daß Böhl die bei 174° siedende Fraktion direkt als dem Karven ähnlich bezeichnet; Karven ist aber identisch mit Limonen (Husemann).

75. Das Angosturarindenöl.

Durch Destillation der Angosturarinde (von Galipea Cusparia St. Hil.) erhält man $1\frac{1}{2}$ Prozent Oel von gelber Farbe und mild aromatischem Geschmack. Die Dichte beträgt 0,956 bei 15° . Das Oel wird zur Zeit noch von H. Bedurts näher untersucht (Schimmel & Comp. Bericht April 1890).

Die flüchtigen Oele der Aurantiaceen.

Allgemeines über die Abstammung und Gewinnung der Oele. Die Familie der Pomeranzenblütler (Aurantiaceae, Hesperides, Agrumi) umfaßt eine große Anzahl immergrüner Bäume und Sträucher, deren Blüten und Früchte, teilweise auch Blätter, reich an ätherischem Oele sind. Es gibt ungefähr 60 Arten, deren Heimat das wärmere Asien zu sein scheint, während sie zur Zeit allgemein in den Mittelmeerländern, in Ostindien und teilweise in Amerika kultiviert werden. Im einzelnen sind hauptsächlich die folgenden Arten zu nennen.

1. *Citrus vulgaris* Risso = *Citrus Aurantium* α . L. Bitterer Orangenbaum, gemeiner Orangen- oder Pomeranzenbaum. Die Blüten liefern das Orangeblüten- oder Neroliöl, die Schalen dagegen das bittere Pomeranzenschalenöl. — Hierher gehört noch *Citrus Bigaradia* Duh., Sevillaorange, aus dessen Blüten eine Sorte Neroliöl stammt, während die Fruchtschalen das Bigaradeöl liefern. — Die Blätter und unreifen Früchte dieser Pflanzen liefern das Petitgrainöl.

2. *Citrus Aurantium* Risso = *Citrus Aurantium* β . L. Süßer oder süßer Orangenbaum, Apfelsinenbaum, Sinaapfelbaum. Aus den Schalen der Früchte erhält man das süße Pomeranzen- oder Apfelsinen- oder Portugalöl. Aus den unreifen Früchten, den Blättern u. s. w. wird ebenfalls Petitgrainöl gewonnen. Eine Varietät des Apfelsinenbaums, der Mandarinenorangenbaum, enthält in den Schalen das Mandarinenöl.

3. *Citrus Bergamia* Risso, der Bergamottorangenbaum, liefert aus den Schalen der ausgewachsenen, aber noch grünen Früchte das Bergamottöl. Die Schalen von *Citrus Limetta* Risso = *Citrus medica* γ . L. liefern das Limettöl; doch wird auch dieses Del als Bergamottöl bezeichnet, während man das Del aus Blättern und jungen Zweigen von Bergamotte und Limette mit dem Namen Limettöl belegt. Weiter gehören hierher *Citrus medica Cedra* Risso, der Adamsapfel; *Citrus Pomelos* Risso = *Citrus decumana* L., der Paradiesapfelbaum, dessen Blüten eine Art Neroliöl liefern; *Citrus decumana* Sieber, die Melonencitronen u. s. w. Der Limettenbaum mit seinen Varietäten kann auch zu den Citronenbäumen gerechnet werden.

4. *Citrus Limonum* Risso = *Citrus medica* β . L., der Limonen- oder Citronenbaum. Die Schalen liefern das Citronenöl. Hierher gehört als Varietät *Citrus Lumia* Risso, die süße Limone, deren Früchte ebenfalls ein ätherisches Del liefern. Und ferner sei hier *Citrus medica* Risso = *Citrus medica* α . L., der Cedratbaum, angeführt, dessen Fruchtschalen das Cedrat- oder Cedroöl ergeben.

Ueber die Kultur der Orangen in Ostindien und Ceylon liegen sehr ausführliche Mitteilungen von E. Bonavia vor, auf welche hier nur verwiesen werden kann (Nature 41, 1890, p. 579).

Wollen wir die Oele der Aurantiaceen einteilen, so müßten wir drei Gruppen unterscheiden, nämlich:

- a) Blütenöle: Neroli-, Citronenblütenöl.
- b) Schalenöle: Apfelsinen-, Portugal-, Bigarade-, Citronen-, Cedro-, Bergamottöl.
- c) Blätteröle: Limett-, Petitgrainöl (zum Teil auch aus unreifen Früchten u. s. w.).

Entsprechend dem Vorkommen des Oels in verschiedenen Pflanzenteilen ist auch die Art der Gewinnung zu wählen. Während die Blüten entweder nach Art der Parfümgewinnung ihres Wohlgeruchs beraubt oder extrahiert oder mit Wasser destilliert werden, ist die letztere Methode (Destillation) für Erzeugung der billigeren Oele unter (c) ausschließlich in Anwendung; die Schalenöle gewinnt man dagegen in der Regel durch Pressung.

Die Gewinnung der Blütenöle (Neroliöl) geschieht entweder durch Maceration oder durch Destillation mit Wasser. Bei der Maceration braucht man durchschnittlich 8 kg frische Orangenblüten, um 1 kg Fett genügend mit dem Wohlgeruch zu beladen. Durch Ausziehen von 4 kg der erhaltenen Pomade mit 4 l rektifiziertem Weingeist gewinnt man die Orangenblütenessenz, welche vollständig den Geruch der frischen Blüten besitzt. Die Destillation der Blüten mit Wasser geschieht ganz in der gebräuchlichen Weise; man erhält hierbei das reine Del. Beachtet muß werden, daß das Wasser des Destillats noch sehr angenehm nach den Blüten riecht und als Orangenblütenwasser in den Handel kommt; freilich wird es oft auch bloß nachgeahmt, indem Wasser mit Neroliöl geschüttelt wird. Ebenso wird die Orangenblütenessenz imitiert durch Lösen von Del in Weingeist. Diese Lösungen riechen aber minder gut, als die echte Essenz (Hirzel).

Die Gewinnung der Schalenöle geschieht durch meist sehr einfache Art der Pressung, nämlich nach dem Schwamm- oder dem Nadelverfahren, während die Rückstände alsdann noch mit Pressen vom zurückgehaltenen Öle befreit oder mit Wasser destilliert werden. Nach Stohmann ist die Gewinnungsweise der Öle an verschiedenen Orten verschieden. Auf Sicilien kommt hauptsächlich das Schwammverfahren zur Anwendung. Man schneidet die Fruchtschalen in 2 bis 3 Längsstreifen vom Fleische ab und spannt die Streifen mit der Hand konver, wobei die Delzellen plagen und der Saft herausprijt. Den letzteren fängt man in einem untergehaltenen Schwamm auf. Ist der Schwamm vollgesogen, so drückt man ihn in ein irdenes Gefäß aus, in welchem sich der wässerige Fruchtsaft und das ätherische Del sondern. So erhält man die wertvollsten Öle, die *Essences préparées à l'éponge* oder handgepreßten Öle. Zu 1 kg eines solchen Öls sind 1000 bis 1500 Früchte nötig. — Das Nadelverfahren beschreibt Piesse wie folgt. „Dieser Prozeß wird insbesondere für Darstellung des Citronenöls benutzt. Um das Del aus den umschließenden Zellwandungen zu befreien, verwendet man ein besonderes Instrument, welches aus einer flachen Zinnschale von ungefähr 20 cm Durchmesser besteht. Die Schale hat einen Ausguß, um den Inhalt ausleeren zu können. Am Boden der Schale befinden sich zahlreiche starke und spizige Messingnadeln, welche gerade sind und etwa 1 cm emporragen. Die Schale geht unten in eine Röhre mit 2 cm Durchmesser und 10 bis 15 cm Länge über, welche am unteren Ende verschlossen ist. (Vergl. Taf. VI, Fig. 54.) Der Arbeiter reibt die Citrone über die Spitzen der Nadeln und wechselt fortwährend mit der Berührungsfläche. Das heraustretende Del fließt in die Röhre. Sobald letztere gefüllt ist, gießt man sie in eine andere Schale aus, in welcher sich das ätherische Del von der es begleitenden Flüssigkeit trennt und so klärt.“ Der Apparat heißt nach Stohmann *écuelle à piquer* und liefert die *Essences à l'écuelle* oder *E. au zeste*. In Nizza hat der Apparat insofern eine Veränderung erfahren, als die Nadeln an einem gelochten falschen Boden sitzen, durch welchen die Flüssigkeit nach dem wirklichen Boden der Schale fließt. Von Zeit zu Zeit läßt man das Gemisch aus Del und wässriger Flüssigkeit in Klärgefäße ab. In Reggio, wo man vorzugsweise Bergamottöl gewinnt, hat man einen etwas anderen Apparat in Gebrauch. Hier kommen die Früchte (6 bis 8 Stück) in eine Blechschüssel, welche innen mit scharfen Rippen versehen ist; darauf wird ein innen ebenfalls gerippter Deckel

gesetzt, der die Früchte gerade berührt. Nunmehr setzt man den Deckel in Umdrehung, wobei die Fruchtschalen zerrissen werden und der Saft ausfließt. Der Boden der Schüssel ist als Sieb gestaltet; der Saft fließt in ein cylindrisches Gefäß ab, in welchem er zur Klärung gelangt. Nach Hirtzel dreht man die Bergamotten in einer Art Blechtrichter herum, der innen mit Zähnen, wie ein Reibeisen, versehen ist; der Saft fließt durch den Hals des Trichters in ein untergestelltes Gefäß. — Der Apparat für das Nadelverfahren scheint überhaupt sehr verschiedene Gestaltung zu besitzen. Nach Mierzinski (Niestoffe) besteht er aus einem Rohre, welches innen mit Nadeln besetzt ist und in welchem eine ebenfalls mit Nadeln besetzte Welle durch eine Kurbel bewegt wird. Von D. Monfalcone ist ein strizzatore thermopneumatico konstruiert worden, dessen wesentliche Einrichtung mit der eben besprochenen übereinstimmt, nur daß die Röhre oder Trommel hier doppelwandig ist und durch Einlaß von Dampf zwischen die beiden Wandungen geheizt wird; ferner fällt auch die nadelbesetzte Welle weg, wogegen die ganze Trommel in rasche Umdrehung versetzt wird.

Die eigentliche Pressung mit Hilfe irgend welcher Pressen wird gewöhnlich erst mit den Rückständen von dem Schwamm- oder Nadelverfahren vorgenommen (Mierzinski), welche in starke Leinwand geschlagen unter die Presse kommen. Im Gebrauch sind eiserne, für Handbetrieb eingerichtete Spindel- und Kniehebelpressen, während hydraulische Pressen sich nicht bewährt haben sollen, da sich das so abgepreßte Del nicht schnell genug klärt. Das durch Pressung aus den Rückständen gewonnene Del ist zwar wohlriechender, als das durch Destillation erhaltene, aber minder rein als das letztere. Daher unterwirft man die Rückstände auch vielfach der Destillation mit Wasser. Man erhält noch sehr beträchtliche Delmengen, welche in der Regel zum Verschneiden der besseren Sorten dienen.

76. Das Neroliöl.

Oleum Aurantiorum florum, Oleum Neroli, Oleum Naphae. Essence de néroli ou des fleurs d'oranger. Essential oil of orange-flowers.

Abstammung, Gewinnung. Das Neroli- oder Pomeranzenblüten- oder Orangenblütenöl stammt, wie schon erwähnt, aus den Blüten von *Citrus vulgaris* Risso, dem gemeinen Orangen- oder Pomeranzenbaum, dessen Früchte die Pomeranzen oder bitteren Orangen sind. Allgemeines über die Gewinnung des Oels ist bereits angeführt worden; hier sollen einige genauere Angaben über den Baum selbst und die Ernte der Blüten, wie ihre Verarbeitung folgen (nach Piesse; ferner einem ebenfalls von Piesse herrührenden Aufsatz über die Blütenindustrie von Grassie im Soapmaker and Perfumer 1, 1889, p. 4; endlich nach Mitteilungen im Seifenfabrikant 7, 1887, S. 382 über die Gewinnung des Orangenblütenwassers). Der Orangenbaum wird aus Samen gezogen, den man in ein geschütztes, aber nicht bedecktes Beet aussäet. Ist die junge Pflanze ungefähr 1,20 m hoch geworden, so pflanzt man sie um und läßt sie ein Jahr in Ruhe wachsen. Alsdann pflanzt man sie mit Schößlingen von *Citrus vulgaris* Risso oder *Citrus Bigaradia* Duhamel und pflegt die Pflanzen nunmehr mit großer Sorgfalt, indem man sie während des Sommers gut düngt und bewässert und im Winter den Stamm mit Stroh umwickelt.

Erst im vierten Jahre nach Umpflanzung blühen die Orangen, und zwar von Ende April bis Mitte Juni. Die Knospen werden im Zustande des Aufblühens gepflückt und an die Händler verkauft, welche sie wiegen und dann an einem kühlen Orte bis früh um 1 oder 2 Uhr liegen lassen, worauf sie in Säcke gefüllt und noch vor Sonnenaufgang an die Fabriken abgeliefert werden. Hier müssen sie sofort zur Destillation kommen. An besonders günstigen Tagen müssen bei Grasse 160 t Blüten zur Verarbeitung gelangen. Nach beendeter Blütezeit (Ende Juni) beschneidet man die Bäume; die abgeschnittenen Zweige und Aeste werden ebenfalls in die Fabriken geliefert, da man hier noch die Blätter zur Destillation verwendet. Im Herbst gräbt man den Boden um die Bäume um und düngt gut. Früher wurden Weilsen unter den Orangenbäumen gezogen, was man jedoch jetzt nicht mehr thut. Im Spätherbste werden dann die Früchte gebrochen, welche von den nicht abgepflückten Blüten stammen; sollen sie zur Gewinnung von ätherischem Oele dienen, so müssen sie noch grün sein. Uebrigens blühen die Bäume im Herbst ein zweites Mal. Die Blüten werden zur Oelgewinnung verwendet, hauptsächlich aber in Blumenbindereien geliefert (zu Brautbouquets).

Die Blüten der Orange liefern zwei verschiedene Wohlgerüche, je nach der Art, in welcher man sie behandelt. Werden die Blüten der Maceration unterworfen (Abgabe des Wohlgeruchs an ein Fett), so bekommt man die schon erwähnte Orangeblütenpomade; destilliert man dagegen die Blüten mit Wasserdampf, so ergibt sich das Neroliöl. Nur die Darstellung des letzteren ist hier zu besprechen. Die erste Sorte dieses Oels heißt nach Piesse *néroli bigarade* und stammt von *Citrus vulgaris* Risso oder *C. Bigaradia* Durh. Die Blüten von *Citrus Aurantium* Risso liefern das weniger gute *néroli Portugal*. Nach Hirzel, Mierzinski u. a. liegt die Sache jedoch gerade umgekehrt, indem die Blüten von *Citrus Aurantium* R. das feinste Neroliöl ergeben, das sogen. *Blumeneroliöl* oder *néroli pétale*, während die Blüten von *Citrus vulgaris* R. oder *C. Bigaradia* Duham. das weniger gute *néroli bigarade* enthalten. Nach Weidinger ist das Blütenöl in beiden Fällen gleichwertig, was als *Bigaradneroli* in den Handel kommt, dagegen aus Mischungen von Blüten, Schalen und unreifen Früchten erzeugt und daher weniger gut. Eine dritte bedeutend schlechtere Sorte bildet das *Petitgrainöl* (*néroli petit grain*), welches gar nicht zu den Blütenölen zählt, sondern vielmehr aus den Blättern und grünen Früchten verschiedener Citrusarten gewonnen wird (siehe später). Aus den Blüten von *Citrus Pomellus* Risso, einer in Java heimischen Pflanze, läßt sich dagegen ein recht gutes Neroliöl gewinnen.

Die Destillation der Orangenblüten wird nun wie folgt vorbereitet und ausgeführt. Die Blumen werden auf den steinernen Boden eines dazu geeigneten Raums in Höhe von 15 bis 20 cm ausgebreitet und dann die Kelchblätter ausgelesen und beseitigt. Die Blumenblätter füllt man dann mit Hilfe eines Trichters aus Segeltuch in die Retorten und läßt aus Vorratsbehältern so lange Wasser zu, bis die Blüten davon bedeckt sind. Das Mannloch der Retorte wird hierauf geschlossen und das Wasser durch überhitzten Dampf, der eine geschlossene Schlangenhöhre durchstreicht, zum Sieden gebracht. Wasser und Oel destillieren ab und werden kondensiert und in einer nach Art der Florentiner Flaschen eingerichteten Vorlage auf-

gefangen. Das Del steigt an die Oberfläche und wird in der Vorlage zurückgehalten, während das Wasser abfließt. In der Vorlage befindet sich ein Stück Holz oder Kork, welches den Dampfstrom aus der Retorte zeitweilig unterbricht. Hierdurch gewinnen die Deltröpfchen Zeit, sich zu vereinigen, weil die Gewalt des niedergehenden Stroms gebrochen wird, und entgehen so der Gefahr, mit weggeführt zu werden. Die ersten Anteile des abfließenden Wassers werden in großen verzinnnten Kupfergefäßen mit etwa 2270 l Fassungsraum angesammelt und von hier aus, sobald Nachfrage vorhanden ist, in Glasballons oder verzinnte Kupferflaschen abgefüllt. Dieses Orangeblütenwasser findet eine sehr große Verwendung in Frankreich und England, und zwar als Schönheits- und Augenwasser, wie als Parfüm zu allen erdenklichen Zwecken. Das Neroliöl wird aus den Florentiner Flaschen mit einer Pipette abgesogen, filtriert und auf Flaschen gefüllt. 1000 kg Blüten ergeben ungefähr 1 kg Del (0,1 Prozent).

Hauptgegend der Pomeranzenzucht ist die Umgebung von Ballauris, wo das stets gemäßigte und warme Klima das Wachstum der Bäume sehr begünstigt. Es befaßen sich dort 15 Fabriken mit der Destillation von Orangenblüten; das Pflücken derselben beschäftigt 2000 Menschen; die jährliche Ernte beläuft sich gewöhnlich auf 1000000 kg. Der Preis der Orangenblüten hängt von der Güte des Jahres ab; so kosteten z. B. 1880 bis 1882 je 100 kg 22,5 bis 45 Mark, während der Preis 1883 auf 262,50 Mark stieg und 1886 wieder auf 56,25 bis 75 Mark fiel. Der Ertrag an Del ist verschieden, je nach der Zeit, zu welcher die Blüten gepflückt wurden; die Ende April gelieferten Blüten geben in der Regel 0,05 Prozent Del, die Ende Mai gepflückten 0,1 Prozent.

Physikalische Eigenschaften. Das frisch bereitete Orangeblütenöl ist fast farblos; im Lichte färbt es sich alsbald rot. Es riecht äußerst angenehm nach Orangeblüten und schmeckt gewürzhaft und schwach bitterlich, an Pomeranzen erinnernd. Die Dichte des Dels beträgt 0,85 bis 0,9, nach Hanbury für zweifellos echtes Del 0,889 bei 11° C., nach Schimmel & Komp. 0,885 bis 0,887. Das Del reagiert neutral und ist im Wasser wenig löslich; doch genügt bereits die geringste gelöste Menge, um dem Wasser den angenehmen Geruch des Neroliöls zu erteilen. In Alkohol ist Orangenblütenöl leicht löslich, ebenso in 1 bis 2 Volumen Weingeist von $D = 0,83$. Versetzt man die klare weingeistige Lösung mit einem Ueberschuß von 90 prozentigem Spiritus, so trübt sie sich und scheidet bei längerem Stehen ein Stearopten aus. Das Neroliöl besitzt nach Stohmann gelbliche Farbe mit eigentümlich violetter Fluoreszenz. Das Neroliöl ist sehr stark rechtsdrehend.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach Soubeiran und Capitaine besteht das Neroliöl aus zwei Bestandteilen, von denen der eine sich in Wasser reichlich löst, während der andere fast unlöslich darin ist. Ersterer wird durch Schwefelsäure rot gefärbt, eine Eigenschaft, welche auch dem Neroliöl selbst, wie dem Orangeblütenwasser zukommt. Döbereiner fand, daß Neroliöl unter dem Einflusse des Platinmohrs sich in eine eigentümliche Säure verwandle. Boullay und Plisson schieden aus der weingeistigen Lösung durch Zusatz von 90 prozentigem Alkohol eine feste Substanz ab, welche in Wasser unlöslich, in siedenden absoluten Alkohol wenig löslich war und bei der Analyse 83,76 Prozent C; 15,09 Prozent H; 1,15 Prozent O ergab, also wohl in Wirklichkeit ein Kohlenwasserstoff ist. Ueber diesen sog. Nerolikappher, die Auradine oder Aurade, machen Plisson und Boullay noch folgende Angaben.

Schon beim Aufbewahren scheidet Neroliöl dieses Stearopten ab; leichter erhält man es aber, wie schon erwähnt, bei Ausfällung mit Weingeist von $D = 0,85$, worauf man den Niederschlag aus ätherischer Lösung umkrystallisiert oder auch mehrfach mit Weingeist aus dieser Lösung ausfällt. Die Ausbeute beträgt nur 1 Prozent. Die Aurade bildet weiße, perlglänzende geruch- und geschmacklose, neutral reagierende Krystalle mit $D = 0,918$ bei 17° . Sie erweichen bei 50° und schmelzen bei 55° (Plisson) oder 100° (Boullay). Beim Wiedererstarren wird die Masse wachsartig; beim stärkeren Erhitzen sublimiert sie zum Teil unzerseht. Gute Lösungsmittel sind kochender Weingeist, Aether, heiße Essigsäure und heißes Terpentinöl. Von Schwefelsäure und Salpetersäure wird das Stearopten nur ganz wenig in der Hitze, von Salzsäure und Kalilauge gar nicht angegriffen. Die Zusammensetzung ist noch nicht festgestellt. Nach den Untersuchungen von Gladstone (1863) zerfällt das Del bei der Destillation in einen bei 173° siedenden Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ und ein sauerstoffhaltiges Del, welches letzteres Fluoreszenz und den eigentümlichen Geruch der Orangeblüten besitzt. —

Offenbar sind die Untersuchungen des Oeles noch nicht zur Gänze abgeschlossen; soviel scheint aber festzustehen, daß die Hauptmasse des Neroliöls durch ein bei 173° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$ (Limonen) gebildet wird (99 Prozent), während eine geringe Menge eines Stearoptens (1 Prozent), Aurade genannt, den riechenden, im Wasser kaum löslichen Bestandteil des Neroliöls ausmacht.

Von chemischen Reaktionen des Oeles sind noch die folgenden zu nennen. Zunächst sei nochmals darauf hingewiesen, daß Neroliöl im Lichte und der Luft sich schnell verändert und dunkler färbt, wobei auch der Geruch minder angenehm wird. Nach Danneberg (Journ. Pharm. Chim. [3] 24, 1853, p. 204) kann man aus so verändertem Orangeblütenöle durch einfache Destillation ein völlig wohlriechendes, kaum gefärbtes und weniger leicht veränderliches Destillat erhalten. Das letztere stimmt nun allerdings nicht völlig, so daß sich Aufbewahrung des rektifizierten Oeles in wohl verschlossenen Flaschen an kühlen dunklen Orten empfiehlt. — Weiter ist der Einwirkung des Jods zu gedenken, mit welchem das Del aufbraust und sich stark erhitzt, unter Bildung gelbroter und violetter Dämpfe; der Rückstand ist gelbbraun und weich, von säuerlich balsamischem Geruche. Salpetersäure färbt das Del in der Kälte dunkelrötlichbraun und oxydiert es in der Hitze lebhaft. Schwefelsäure färbt Neroliöl dunkelrotbraun, wobei die Säure selbst rötlichgelbbraun gefärbt wird; die alkoholische oder wässrige Lösung des Oeles wird durch Schwefelsäure gerötet. Warme alkoholische Kalilauge löst das Del in der Kälte mit gelbbraunlicher Farbe klar auf. Chlornasserstoff scheidet aus dem Oele ein festes Chlorhydrat ab, welches in Geruch, Krystallform und Schmelzpunkt dem aus Citronenöl erhaltenen völlig gleicht und auch dieselbe Zusammensetzung $C_{10}H_{16} \cdot 2HCl$ besitzt. Sonach ist der Kohlenwasserstoff des Neroliöles Limonen.

Verfälschungen, Verwendung. Da das Neroliöl im Preise sehr hoch steht, wird es massenhaft verfälscht, und zwar mit Weingeist, Ricinusöl, Petitgrainöl, Bergamottöl, Ropaiwaöl u. s. w.

Mierzinski behauptet sogar, daß unverfälschtes Neroliöl überhaupt nicht in den Handel kommen, vielmehr sei z. B. néroli potale des Handels aus ungefähr $\frac{1}{10}$ Neroliöl, $\frac{1}{10}$ Bergamottöl und $\frac{8}{10}$ Petitgrainöl gemischt. Um Verfälschungen des Neroliöles nachzuweisen empfiehlt sich die Sagersche Schwefelsäureprobe (3 Tropfen Del in 40 bis 50 Tropfen stärksten Weingeist gelöst, hierzu das halbe Volumen Schwefelsäure von $D = 1,83$ bis $1,836$; mischen), wobei eine um so lebhaftere dunkelrotbraune Färbung auftreten muß, je frischer das Del ist, während alle anderen Aurantiaceenöle eine hellere zum Teil abweichende Färbung bewirken. Ist jedoch fettes Del zugegen, so tritt Dunkelfärbung auf, daher man sich in erster Linie von der Abwesenheit eines solchen überzeugen muß. Auch zu starke Schwefelsäure würde dunklere Färbung veranlassen. Fette Oele und Ropaiwaöl im Neroliöl lassen sich nach Schramm so erkennen, daß man einen Docht mit einer alkoholischen Lösung (bez. Mischung) des Oeles tränkt und nun anbrennt. Ist der Alkohol verbrannt, so entwickelt sich Geruch nach angebranntem Oele, wie nach Ropaiwaöl.

Das Neroliöl wird hauptsächlich zu feinen Parfümerien verwendet, so zu Taschentuchparfüm, wie Ungarwasser und kölnisches Wasser. In gleichem Sinne findet auch das Neroliextrait Verwendung, welches man durch Lösen von 16 g feinsten Neroliöls in 1 l rektifiziertem Weingeist erhält. Wesentlich feiner jedoch riecht die Orangeblütenessenz, welche man durch Ausziehen der bei der Maceration erhaltenen Orangeblütenpomade gewinnt (1 kg Pomade, 1 l Weingeist). Ueber die Verwendung des Orangeblütenwassers ist bereits gesprochen worden; auch hier unterscheidet man mehrere Sorten, von denen die beste beim Destillieren der Blüten mit Wasser, die schlechteste bei Gewinnung des Petitgrainöls abfällt. Ein mittelgutes Präparat erhält man durch Schütteln von Wasser mit Neroliöl.

An dieser Stelle sei noch erwähnt, daß zu Zeiten, wo die Produktion an Neroliöl den Nachfragen nicht entspricht, die Fabrikanten auf Gewinnung der sonst üblichen großen Mengen Orangenblütenwasser verzichten und statt dessen durch Kobobieren des wässerigen Destillats den Ertrag an Neroliöl zu erhöhen suchen. Auch ist beachtlich, daß in Südspanien mit ausgezeichnetem Erfolge Versuche mit der Versendung von Orangeblüten gemacht worden sind. Die frisch gepflückten Blüten werden in Fässer gepackt, aus denen man nach der Füllung die Luft auspumpt (Schimmel & Comp. Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323. — 13, 1889, S. 1358).

Anmerkung. Durch die Leipziger Firma Schimmel & Comp. wird seit 1885 ein Präparat in den Handel gebracht, welches den Namen Nerolin führt. Dasselbe besitzt den Geruch der frischen Orangenblüten in konzentriertester Form und wird zum Parfümieren, namentlich von Seifen empfohlen. Es ist ein weißer, kristallinischer und absolut trockner Körper, der sich in 30 Teilen 95prozentigem Spirit oder in 25 Teilen fettem Oel, dagegen fast gar nicht in Wasser löst. Seiner ungeheuren Ausgiebigkeit und der Ausdauer seines Geruches wegen muß das Nerolin mit Vorsicht benutzt werden, hat sich aber zur Parfümierung billiger Seifen sehr bewährt (Chem. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — 10, 1886, S. 1324). Ueber die chemische Natur des Nerolins liegen keine Angaben vor, doch stimmen die angeführten Eigenschaften sehr gut zu denen des Stearoptens aus Neroliöl, der Murade, welche ja auch Träger des Geruchs im Neroliöl ist.

77. Das Pomeranzenschalenöl.

Oleum Aurantii Corticis, O. Aurantium cort. Essence d'Écorce d'Oranges, E. d'Orange. Essential oil of Orange peels.

Abstammung, Gewinnung. Die Orangen enthalten in ihren äußersten Schalenschichten ein ätherisches Oel, welches sowohl durch Pressung, wie durch Destillation mit Wasserdämpfen gewonnen werden kann. Man muß zwei chemisch nicht verschiedene, aber bezüglich des Geruchs nicht gleichwertige Pomeranzenschalenöle unterscheiden, nämlich

aus den Früchten von *Citrus vulgaris* R. das bittere Pomeranzenschalenöl (Oleum Aurantium amararum), welches das bessere ist, und

aus den Früchten von *Citrus Aurantium* R. das süße Pomeranzenschalenöl, Apfelsinenöl oder Portugalöl (Oleum Aurantium dulcium; Essence de Portugal), welches ein minder feines Oel ist.

Die frischen Orangenschalen sind so reich an Del, daß man zur Gewinnung desselben das Auspressen mit der Hand und Auffangen des ausströmenden Dels mit dem Schwamme benutzen kann. Auch das Nadelverfahren kommt zur Anwendung. In beiden Fällen bekommt man ein sehr feines Del, muß aber dann die Rückstände noch durch Maschinenpressung oder Destillation von den bedeutenden Mengen an zurückgehaltenem Delle befreien. Gewöhnlich verwandelt man die Schalen der Orangen auf Reibeisen zu Brei, schlägt letzteren in Leinwand ein und bringt ihn unter Pressen. Die Gewinnung des Dels erfolgt im Dezember und Januar; die Ausbeute beträgt 2 bis 2,7 Prozent, und zwar ist sie bei der Destillation etwas geringer, als bei der Pressung. Das mindest fein riechende Del wird durch die Destillation der frischen Schalen mit Wasser erhalten. Das beste Pomeranzenschalenöl kommt von Kalabrien, ein minder gutes aus Messina.

Physikalische Eigenschaften. Das süße Pomeranzenschalenöl oder Portugalöl oder Apfelsinenöl oder Orangenschalenöl ist gelb bis braun gefärbt, wird aber durch Rektifikation wasserhell, besitzt einen milde gewürzhaften Geschmack und einen angenehmen Apfelsinengeruch. Das aus reifen Früchten bereitete Del hat im rohen Zustande $D = 0,8508$ bei 20° , im rektifizierten Zustande $D = 0,842$ bei 20° ; dagegen das aus fast reifen Früchten gewonnene Rohöl $D = 0,8451$ bei 20° (nach Hoffmann-Pinther und Soltzien, Seifenfabrikant 7, 1887, S. 96). Der Siedepunkt liegt bei 174 bis 180° . Im gleichen Volumen Alkohol von 95 Prozent löst sich das Del unter Trübung; erst nach und nach klärt es sich. Die Drehung im Laurentschen Halbschattenapparat bei 1 dm Flüssigkeitssäule ergab für Rohöl aus reifen Früchten $+94^{\circ} 13'$, aus fast reifen Früchten $+98^{\circ} 30'$, für rektifiziertes Del $98^{\circ} 45'$. Der Geruch des Dels verändert sich bei Destillation für sich oder mit Wasser und wird ebenso „ranzig“, wenn man das Del schlecht aufbewahrt; doch zeigt Portugalöl eine verhältnismäßig große Beständigkeit seines Geruchs. Das Del gibt ein ganz schwaches Chlorophyllspektrum. — Das bittere Pomeranzenschalenöl ist ebenso, wie das süße, dünnflüssig und gelblich gefärbt, wird aber bei sorgloser Aufbewahrung dickflüssig und dunkler. Es besitzt einen sehr kräftigen, gewürzhaft erfrischenden Geruch und einen gewürzhaft bitterlichen Geschmack; durch letzteren ist es von Apfelsinenöl verschieden. Seine Dichte liegt zwischen 0,83 und 0,86. In 5 Teilen 90prozentigem Alkohol löst es sich noch nicht klar, wohl aber in absolutem Alkohol. Williams gibt die Dichte für Orangenöl zu 0,849 bis 0,853 bei $15,55^{\circ}$ und den Siedepunkt zu $175,6$ bis $177,2^{\circ}$ an.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach Soubeiran und Capitaine ist Pomeranzenschalenöl in seinem chemischen Verhalten identisch mit Citronenöl, d. h. es enthält einen bei 174° siedenden Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$, das sogen. Hesperiden als wesentlichen Bestandteil. Auch Gladstone hat dieses Terpen erhalten. E. R. A. Wright und E. S. Piessé unterwarfen das Pomeranzenschalenöl der Destillation (Chemical News. 24, 1871, p. 147) und fanden, daß das Del zwischen 175 und 180° fast vollständig abdestilliert. Nur eine geringe Menge 2,8 Prozent einer harzartigen Masse blieb zurück, die in heißem Alkohol etwas löslich war; sie besaß keinen Geruch, einen bitter aromatischen Geschmack und die Zusammensetzung $C_{20}H_{30}O_3$. Beim Stehen erhärtete sie nicht. Das Destillat zeigte nach der Rektifikation den Siedepunkt 175 bis 177° und wurde durch Salpetersäure entweder vollständig verbrannt oder verharzt, während Chromsäure weniger energisch einwirkte; bei ersterer

Oxydation entstand etwas Oxalsäure, bei letzterer Essigsäure. Deshalb glauben Wright und Piessé dem Hesperiden die Konstitution $C_8H_{12} = CH - CH_2$ zusprechen zu sollen. Wright hat seine Untersuchungen dann fortgesetzt (Chemical News 27, 1873, p. 82, 180) und gefunden, daß der Körper $C_{20}H_{30}O_3$ bei 300° noch nicht flüchtig ist; ferner, daß das Pomeranzenöl etwa 0,3 Prozent Myristikol $C_{10}H_{16}O$ enthält, jedoch von ungewöhnlichem Geruche; endlich, daß das Hesperiden $C_{10}H_{16}$ bei 178° (torr.) siedet. Auch beobachtete er, daß Chromsäure neben Kohlen- und Essigsäure aus Hesperiden eine geringe Menge eines bei 210° siedenden Camphers $C_{10}H_{16}O$ liefert. Wird Brom in gut gekühltes Hesperiden eingetragen, so entsteht ein Dibromid, welches durch Erhitzen in Bromwasserstoff und Cymol zerlegt wird; letzteres macht 80 Prozent vom angewendeten Hesperiden aus. Wallach konstatierte endlich (1884, 1885), daß das Pomeranzenschalenöl fast ausschließlich aus Hesperiden besteht; dieses aber, identisch mit Citren und Karven, nannte er bekanntlich Limonen.

Sonach steht fest, daß Pomeranzenschalenöl fast ausschließlich Limonen, daneben nur etwa 0,3 Prozent Myristikol und 2,8 Prozent eines Körpers $C_{20}H_{30}O_3$ enthält. Der letztere ist noch nicht näher untersucht und wohl durch Oxydation aus dem Oele entstanden.

Von chemischen Reaktionen seien die folgenden angeführt. Zunächst ist für Pomeranzenschalenöl (aber nur für reines!) die Leichtigkeit charakteristisch, mit welchem es mit Brom das Limonentetrabromid liefert. Auch Jod wird lebhaft aufgenommen, nach Williams zu 342 bis 348 Prozent; das Oel scheidet hierbei eine dunkelgefärbte Jodverbindung aus. Ueber die Einwirkung von Salpeter- und Chromsäure wurde bereits berichtet. Die Absorption von Alkali ist gering (0,38 bis 0,39 Prozent). In alkoholischer Kalilauge löst sich das Oel nur in der Wärme klar, scheidet aber in der Kälte sich mit goldgelber Farbe in der Hauptsache wieder aus.

Verfälschungen, Verwendung. Das Pomeranzenöl wird insbesondere mit Spiritus, Terpentinöl und schlechteren Aurantiaceenölen verfälscht.

Mischungen von Portugalöl und Terpentinöl ergeben das Limonentetrabromid nicht mehr; sie werden mit Alkohol von 95 Prozent zu gleichen Raumteilen geschüttelt, auch nach längerem Stehen nicht klar und besitzen ein durchaus verändertes Drehungsvermögen. Nach Watts (Seifenfabrikant 5, 1885, S. 195) gibt gepreßtes Pomeranzenöl mit Neßlers Reagens eine hellgelbe Mischung, destilliertes dagegen eine dunkelgraue bis schwarze Flüssigkeit. Letztere Färbung liefern auch alte verharzte Oele mit Neßlerschem Reagens. Gepreßtes Oel soll beim Schütteln mit Chromsäure ein rotes Harz ergeben, welches sich fest an die Gefäßwandungen anlegt, während destilliertes Oel diese Erscheinung nicht zeigt.

Verwendet wird das Pomeranzenöl medizinisch als Korrigens innerlich (nur das bittere Pomeranzenöl); sonst dient das Oel zur Bereitung von Parfümerien und Likören. Das Portugalöl ist z. B. der wesentliche Bestandteil im Lissabon- oder Portugalwasser, einem Taschentuchparfüm.

Anmerkung.

Von H. Hänsel in Pirna werden sogenannte Patentöle oder Olea sine terpeno in den Handel gebracht, welche angeblich die betreffenden Oele frei von den nicht oder nicht angenehm riechenden Terpenen sind, also den Wohlgeruch der Oele in konzentrierter Form bieten. Ein solches Pomeranzenschalenöl besaß nach E. Geißler die Dichte 0,909, ein anderes nach Schmeißinger $D = 0,9004$ bei 15° und den Siedepunkt 215° der Hauptfraktion, sowie dem Drehungsvermögen $+ 36^\circ$ im Halbschattenapparat von Schmid und Haensch bei 100 mm Säulenlänge (Chem. Centralbl. [3] 12, 1881, S. 505. — 19, 1888, S. 982). Das Oel gibt mit 60 bis 65 Teilen Spiritus von 70 Prozent eine klare Auflösung und mischt sich mit Alkohol von 88 Vol. Prozent im jeden Verhältnis. Das Drehungsvermögen im Wildschen Polaristrobometer bei 220 mm Länge betrug $+ 32^\circ$. Jod

hatte auf das Del keine Einwirkung, desto energischer Natrium. Die Darstellung des Deles soll durch fraktionierte Destillation bewirkt werden. Schimmel & Comp. in ihrem Jahresberichte sind der Ansicht, daß die Entfernung des Terpens aus dem leicht zersehblichen Pomeranzenschalenöl nur auf Kosten der Güte des Deles möglich sein wird und sich also nicht empfiehlt (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451).

78. Das Mandarinenöl.

Der Mandarinenorangenbaum ist eine Varietät des Apfelsinenbaumes (nach Luca Citrus Bigaradia Sinensis und Citrus Bigaradia myrtifolia). Die Schalen der Mandarinen liefern ein ätherisches Del, welches S. de Luca untersucht hat (Journ. f. prakt. Chemie 75, 1858, S. 187). Die Mandarinen sind kleine Orangen, deren Schalen sehr angenehm riechen und deren in mehrere Fächer geteiltes Innere sehr gut und schwach süß schmeckt. Die Pflanze kommt häufig in Sizilien, gewissen Teilen von Kalabrien, in Algier, China u. s. w. vor. Da aber die Früchte einen ziemlich hohen Preis haben, so wird Mandarinenöl nicht in den Handel gebracht. Durch Auspressen der Schalen bekommt man ein goldgelbes, klares sehr bewegliches Del von angenehmem Geruch und an Orangenschalen erinnerndem Geschmack. Bei 178° geht das Del bis auf einen geringen Rückstand, den Farbstoff, über. Das Destillat ist farblos, riecht und schmeckt wie das Del und besitzt $D = 0,852$ bei 10°. Seine Zusammensetzung ist die eines Terpens $C_{10}H_{16}$. Das Del ist unlöslich in Wasser, dem es aber seinen Geruch erteilt, löslich im 10fachen Volumen Alkohol und in jeder Menge Schwefelkohlenstoff, Aether oder Eisessig. Es löst Jod, Brom, Harze, Oele, Wachs, Phosphor, Schwefel u. s. w. Durch konzentrierte Schwefelsäure wird es rot gefärbt, welche Färbung, bei Zugabe von Wasser unter Erührung in Gelb umschlägt. In der Wärme wird das Del durch Schwefelsäure verkohlt. Kalte Salpetersäure färbt das Del gelb, warme verharzt es. Mit konzentrierter Salzsäure entsteht bei mehrtägigem Stehen ein kristallisiertes Dichlorhydrat $C_{10}H_{14}Cl_2$, aus kleinen durchsichtigen Blättchen bestehend. Das Del ist stark rechtsdrehend und fluoresziert im reinen Zustande bläulich. Es ist wohl anzunehmen, daß das Terpen des Mandarinenöles Limonen sei. Nach Stohmann kommt das Del von Reggio aus in den Handel.

79. Das Petitgrainöl.

Essence de petit grain, de néroli petit grain.

Abstammung, Gewinnung. Das Del wird durch Destillation von unreifen Früchten, Blüten, Blättern, jungen Schößlingen u. s. w. verschiedener Citrusarten gewonnen. Der Name rührt davon her, daß das Del ursprünglich nur aus den „petit grains“ dargestellt wurde, d. h. aus den kleinen grünen Früchten, welche der Blüte folgen. Man unterscheidet im Handel nach Piesse verschiedene Sorten, nämlich: Essence de petit grain doux aus den Blättern von Citrus Aurantium Risso; ferner Essence de petit grain limon aus den Blättern von Citrus vulgaris Risso; Essence de petit grain bigaré aus den Blättern von Citrus Bigaradia Duham. u. s. w. Letzteres ist das beste Petitgrainöl. Man sammelt die Schößlinge, bindet sie in Bündel und liefert sie in die Fabriken. Hier werden die stärkeren Schößlinge zerquetscht, die Blätter und jungen Zweige zerschnitten, worauf alles mit Wasser in die Destillierblasen gelangt (Mierzinski, Riechstoffe). Doch pflegt das Petitgrainöl des Handels ein Gemisch aus Oelen verschiedener Herkunft zu sein.

Eigenschaften. Das Petitgrainöl riecht dem Orangenblütenöl ähnlich, aber bei weitem nicht so fein. Seine Farbe ist gelblich, sein Geschmack ähnlich dem des Orangenschalenöls und ziemlich mild. Seine sonstigen Eigenschaften wechseln sehr bedeutend mit den verwendeten Rohmaterialien.

Seine Dichte wird von Gladstone zu 0,8765 bei 15,5° angeführt. Es ist rechtsdrehend und in gleichem Volumen stärksten Weingeist löslich. Ueber seine Zusammensetzung liegen keine bestimmten Angaben vor; sie ist jedenfalls wechselnd, aber Limonen wird wohl stets der Hauptbestandteil sein. Neben dem besonders geschätzten französischen Petitgrainöl kommt neuerdings amerikanisches in den Handel (von Assuncion in Paraguay aus), welches der südfranzösischen und algerischen Essenz eine schwere Konkurrenz bereitet. Leider wird in Südamerika beträchtlich mehr erzeugt als Absatz zu finden vermag. Während 1885 nur 853 kg aus Paraguay ausgeführt wurden, betrug der Export 1887 bereits 3089 kg. Die Folge davon war, daß 1879 1 kg beste Ware 45 Mark und 1889 nur 20 bis 22 Mark kostete. Neuerdings scheint jedoch die Erzeugung des Oels eingeschränkt worden zu sein (Schimmels Bericht, Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — 12, 1888, S. 1396. — 13, 1889, S. 451, 1359).

Verwendung. Das Öl wird insbesondere zum Parfümieren von Seifen, doch auch zur Erzeugung von Parfüm, namentlich von kölnischem Wasser verwendet. Verfälscht wird es ähnlich wie Neroliöl, dient aber selbst in sehr beträchtlichem Maße zum Verfälschen feinerer Citrusöle.

80. Das Bergamottöl.

Oleum Bergamottae. Essence de bergamote. Oil of Bergamot.

Abstammung, Gewinnung. Die Frucht des Bergamottcitronenbaums (*Citrus Bergamia* Risso; *Citrus Bergamia* var. *vulgaris* Risso et Poiteau) enthält in ihrer dünnen goldgelben Schale das Bergamottöl. Dasselbe sitzt in den äußersten Schichten der Schale in kleinen Zellen eingeschlossen und wird durch das Nadelverfahren oder durch Pressung gewonnen. Die beste Sorte wird durch erstere Methode erhalten, aber ungefähr $\frac{4}{5}$ des verkauften Oels sind durch Auspressen der Fruchtschalen oder durch Destillation derselben mit Wasser gewonnen. Der Ertrag ist der beste von allen Aurantiaceenölen, nämlich bis zu 3,44 Prozent. 100 Früchte ergaben 85 bis 90 g Öl. Das Bergamottöl wird nach Hoffmann-Pinther und Soltzien (Seifenfabrikant 7, 1887, S. 96) im November aus ausgewachsenen, aber noch grünen Früchten dargestellt, welche dann noch so fest sind, daß man sie mit Maschinen abraspeln kann. Hierbei fließt die Hauptmasse des Oels ab. Die zerkleinerten Schalen werden dann noch gepreßt. Das Öl muß man absetzen lassen und dann noch mehrfach filtrieren. Bei der ganzen Arbeit darf das Öl mit keinem Metall, außer mit Eisen, in Berührung kommen. Man unterscheidet im Handel drei Sorten Bergamottöl (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 57): als beste Bergamote extrait à la main, welches nach dem Schwammverfahren nach vorheriger Aufquellung der Schalen in Wasser gewonnen wird; als zweite Sorte Bergamote durée oder mûre und als dritte Essence de bergamote schlechtweg. Die letzten beiden Sorten ergeben sich beim Auspressen der ganzen Früchte in hölzernen Pressen mit gewelltem Boden. Das schlechteste Produkt liefert die Destillation.

Physikalische Eigenschaften. Das frische Bergamottöl sieht weingelb bis honiggelb aus, wird aber bei der Aufbewahrung in kupfernen Gefäßen grün gefärbt. Der Geruch des Oels erinnert gleichzeitig an Orangen und Zitronen; der Geschmack ist gewürzhaft und bitterlich. Mit Wasser

destilliertes Bergamottöl ist farblos, hält sich aber noch schlechter, als das nicht rektifizierte Del. Wird Bergamottöl in schlecht verschlossenen Gefäßen aufbewahrt, so wird es trübe, färbt sich bräunlich und nimmt unter Verharzung einen terpentinähnlichen Geruch an. Man muß es daher in luftdicht verschlossenen, gänzlich gefüllten Flaschen an kühlen, dunklen Orten aufbewahren. Das Bergamottöl ist in 0,83 Teilen absoluten Alkohols und in gleichen Teilen 95prozentigem Spiritus klar löslich; ebenso löst es sich in 4 Teilen Eisessig. Die Dichte wird verschieden angegeben, nämlich zwischen 0,85 und 0,89; nach Williams (1889) ist $D = 0,878$ bis $0,879$ bei $15,55^{\circ}$; nach Mierzinski (Riechstoffe) für rektifiziertes Del $= 0,8611$. Der Siedepunkt liegt nach Hoffmann und Soltzien bei 183 bis $183,5^{\circ}$ für rohes und bei $164,5^{\circ}$ für rektifiziertes Del; nach Williams bei $187,78$ bis 190° . Das Bergamottöl ist rechtsdrehend, und zwar beträgt für Natriumlicht und 1 dm Flüssigkeitssäule die Drehung $+10,5$ bis 13° bei rohem und $+25^{\circ} 58'$ bei rektifiziertem Del, so daß also für letzteres eine beträchtliche Zunahme des Rotationsvermögens zu konstatieren ist. Das Del zeigt im Spektroskop ein Chlorophyllspektrum. Bei langem Stehen setzt das Del bei 160° schmelzende Krystallblättchen ab; einige Grade unter 0° erstarrt es vollständig.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Bergamottöl wurde zuerst 1840 von Soubeiran und Capitaine untersucht, welche darin wenigstens zwei verschiedene Bestandteile nachwiesen, von denen der eine, flüchtigere ein ziemlich bedeutendes Drehungsvermögen besitzt, der andere minder flüchtige inaktiv ist. Wenigstens der eine, wahrscheinlich aber beide Anteile sind Terpene $C_{10}H_{16}$. Außerdem scheint noch eine geringe Menge eines schwer flüchtigen sauerstoffhaltigen Körpers darin enthalten zu sein (72,1 Prozent C; 10,8 Prozent H; 17,1 Prozent O). Nach Ohme wäre das Bergamottöl als Terpenhydrat gemischt mit einem nicht näher untersuchten Anteil aufzufassen. Ohme sowohl, wie Mulder fanden in dem (oben erwähnten) krystallinischen Absatz des Bergamottöles einen in Nadeln krystallisierenden Körper, das Bergapten, welcher bei 206° schmilzt, unzerseht flüchtig, geruchlos und in siedendem Wasser, in Alkohol und Aether löslich ist. Die einfachste für das Bergapten passende Formel wäre C_8H_8O (66,3 Prozent C; 3,8 Prozent H; 29,9 Prozent O). In neuerer Zeit ist das Bergapten wieder von R. Godefroy untersucht worden (Chem. Centralbl [3] 12, 1881, S. 372). Derselbe bestätigt im allgemeinen die schon angeführten Beobachtungen über die Eigenschaften dieses Körpers, führt aber den Schmelzpunkt zu 180° an und hat beobachtet, daß Bergapten schon vor dem Schmelzen sublimiert. In konzentrierter Schwefelsäure, wie in Natronlauge ist es löslich und wird aus ersterer durch Wasser, aus letzterer durch Säure unverändert gefällt. Seine Formel ist $C_{11}H_{10}O_2 = C_{11}H_8O_2 + 2H_2O$, was mit der oben angeführten nicht übereinstimmt. Durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure erhält man daraus die feste Bergaptensäure $C_8H_8O_{10}$. Durch Frände war (1880) die Formel des Bergaptens mit $C_{17}H_{16}O_8$ und sein Schmelzpunkt mit 181 bis 182° angeführt worden. Nach W. A. Tilden und Ch. R. Bed bildet die aus Bergamottöl krystallisierende Verbindung farblose bei 270 bis 271° schmelzende Säulen (Chemisches Centralblatt 61, 1, 1890, S. 719). Jedenfalls fehlt also über das Bergapten noch die nötige Klarheit. Dagegen haben die Untersuchungen Wallachs zweifellos als Hauptbestandteil des Bergamottöles das Limonen $C_{10}H_{16}$ nachgewiesen. Derselbe ist in der bei 175 bis 180° übergehenden Fraktion enthalten. Die recht beträchtliche Fraktion von 180 bis 190° wurde nicht näher untersucht; dagegen enthielt der über 190° siedende Anteil Dipenten.

Somit besteht das Bergamottöl aus vorwiegend Limonen mit wenig Dipenten und Bergapten, sowie nicht unbeträchtlichen Mengen eines nicht näher bekannten Körpers gemischt. —

Von sonstigen chemischen Eigenschaften und Reaktionen des Bergamottöls sind die folgenden hervorzuheben. Gegen Jod verhält es sich wie das Neroliöl; nach Williams nimmt es 247,9 bis 283,7 Prozent Jod auf. Auch Natrium wird von Bergamottöl absorbiert (8,78 bis 11,43 Prozent). Salpetersäure färbt das Öl bräunlichgelb, sich selbst grünlichgelb, und verharzt das Öl beim Erhitzen vollständig. Schwefelsäure liefert zunächst eine trübe Mischung, woraus die Säure sich hell rötlichgelb gefärbt abscheidet, während das Öl gelbbraun (vorherrschend gelb) erscheint. In alkoholischer Kalilauge löst sich Bergamottöl klar mit goldgelber Farbe; in der Wärme wird die Lösung trüb und bräunlich. Chlornasserstoff liefert ein flüßiges Dichlorhydrat. Phosphor-pentoxid erhitzt das Öl stark; es destilliert ein citronenähnlich riechender Kohlenwasserstoff ab. — Das Bergamottöl reagiert sauer, was von einem geringen Essigsäuregehalt herrühren soll.

Verfälschungen, Verwendung. Das Bergamottöl wird mit Spiritus, Mandelöl, Pomeranzenschalenöl, hauptsächlich aber mit Citronenöl verfälscht.

Die Beimischung von Alkohol läßt sich durch Zusatz der gleichen Mengen an reinem Oliven- und Mandelöl nachweisen, da bei Gegenwart von Weingeist die Öle sich nicht mischen, mit reinem Öle dies dagegen leicht thun. Auch durch Zusatz von Weingeist soll man gewisse Verfälschungen nachweisen können; das reine Öl wird blaßgraugelb, bildet einen Bodensatz, der fest anliegt und flockig ist, und nach zwei Tagen ganz unbedeutend geworden ist.

Verwendet wird das Bergamottöl vorzugsweise in der Parfümerie zur Bereitung von kosmetischen Mitteln, zum Parfümieren von Seifen, auch in der Likörfabrikation. Vermischt mit anderen ätherischen Ölen erhöht es deren Wohlgeruch und verleiht namentlich den Gewürzölen eine Lieblichkeit, wie kein anderer Zusatz. Eine Lösung von 210 g Bergamottöl in 4 l rektifiziertem Weingeist bildet den Bergamottextrakt, welcher insbesondere zu Taschentuchparfüm benützt wird. Das Bergamottöl wird gewöhnlich in kupfernen, innen verzinnnten Kaniern oder Estagnons verkauft, die 25 bis 30 kg Inhalt besitzen. Nimmt es hierbei wegen mangelhafter Verzinnung der Ballons Kupfer auf, so gewinnt es eine smaragdgrüne Farbe. Solches Öl zeigt ein verändertes Chlorophyllspektrum: es wird nämlich mehr Gelb und Rot absorbiert, während das Blau heller erscheint. Das gesuchteste Bergamottöl stammt von Messina.

81. Das Limettöl.

Aus den Schalen der Frucht von *Citrus Limetta* Risso = *Citrus medica* γ. L. erhält man durch Pressung das Limettöl (*Oleum Limettae*. *Essence de lime* ou *limette*. *Lime-oil*, *oil of rind Limetta*). Nach Mierzinski stammt dasselbe jedoch aus den Blättern und jungen Sprößlingen des Limettbaumes und wird durch Destillation derselben mit Wasser gewonnen. Das Öl ist dem Bergamottöl ähnlich, besitzt aber einen etwas abweichenden, fein aromatischen Geruch und einen brennend kampherartigen, lange nachhaltenden Geschmack. Es ist gelb gefärbt, reagiert sauer und hat $D = 0,877$ (Mierzinski) oder 0,931 (Maier). In Weingeist ist es schwer löslich; bei 170° fängt es an zu kochen. Nach Dumas besteht es aus Terpen $C_{10}H_{16}$ (Journ. f. prakt. Chemie 4, 1835, S. 435), während Mierzinski (Niedstoffe) als Bestandteile des Öles anführt; Limonen $C_{10}H_{16}$, Siedepunkt 176° ; Terpinol $C_{10}H_{17}OH$; Methylnonylketon $CH_3CO C_8H_{17}$; Diterpen $C_{20}H_{32}$. Nach W. A. Tilden und Ch. R. Bed (Chem. Jtg. 14, 1890, S. 377) krystallisiert aus dem durch Handpressen erhaltenen Öle von *Citrus limetta* eine Substanz von der Formel $C_{14}H_{22}O$, welche sie Limettin nennen. Dieselbe bildet kleine gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 121 bis 122° und liefert beim Schmelzen mit Kali Phloroglucin-, Essig- und Ameisensäure. Ähnliche Stoffe liefert auch Citronenöl ($C_{14}H_{22}O$, Schmelzpunkt 116°) und Bergamottöl (Schmelzpunkte 270 bis 271°). Seiner Verwendung in der Parfümerie ist der hohe Preis hinderlich. Nach Stohmann kommt das Öl von Montserrat aus in den Handel.

82. Das Citronenöl.

Oleum Citri. Essence de citron, de limon. Oil of citron, Lemon oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Früchte des Citronen- oder Limonenbaums (*Citrus Limonum* Risso = *Citrus medica* β . L.) enthalten in ihrer Schale das ätherische Citronen- oder Limonenöl. Citronen und Limonen sind zwar nicht völlig gleich (die Limonen sind kleiner, länglicher, mit dünnerer Schale, etwas ölrmer und saurer, als die Citronen), aber das aus ihnen gewonnene flüchtige Del weist keine Unterschiede auf. Die Gewinnung des Citronenöls geschieht von Ende November ab, zu welcher Zeit die Früchte noch grünlichgelb sind. Das feinste Del erhält man durch das Schwammverfahren. Gewöhnlicher jedoch stellt man es durch Pressung der Schalen dar (Essence de citron au zeste), wobei man ein gutes Del von schönem Geruche und entschiedenem Citronengeschmack erhält. Schlechteres Del liefert die Destillation der Schalen mit Wasser (Essence distillée, Essence de limons). Das Citronenöl bedarf der Klärung; nach Cobb ist in vielen Fällen das Ausschütteln mit warmem Wasser als einfaches und wirksames Reinigungsmittel zu empfehlen. Das Wasser scheidet sich bei genügend langem Stehen wieder ab und ein dicklicher Absatz bildet sich, von dem man das Del leicht fast vollständig abgießen kann. So gereinigtes Del ist wesentlich beständiger als bloß geklärtes, da die schleimigen Stoffe, welche letzteres doch noch enthält, die chemische Veränderung des Dels in Licht und Luft sehr zu begünstigen scheinen. Jedenfalls muß aber auch das gereinigte Citronenöl in gefüllten gut verschlossenen Gefäßen an dunklen, kühlen Orten aufbewahrt werden. — Die Hauptmasse des Citronenöls kommt von Messina aus in den Handel. Der Ertrag an Del wird von Rayband zu 1,84 Prozent angegeben. Um 1 kg Del zu erhalten sind bei der Pressung die Schalen von ungefähr 110 Citronen, dagegen bei der Destillation von 150 bis 450 Citronen nötig; man erzielt aber im letzteren Falle sogar die bessere Delausbeute, wenn man die Schalen von der Destillation gehörig zerkleinert, z. B. nach Trautwein mit Glaspulver zerstoßt, damit die Delzellen gehörig geöffnet werden.

Physikalische Eigenschaften. Das gepreßte Citronenöl ist gelblich gefärbt, riecht sehr angenehm nach Citronen und schmeckt ebenso, jedoch gleichzeitig scharf gewürzhaft. Es reagiert sauer und besitzt $D = 0,851$ bei 15° (Flückiger 1856), $D = 0,855$ bis $0,871$ bei $15,55^{\circ}$ (Williams 1889) oder $= 0,8541$ bis $0,8548$ für rohes und $0,8611$ bei 20° für rektifiziertes Del (Hoffmann und Soltzien 1887), dagegen nach Mierzinski (Riechstoffe) $0,8492$ für rektifiziertes Del. Der Siedepunkt liegt bei 170 bis 176° für rohes und $164,5^{\circ}$ für rektifiziertes Del, nach Williams bei $174,5$ bis $175,6^{\circ}$ für feinstes englisches Del des Handels. Das Del ist nach Mierzinski (Riechstoffe) linksdrehend, wenn auch ganz schwach, nach allen anderen Autoren stark rechtsdrehend. Nach Hoffmann-Pinther und Soltzien beträgt die Drehung bei 1 dm Länge der Flüssigkeitssäule im Laurentschen Halbschattenapparat für rohes Del $+56^{\circ} 30'$ bis $+60^{\circ} 32'$, dagegen für rektifiziertes Del $+62^{\circ} 57'$. Wird Citronenöl im geschlossenen Rohre auf 300° erhitzt, so verändert sich sein Drehungsvermögen nicht (wohl aber nimmt bei gleicher Behandlung das des Terpen-

tinöls sehr wesentlich ab!). Ueber das destillierte Citronenöl macht W. A. Tilden (Jahresb. der Chemie 1879, S. 943) folgende Mitteilungen. Das Öl ist blaßgelb, hat $D = 0,85$ bei 20° und zeigte bei 100 mm Schichtenlänge im Wildschen Polaristrobometer die Ablenkung $+58^{\circ} 34'$ und $+59^{\circ} 16'$. Es destilliert fast vollständig zwischen 177 und 250° . Der Geruch des destillierten Oels ist minder fein als der des gepreßten, der Geschmack etwas bitterlich und scharf aromatisch. Die Farbe ist im ganz frischen Zustande wasserhell. — Das Citronenöl beider Art ist im Wasser fast unlöslich, dagegen leicht löslich in gleichen Raumteilen Weingeist von 95 Prozent, oder in absolutem Alkohol, ferner in Schwefelkohlenstoff und Eisessig. Wird Citronenöl sehr lange aufbewahrt, so scheidet es ein Stearopten ab (das destillierte Öl soll dies nicht thun!); ebenso wird es erst durch die Aufbewahrung sauer. Das Citronenöl löst Oele, Harze, Schwefel, Phosphor u. s. w. auf.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach Blanchet und Sell besteht das Citronenöl aus zwei Terpenen $C_{10}H_{16}$, wovon der eine Citren oder Citronyl, der andere Citryl oder Citrilen genannt wird (Liebig's Annalen 6, S. 260); ersteres bildet ein festes Dichlorhydrat, den künstlichen Citronenölkampfer, welches bei 41 bis 44° schmilzt. Das Citryl dagegen bildet ein flüssiges Chlorhydrat. Wird Citronenöl rektifiziert, so hinterläßt es einen unbedeutenden krystallinischen Rückstand, den (natürlichen) Citronenölkampfer, welcher nach Mulder (Liebig's Annalen 31, S. 69) bei 45° schmilzt und über 100° destilliert, in kochendem Wasser reichlich löslich ist und die Formel $C_{10}H_{16}O$ besitzt. Soubeiran und Capitaine glauben daß Citren und Citryl, bezüglich deren Chlorhydrat, erst bei der Einwirkung von Salzsäure auf das Öl entstehen (Liebig's Annalen 34, S. 317); doch fand auch M. Berthelot zwei verschiedene Bestandteile im Citronenöle auf (Journ. f. prakt. Chemie 59, 1853, S. 137, 140), insofern bei der Destillation im luftleeren Raume zuerst eine Flüssigkeit mit dem Drehungsvermögen $+56,4^{\circ}$, später mit $+72,5^{\circ}$ überging, beide Male bei 100 mm Länge und Einstellung auf die Uebergangsfarbe. Die zweite Fraktion enthielt 3 Prozent Sauerstoff. In der Retorte blieb eine sauerstoffhaltige, flüchtige krystallisierte Substanz zurück (mit 58 Prozent C; 7,5 Prozent H; und 34,5 Prozent O), der Citronenölkampfer, welcher über 100° schmilzt, im Wasser unlöslich und in warmem Alkohol etwas löslich ist (abweichende Angaben, vergl. oben Mulder). A. Oppenheim fand, daß Citronenöl zum größten Teile bei 173 bis 174° übergeht und bei 185° nur einen geringen harzartigen Rückstand läßt (Berliner Berichte 5, 1872, S. 627, 628). Es bildet mit Brom ein Terpendibromid $C_{10}H_{16}Br_2$, welches beim Erhitzen mit Anilin in zugeschmolzener Röhre (auf 190° 8 Stunden lang) sich unter Abspaltung von Cymol zerlegt. Das Cymol aus Citronenöl verhielt sich genau so wie jenes aus amerikanischem Terpentinöl, so daß die Terpene der beiden Oele als identisch anzusehen sind; das Terpen des amerikanischen Terpentinöles ist aber Rechtsparinen. Weiter hat W. A. Tilden (1879, l. c.) durch Fraktionierung des destillierten Citronenöles drei Destillate und einen Rückstand erhalten. Zuerst geht ein Terpen über, welches identisch mit dem Hauptbestandteil des französischen Terpentinöles sein soll, also Linkspinen wäre. Eine zweite Fraktion siedet bei 176° und enthält Citren, also nach Wallachs Bezeichnung Limonen, welches sich jedoch in einigen Stücken von den Limonen des Orangenöles unterscheiden soll. Das dritte Destillat besteht aus Cymol $C_{10}H_{16}$. Das vierte Destillat siedet über 200° , ist rechtsdrehend und hat die Formel $C_{10}H_{16}O$. Der Destillationsrückstand endlich ist dicklich und besteht zum Teil aus Polyterpenen, zum Teil wahrscheinlich aus einem Essigsäureester der Formel $CH_3COOC_{10}H_{17}$, welcher sich in der Hitze in Terpen und Essigsäure zerlegt. C. A. A. Bright fand in einem Citronenöle als Hauptbestandteil einen Kampfer $C_{10}H_{16}O$, welcher den Siedepunkt 199 bis 205° besaß und mit Phosphorsäureanhydrid Terpen, mit Brom Cymol lieferte (Husemann). G. Boucharlat und J. Lafont untersuchten die Chlorhydrate, welche die einzelnen Fraktionen des Citronenöles ergaben (Comptes rendus 101, 1885, p. 383), und fanden dabei, daß der größte Teil des Oeles aus Citren (Limonen) besteht, welches bei 178° kocht,

ein sehr starkes Rechtsdrehungsvermögen besitzt ($+105^\circ$) und mit Chlornasserstoff ein festes Dichlorhydrat liefert. Außerdem sind noch mehrere Terpene vorhanden, welche über 162° sieden und Monochlorhydrate liefern. Endlich wurde ein wenig Cymol nachgewiesen. D. Ballach (Liebig's Annalen 227, 1885, S. 290) wies in dem bis 200° übergehenden Anteile des Citronenöles zwei Terpenen nach, von denen das eine unter 170° siedet, direkt kein festes Bromid liefert, wohl aber durch Erhitzen auf 250 bis 270° in einen Kohlenwasserstoff verwandelt wird, welcher leicht das bei 124 bis 125° schmelzende Tetrabromid ergibt, und also Pinen ist, während das andere Terpen zwischen 175 bis 180° siedet und leicht ein bei 104 bis 105° schmelzendes Tetrabromid bildet, also Limonen ist. — J. Lafont hat aus 6 kg Citronenöl ungefähr 100 g eines linksdrehenden Kohlenwasserstoffes vom Siedepunkt 164° erhalten (1,67 Prozent), während der Hauptbestandteil durch das rechtsdrehende Limonen gebildet wird. Dasselbe siedet bei 175 bis 178° und besitzt $[\alpha]_D = +93^\circ$. (Bull. Soc. Chim. N. S. 48, 1887, p. 777. — 49, 1888, p. 17). Nach W. A. Tilden und Ch. R. Bedd scheidet Limonenöl beim Stehen eine bei 116° schmelzende Substanz von der Zusammensetzung $C_{14}H_{14}O_2$ aus (Chemisches Centralblatt 61, 1, 1890, S. 719). Nach Schimmel & Comp. (Bericht Okt. 1888, 1890) enthält das Citronenöl 7,5 Prozent eines Aldehyds $C_{10}H_{16}O$, Citral genannt, mit $D = 0,899$ bei 15° und dem Siedepunkt 228 bis 229° . Er riecht nach Citronenöl und ist in Spiritus klar löslich.

Faßt man alles, was über die Zusammensetzung des Citronenöls bekannt geworden ist, zusammen, so ergibt sich folgendes. Hauptbestandteil des Oeles ist Limonen $C_{10}H_{16}$; in geringen Mengen findet sich ferner Pinen $C_{10}H_{16}$ (nach Lafont etwa 1,67 Prozent). Ob das Pinen rechts- oder linksdrehendes ist, steht nicht zweifellos fest. Weiter enthält das Del einen oder einige sauerstoffhaltige Körper, über welche nichts übereinstimmend sicheres bekannt ist; vielleicht ist dieser Körper Cineol $C_{10}H_{18}O$, womit allerdings die gefundenen Siedepunkte nicht stimmen. Schließlich scheinen manche Citronenöle etwas Cymol $C_{10}H_{14}$ zu enthalten.

Von chemischen Reaktionen des Oeles sind noch die folgenden zu nennen. Jod wird unter sehr lebhafter Reaktion und Umwandlung des Oeles in ein weiches Harz aufgenommen, und zwar nach Williams zu 320 bis 360 Prozent. Die Ägylalabsorption ist gering (0,67 bis 1,9 Prozent). Alkoholische Kalilauge löst das Del nicht auf, färbt es aber goldgelb. Salpetersäure wirkt in der Kälte wenig ein, verharzt aber in der Wärme das Del. Schwefelsäure färbt das Del gelbbraun, sich selbst gelbrot. Ein Gemisch aus Alkohol, Salpetersäure und Citronenöl scheidet nach einigem Stehen das Terpenhydrat $C_{10}H_{16} \cdot 2H_2O + 2H_2O$ ab.

Verfälschungen, Verwendung. Das Citronenöl wird mit Alkohol, auch mit Terpentinöl verfälscht.

Eine Verfälschung mit Alkohol läßt sich nach L. Salzer wie folgt konstatieren (Chem. Centralbl. [3] 15, 1884, S. 447): man bringt das Del in ein trockenes Probierröhrchen, ohne die Wände zu benetzen, und streut dann auf den mittleren und oberen Teil des Rohres einige Stäubchen Fuchsin. Nun erhitzt man zum Sieden. Ist Alkohol vorhanden, so wird durch Kondensation von Alkohol um jedes Fuchsinstäubchen ein roter Hof gebildet. Man soll auf diese Weise noch Verfälschung mit 0,1 Prozent Alkohol nachweisen können. — J. Flawitzki weist darauf hin, daß der Hauptbestandteil des Citronenöles, das Rechtslimonen bei 177° siedet $D = 0,8448$ bei 20° und $\alpha_D = +92,3^\circ$ besitzt, woraus hervorgeht, daß ein Citronenöl des Handels, welches ihm zur Untersuchung vorlag und $\alpha_D = +60^\circ$ besaß, sowie 10 Prozent eines linksdrehenden Terpens mit Siedepunkt 156° , $D = 0,857$ bei 20° und $\alpha_D = -29,8^\circ$ enthielt, offenbar mit französischem Terpentinöl verfälscht worden war (Chem. Centralbl. [3] 11, 1880, S. 570). Die Angaben über Erkennung von Terpentinöl im Citronenöl mit Hilfe von buttersaurem Kupfer, aus welchem Kupferoxydul reduziert werden soll, widersprechen sich, so daß diese Methode wohl nicht brauchbar ist (Seifenfabrikant 5, 1885, S. 329, 448. — 7, 1887, S. 96). Das sicherste

bleibt sonach immer die Feststellung des Drehungsvermögens oder die Sagersche Methode mit Guajak. — Zur Unterscheidung von gepreßtem und destilliertem Citronenöl sollen nach Schail (Polyt. Centralbl. 38, 1872, S. 1166) die folgenden Reaktionen dienen. Zunächst verpufft gepreßtes Öl mit Jod, destilliertes dagegen nicht. Weiter färbt konzentrierte Schwefelsäure destilliertes Öl viel langsamer dunkel als gepreßtes Öl.

Die Verwendung des Citronenöls ist eine sehr bedeutende in der Parfümerie; so z. B. enthält das kölnische Wasser Citronenöl, was man leicht an dem ausgesprochenen Citronengeruch bemerkt, welchen dieses Parfüm auf Zusatz weniger Tropfen Ammoniak zeigt. Gemischt mit Rosmarin-, Nelken- und Römischöl liefert es ein sehr angenehm riechendes Parfüm. Für zusammengesetzte Wohlgerüche benutzt man gewöhnlich die alkoholische Lösung des Citronenöls (150 bis 200 g Öl auf 5 l Alkohol nach Piesse, 200 bis 250 g Öl auf 4 l Weingeist nach Hirzel). Zum Parfümieren von Fetten darf man das Citronenöl dagegen nicht verwenden, da seine eigne leichte Oxydierbarkeit auch das Ranzigwerden der Fette begünstigt. Auch medizinisch findet das Citronenöl hier und da Anwendung.

Terpenfreies Citronenöl. Das Oleum Citri sine terpeno des Handels ist von E. Geißler und von Schweißinger untersucht worden (Chemisches Centralblatt [3] 12, 1881, S. 505. — 19, 1888, S. 982). Es besitzt die Dichte 0,8981 bis 0,9003 bei 15° und siedet bei 215 bis 235°. Die Drehung im Wildschen Polaristrobometer bei 220 mm Länge betrug + 4,3° (Geißler), im Halbschattenapparat von Schmid und Haensch bei 100 mm Flüssigkeitssäule — 19,5° (Schweißinger). Das Öl ist farblos und riecht und schmeckt bedeutend intensiver als gewöhnliches Citronenöl. Mit Jod tritt keinerlei Reaktion ein, dagegen lebhaft mit Natr um. Das Öl ist bedeutend sauerstoffhaltiger als gewöhnliches Citronenöl und löst sich in Alkohol von 88 Vol. Prozent mit größter Leichtigkeit. Ueber den geringen Wert der terpenfreien Öle siehe unter Pomeranzenschalenöl.

Citronenblütenöl. Nach Piesse gewinnt man aus den Blüten des Citronenbaumes ein sehr wohlriechendes Öl, welches als eine Art Neroliöl aufgefaßt werden muß und besonders bei Herstellung des Ungarwassers Benutzung findet. Das Öl ist außerordentlich leicht oxydierbar.

Künstliches Citronenöl. Bereits S. Deville fand, daß man durch Behandeln des Terpentingehydrates mit Salzsäure ein Dichlorhydrat $C_{10}H_{16}Cl_2$ erhält, welches bei 44° schmilzt und bei Behandlung mit Kalium in möglichst niedriger Temperatur ein Terpen von dem lieblichen Geruche der Citrone liefert (Liebig's Annalen 71, 1849, S. 351). Neuerdings haben auch Bouchardat und Lafont aus französischem Terpentingehydrat ein künstliches Citronenöl erhalten (Seifenfabrikant 6, 1886, S. 116), indem sie den bei 155 bis 157° siedenden Anteil im gleichen Gewichte Eisessig auflösten, unter 40° mit Chromsäureanhydrid behandelten und aus dem Reaktionsprodukt die bei 174 bis 178° siedende Fraktion abdestillieren. Sie nennen dieselbe linksdrehendes Terpilen, konnten sie aber nicht von einer Beimischung von etwa 16 Prozent Cymol befreien. Die Fraktion gleicht in Eigenschaften und Geruch fast ganz dem Citronenöl.

83. Das Cedro- oder Cedratöl.

Die Fruchtschalen von *Citrus medica* Risso = *Citrus medica* a. L. sind dick und höckerig und bilden verzübert das Citronat des Handels. Doch kann man aus ihnen auch durch die gewöhnlichen Methoden ein ätherisches Öl, das Cedro- oder Cedratöl gewinnen (Oleum de Cedro. Essence de Cédrat. Cedrat oil). Das Öl besteht nach Dumas, wie nach Gladstone fast vollständig aus einem Kohlenwasserstoffe (Journ. f. prakt. Chemie 4, 1835, S. 435. — Jahressb. d. Chemie 1863, S. 545), welcher nach ersterem dem Terpentingehydrat isomer ist, also der Formel $C_{10}H_{16}$ entspricht. Nach Raybaud braucht man zu 0,5 kg Öl die Schalen von 67 Citronen bei Pressung von 45 Früchten bei Destillation. Das Öl ist sehr dünnflüssig, schwachgelblich und von starkem äußerst feinem Citronengeruch, sowie gewürzhaftem Geschmack. Seine Dichte liegt zwischen 0,8517 und 0,869; am häufigsten wird 0,8609 angeführt. Das Öl rötet Lackmus schwach, ist noch bei — 20° flüssig

und wird bei schlechter Aufbewahrung dickflüssig. Verwendung findet es wie das Citronenöl. Die Cedrateessenz wird durch Lösen von 50 g Cedratöl in 5 l Alkohol erhalten, manchmal unter Zusatz von 15 g Bergamottöl (Piesse).

84. Das süße Limonenöl.

Dasselbe wird aus den Schalen der Früchte von *Citrus Lumia* Risso, der süßen Limone, gewonnen. Mitteilungen über das Del hat S. de Luca gemacht (Comptes rendus 51, 1860, p. 258). Die Pflanze mit ihren zahlreichen Varietäten ist in Kalabrien und Sizilien häufig zu finden. Ihre Früchte gleichen den Zitronen, schmecken aber süß und aromatisch. Die Schalen haben einen sehr lieblichen, an Bergamotten erinnernden, aber schwächeren Geruch. Das Del wird insbesondere in Squillace in Kalabrien gewonnen, wo die Früchte Limi di Spagna heißen, und zwar werden die Schalen ausgepresst. Das Del ist dunkelgelb, nach der Destillation wasserhell. Es beginnt bei 130 bis 180° zu destillieren, der Hauptbestandteil geht aber bei 180 bis 190° über. Bei 200 bis 220° treten weiße, brenzlich riechende Dämpfe auf, während ein dunkelbrauner Körper im Rückstand bleibt. Aus der Hauptfraktion (180 bis 190°) läßt sich ein bei 180° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$ isolieren, welches $D = 0,853$ bei 18° besitzt, in Wasser unlöslich, in Alkohol wenig löslich, in Schwefelkohlenstoff und Aether leicht löslich ist und feste wie flüssige Chlorhydrate liefert. Das feste Chlorhydrat hat die Formel $C_{10}H_{16}, 2HCl$, schmilzt bei mäßiger Erhitzung und besitzt einen eigentümlichen Geruch. Das Terpen ist rechtsdrehend. Die angeführten Eigenschaften sprechen dafür, daß auch dieser Hauptbestandteil des süßen Limonenöles Limonen ist.

85. Das Senegawurzelöl.

Die Senegawurzel stammt von *Polygala Senega* L., einer Polygalacee. Die Pflanze ist in Nordkarolina einheimisch; die Wurzel besitzt einen schwachen, widerlichen Geruch bei bitterlich scharfem, kratzendem Geschmack und ist ein in Amerika geschätztes lösendes und diuretisches Arzneimittel, welche Wirkung auf dem Gehalte der Wurzel an Polygalasäure oder Senegin beruht (Seubert). Außerdem enthält die Wurzel nach L. Meuter noch fettes Del, Harz und ätherisches Del, sowie 2 bis 4 Prozent Saponin, einen gelben Farbstoff und äpfelsaure Salze. Das ätherische Del ist jedoch nur in der frischen Wurzel enthalten und zwar nur zu 0,33 Prozent. Es ist aber deswegen interessant, weil es aus Baldriansäureester und Salicylsäuremethylester besteht. — Die falsche Senegawurzel von *Polygala alba* enthält von letzterem nur Spuren, die japanische Senegawurzel (von *Polygala tenuifolia*) gar nichts; letztere riecht nach Patschuli (Chem. Centralbl. 60, 1889, 1. Bd. S. 736; 2. Bd. S. 1034).

86. Das Evodiaöl.

Von Java wird ein aus den Früchten von *Xanthoxylum Hamiltonianum* (Familie der Simarubaceen) gewonnenes Del geliefert, welches hellgelb von Farbe ist, $D = 0,84$ besitzt und angenehm nach Geranium- und Bergamottöl riecht. Das Del wird von F. Helbing zum Desodorisieren von Jodoform empfohlen (Chemiker Zeitung 12, 1888, S. 547). — Aus den Früchten von *X. piperitum* D. C. erhält man das japanische Pfefferöl. Ertrag 3,16 Prozent. Geruch nach Citrone. $D = 0,973$; Siedepunkt 160 bis 230° (Schimmel, Ber. Dkt. 1890).

87. Das Myrrhenöl.

Oleum Myrrhae. Essence de Myrrhe. Essential oil of Myrrh.

Abstammung, Gewinnung. Die Myrrhe ist das Gummiharz einer Burseracee, nämlich von *Balsamea Myrrha* Engl. = *Balsamodendron Myrrha* Nees. Dieses Harz bildet unregelmäßig gelbe, rötliche oder rotbraune, durchscheinende, spröde Stücke von balsamischem Geruch und gewürzhaft bitterem Geschmack. Die echte Myrrhe kommt in zwei Sorten

in den Handel: als *Myrrha electa* und *Myrrha naturalis seu in sortis*; sie gelangt von Aden über Bombay nach Europa. Außerdem gibt es noch die Pseudomyrrhe (in Wasser fast ganz löslich) und die ostindische Myrrhe. Die echte Myrrhe enthält nach Braconnot und Brandes 23 bis 27,8 Prozent Harze, 2,5 bis 2,6 Prozent ätherisches Del, 46 bis 54,4 Prozent Gummi, 12 bis 9,3 Prozent Pflanzenschleim und 0 bis 3 Prozent sonstige Bestandteile (Salze, Verunreinigungen), während ostindische Myrrhe (*Myrrha indica s. nova*) nach Ruichholdt 44,76 Prozent Harz, 2,183 Prozent flüchtiges Del, 40,818 Prozent Gummi, 1,475 Prozent Wasser und 7,65 Prozent sonstige Bestandteile besaß. Nach Piesse wächst der Myrrhenbaum an der Küste des roten Meeres in Abyssinien bis zur Enge von Babel-Mandeb und heißt dort Kurberta. Man unterscheidet zwei Varietäten; die eine ein niedriger Strauch, die andere ein bis zu 3 m hoher Baum. Die Erstere liefert die beste Myrrhe, welche man dort Hofali nennt und durch Anreißen der Rinde des Baums als erhärtenden Milchsaft gewinnt. Man sammelt die Myrrhe im Januar, sobald nach dem ersten Regen die Knospen erscheinen, und im März, wenn die Früchte reif sind. Die Myrrhe ist bekanntlich ein schon in der Bibel erwähnter Stoff, der auch den Griechen bekannt war. Die Gewinnung des Oels führte Ruichholdt in der Weise aus, daß er die Myrrhe zunächst mit Alkohol extrahierte, dann den Alkohol verjagte und den Rückstand mit Wasserdämpfen destillierte; er erhielt 2,2 Prozent Del vom Gewichte der Myrrhe. Bequemer ist es, die Myrrhe selbst mit 4 Gewichtsteilen Wasser so lange zu destillieren, bis brenzlige Anteile überzugehen beginnen. Der Ertrag soll dann auf 4,4 bis 5 Prozent steigen. Nach D. Röbler liefert Myrrhe 7 bis 8 Prozent ätherisches Del.

Physikalische Eigenschaften. Das Myrrhenöl ist farblos, wird aber mit der Zeit gelb. Es ist dünnflüssig, nach dem Stehen an der Luft dickflüssig, riecht nach Myrrhe und schmeckt anfangs milde, dann balsamisch kampherartig. Es löst sich in 2 bis 3 Teilen Weingeist, leicht in Aether und Eisessig, bildet dagegen mit Wasser trübe Gemische. Seine Dichte ist 1,0189 bei 7,5°. Es ist stark linksdrehend und beginnt bei 266° zu siedeln.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Myrrhenöl ist sauerstoffhaltig und nimmt auch in Luft noch weiter Sauerstoff bis zur Verharzung auf. Hierbei scheint sich Ameisensäure zu bilden, daher das Del sauer reagiert. Das Del hat nach Ruichholdt die Zusammensetzung C = 79,61 Prozent, H = 10,43 Prozent, O = 9,96 Prozent, was ungefähr der Formel $C_{10}H_{14}O$, besser noch $C_{12}H_{18}O_2$ entspricht. Doch ist keine der beiden Formeln als sicher anzusehen. D. Röbler gibt neuerdings als Hauptbestandteil des Myrrhenöls einen Körper $C_{10}H_{14}O$ an, von dem noch unentschieden bleibt, ob es Carvol, Thymol oder ein Isomeres davon ist (Chemik. Ztg. 14, 1890, Rep. S. 194).

Wird die ätherische Lösung des Oeles mit Salzsäure ausgeschüttelt, so entsteht eine untere dunkel purpurrote Schicht, welche das Del enthält. Schwefelsäure mischt sich mit Myrrhenöl unter dunkelroter Färbung, Salpetersäure mit trüber, blaßroter Farbe. Löst man das Del in Schwefelkohlenstoff, und trägt Brom ein, so nimmt die Lösung eine tiefviolette Farbe an; der Abdampfungsrückstand färbt alkoholische Kalilauge blan (Fusmann, Gerhardt).

Verwendung. Das Myrrhenöl dient häufig bei medizinischer Verwendung als Ersatz der Myrrhe, namentlich bei Herstellung von Mundwässern und Zahnmitteln. In der eigentlichen Parfümerie kommt es bei Räuchermitteln zur Anwendung.

88. Das Weihrauch- oder Olibanumöl.

Oleum Olibani. Essence d'Oliban ou d'Encens. Oil of Olibanum.

Abstammung, Gewinnung. Der echte Weihrauch stammt von ostindischen Boswelliaarten (Familie der Burseraceen), namentlich von Boswellia Carteri Burtw. oder B. serrata Steckh. Dieser Baum wächst in Vorderindien auf der Küste Koromandel. Der afrikanische Weihrauch, auch arabischer genannt, stammt von der an der Westküste des roten Meeres wachsenden Boswellia papyrifera Hochst. und kommt insbesondere in den deutschen Handel. Auch hier unterscheidet man die zwei Sorten Olibanum electum und O. naturale, wovon die erstere die bessere ist (Seubert). Weihrauch bildet blaßgelbe, seltener rötliche, durchscheinende oder undurchsichtige Stücke, welche spröde sind und splinterigen Bruch zeigen. Der Geruch ist schwach balsamisch, der Geschmack bitter und scharf. Der Weihrauch war bereits dem Altertum wohl bekannt und diente als Räuchermittel, wie heute noch beim katholischen Gottesdienste. Die Gewinnung des Weihrauchs geschieht nach Piesse durch Einschnitten der Rinde, worauf ein erhärtender Milchsaft ausfließt; der beste Weihrauch stammt von jungen Bäumen. Die Araber nennen ihn Luban und unterscheiden zwei Sorten (Meyeti und Bedowi), wovon die erstere bedeutend teurer ist, als die zweite. Die Gewinnung des Oels geschieht durch Destillation des Harzes mit Wasser, wobei sich etwa 4 bis 7 Prozent Oel ergeben. Am besten zerkleinert, ja pulvert man das Harz, ehe man es zur Destillation bringt. Die Hauptmasse geht gleich im Anfange der Destillation über.

Physikalische Eigenschaften. Das Weihrauchöl ist durchsichtig und farblos. Es riecht dem Terpentinoel ähnlich, aber angenehmer. Seine Dichte ist 0,866 bei 24° oder 0,872 bei 20°, sein Siedepunkt 160 bis 170°. In Aether und absolutem Alkohol ist es in allen Verhältnissen löslich. Das Oel ist schwach linksdrehend.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Weihrauchöl ist zuerst von Stenhouse (1840) dargestellt worden, der 4 Proz. Oel erhielt und die Zusammensetzung desselben zu 83,83 Proz. C; 11,26 Prozent H und 4,91 Prozent O fand, wozu die unwahrscheinliche Formel $C_{10}H_{11}O_2$ ungefähr passen würde. Böwig wies darauf hin, daß Weihrauchöl aus einem Kohlenwasserstoff und einem sauerstoffhaltigen Körper besteht. Kurbatow untersuchte das Oel zuerst näher (Zeitschrift für Chemie 1871, S. 201. — Liebigs Annalen 173, 1874, S. 1). Er erhielt ungefähr 7 Prozent ätherisches Oel, welches zur Hauptmasse bei 160° abdestillierte. Diese Fraktion enthielt einen Kohlenwasserstoff Oliben $C_{10}H_{10}$ vom Siedepunkte 156 bis 158° und der Dichte 0,863 bei 12°. Oliben riecht terpentinoelähnlich, ist aktiv und löst sich in Alkohol und Aether. Durch Salpetersäure wird es verharzt. Trockener Chlornasserstoff wird reichlich absorbiert; bei Abkühlung scheidet sich das Monochlorhydrat $C_{10}H_{10}HCl$ aus, welches krystallisiert, kampherartig riecht und bei 127° schmilzt. Ueber 175° geht eine zweite Fraktion über, welche sauerstoffhaltig war und sich durch Natrium nicht vom Sauerstoff befreien ließ. — Endlich hat D. Wallach das Oel von neuem untersucht (Liebigs Annalen 252, 1889, S. 94). Das Oel zeigte schwache Linksdrehung und besaß $D = 0,872$ bei 20°. Es lieferte zwei schwach linksdrehende Fraktionen: 157 bis 160° mit $D = 0,87$ bei 20° und 160 bis 165° mit $D = 0,86$ bei 20°. Aus beiden Fraktionen erhält man durch Amylnitrit + Salzsäure das bei 100 bis 101° schmelzende Nitroschlorid, welches beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge die bei 130° schmelzende schön krystallisierende Verbindung $C_{10}H_{10}NO$ liefert. Es liegt also zweifellos Linkspinen vor. Die über 175° abdestillierenden Fraktionen des

Weihrauchöles waren sauerstoffhaltig. Aus dem Destillat von 177 bis 179° konnte Dipententetrabromid erhalten werden; ob das Dipenten aber nicht erst infolge einer Ueberhitzung aus dem Pinen entstanden war, blieb unentschieden. Der sauerstoffhaltige Körper, welcher über 175° siedet, wurde nicht untersucht. —

Sonach wissen wir zur Zeit bloß, daß Weihrauchöl als Hauptbestandteil Linkspinen enthält, vielleicht weiter etwas Dipenten und sicher einen unbekannten sauerstoffhaltigen Körper.

Das Weihrauchöl wird durch ätzende Alkalien verharzt; mit Jod bildet es unter Erhitzung eine dicke rote Masse. Durch Schwefelsäure wird es rot gefärbt. Es gleicht in seinen Reaktionen dem Elemiöl.

Verwendung. Ueber eine Verwendung des Weihrauchöles ist nichts bekannt. Die sog. Weihrauchessenz wird direkt aus dem Harze durch Ausziehen mit Alkohol erhalten (nach Piesse 500 g Harz in 5 l Alkohol). Sonst findet nur Weihrauch selbst als Räuchermittel, wie in beschränktem Maße zu medizinischen Zwecken Verwendung.

89. Das Elemiöl.

Oleum Elemi. Essence d'Elemi. Elemi oil.

Abstammung, Gewinnung. Von welcher Pflanze das Elemiharz stammt, steht nicht ganz sicher fest. Das westindische Elemi soll von *Amyris Plumieri* D. C. stammen; von Anderen wird *Icica Icicariba* D. C. und der auf den Philippinen wachsende Baum *Canarium commune* L. angeführt. Sämtliche genannten Bäume gehören zur Familie der Burseraceen. Das beste Elemiharz ist das westindische, während das brasilianische, mexikanische, ostindische, afrikanische Elemi minder wertig ist und selten in den Handel kommt (Seubert). Dagegen wird behufs der Gewinnung des ätherischen Oels jetzt vielfach das Manilaharz angekauft (Schimmel & Comp.). Das Harz ist gelb oder grünlichgelb gefärbt, meist weich, von fenchelartigem Geruch und balsamisch bitterem Geschmack. Es wird zur Herstellung von Pflastern, zum Räuchern, in der Firnißfabrikation u. s. w. angewendet. Das ätherische Del gewinnt man, indem man das Harz mit Wasser destilliert. Der Ertrag ist ein sehr bedeutender und beträgt bei Kleindarstellung 10 Prozent, bei Großfabrikation 17,6 Prozent (aus Manilaharz).

Physikalische Eigenschaften. Das Elemiöl ist wasserhell und dünnflüssig. Es riecht nach Fenchel, Macis und Dill und schmeckt scharf aromatisch. Seine Dichte ist 0,816 (Stenhouse), 0,849 bei 11,5° (Dewille), 0,880 (Schimmel & Comp., Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419). Der Siedepunkt liegt bei 166 bis 176°, die Hauptmasse siedet bei 172 bis 176°. In Spiritus ist das Del leicht löslich, ebenso in Aether. Es ist kräftig linksdrehend.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Del ist zuerst von Stenhouse (1840) untersucht worden, welcher ihm die Zusammensetzung $C_{10}H_{16}$ zuschrieb. Weiter hat sich H. Dewille mit dem Elemiöl beschäftigt (Liebig's Annalen 35, 1840, S. 304. — 71, 1849, S. 352). Derselbe fand sein Drehungsvermögen zu $-90^{\circ} 30'$, so daß das Del zu den am stärksten linksdrehenden zu rechnen ist, gab den Siedepunkt zu 174° an und konstatierte abermals, daß die Zusammensetzung des Oeles der Formel $C_{10}H_{16}$ entspricht. Elemiöl absorbiert bis 47,7 Prozent Chlornwasserstoffgas, wobei ein kristallisiertes Dichlorhydrat $C_{10}H_{16} \cdot 2HCl$ entsteht, welches dem Chlorhydrat aus Citronenöl gleicht und optisch inaktiv ist. Die genaueste Untersuchung des Oeles rührt von D. Wallach her (Liebig's Annalen 252, 1889, S. 94). Das Del besitzt nach demselben $D =$

0,9 und enthält in der bis 175° siedenden, nicht unbedeutenden Fraktion Rechtsphellandren $C_{10}H_{16}$, welches man daran erkennt, daß diese Fraktion ein Nitrit $C_{10}H_{16}, N_2O_3$ in großen Mengen liefert, dagegen nach Behandlung mit alkoholischer Schwefelsäure nur Terpinennitrit ergibt. In den bei 175 bis 180° übergehenden Anteilen ist soviel Dipenten $C_{10}H_{16}$ enthalten, daß man dasselbe geradezu aus dem Elemiöl gewinnen kann. Die Fraktion liefert mit Brom nach guter Abkühlung und Verdünnung mit Eisessig ein bei 125° schmelzendes Tetrabromid, ferner mit Amylnitrit + Salzsäure Nitroschlorid, aus welchem das bei 93° schmelzende Karvoxim entsteht u. s. w., alles Reaktionen des Dipentens. Die höher siedenden Anteile enthalten Polyterpene und sauerstoffhaltige Körper; letzteres folgt daraus, daß bei Erhitzung dieser Fraktionen mit $KHSO_4$ Wasserabspaltung auftritt. Endlich scheiden sich bei der Rectifikation zarte Kristallnadeln aus, welche wahrscheinlich zu dem sog. Amprin in Beziehung stehen. Dieser Körper bleibt als Rückstand, wenn man Elemiharz mit kaltem Alkohol auszieht; er schmilzt bei 177° und ist sublimierbar. Seine Konstitution ist unbekannt.

Sonach besteht das Elemiöl in der Hauptsache aus Dipenten und Phellandren. Letzteres war in dem von Wallach untersuchten Oele Rechtsphellandren, während Deville Linksphellandren gefunden hat. Außerdem sind geringere Mengen von Polyterpen und sauerstoffhaltigen Körpern und Spuren von Amprin in dem Oele enthalten.

Mit Jod erhitzt sich das Oel sehr stark und verwandelt sich in eine dicke rote Masse. Durch kalte Salpetersäure wird Elemiöl braungelb gefärbt, durch heiße unter heftigster Reaktion verharzt. Schwefelsäure färbt das Oel in der Kälte rot, während sie es in der Wärme verkohlt.

Verwendung. Das Elemiöl wird seit 1886 von der Firma Schimmel & Comp. in Leipzig in den Handel gebracht und erfreut sich häufiger Anwendung, namentlich zum Parfümieren von Seifen.

90. Das Linaloë- und Lilariöl.

Die Angaben über die Abstammung dieses Oels widersprechen sich außerordentlich, was soweit geht, daß von manchen Seiten Linaloë- und Lilariöl als zwei verschiedene Oele, von anderen als identisch angesehen werden.

Nach Moscoë versteht die Bibel unter Aloë das Holz von *Aquilaria Agallochum* Roxb. (Familie der Aquilarineen) welcher Baum in Hinterindien und auf den naheliegenden Inseln heimisch ist. Dieses Aloëholz (*Lignum Aloës*, woraus Linaloë, Lilariöl verderbt ist) wird zur Zeit nur noch in Ostindien als Parfüm benutzt. Schon seit dem 17. Jahrhundert liefert dagegen Mexiko ein wohlriechendes Holz, welches man Aloëholz nannte. Das zur Zeit verkaufte „Linaloëholz“ stammt dagegen von *Icica altissima* (Familie der Burseraceen). Eine andere Icicaart (*Icica Icicariba* D. C.) liefert nach Seubert das amerikanische Animeharz (vergl. Elemiöl). Nach Mierzinski (Riechstoffe) ist es eine andere mexikanische Burseracee, nämlich *Elaphrium graveolens* Knuth, der mexikanische Citronenbaum, von dem das Linaloëöl abstammt. Auch Piesse leitet das Linaloëöl von dem mexikanischen Citronenbaum ab, wobei beachtet werden muß, daß man unter „Citronenholz“ oder „westindischem Rosenholz“ nach Seubert auch das Holz von *Amyris balsamifera* L. versteht. Die Gattung *Amyris* wird bald zu den Terebinthaceen, bald zu den nahe verwandten Burseraceen gezählt. Von einer anderen Seite (Seifenfabrikant 5, 1885, S. 569) wird die Stammpflanze des Linaloëöls *Amyris Linaloë* genannt; sie soll in den heißen Thälern der westlichen Cordillerenabhänge von Mexiko wachsen. Endlich führt Gladstone als Aloëholz ein Material auf, welches vielleicht von *Aloëxylon Agallochum*, einer *Caesalpiniacee*, stammen soll.

Während von vielen Seiten Lilari- und Linaloëöl als identisch angesehen werden, machen Mierzinski (Riechstoffe) und Piesse einen Unterschied. Sie leiten das

Pikariöl von dem in französisch Guyana (Cayenne) gewonnenem Holze der weißen Cedre (*Licaria canali* oder *Acrodiclidium*) ab, welches Holz im Handel den Namen bois de rose femelle führt. Nach Piesse gehört die Pflanze zu den Laurineen. Nach Seubert stammt dagegen das weiße Cedernholz von *Cupressus thujoides* L. und von *Taxodium distichum* Rich., zwei in Nordamerika und Mexiko einheimischen Nadelhölzern. Die erstgenannte Pflanze gehört zu den Cupressineen, die zweite (Sumpfcypresse) zu den Taxodineen, beide aber zur Familie der Koniferen.

Linaloöl. Das Linaloöl ist eine farblose, angenehm riechende Flüssigkeit, deren Geruch so sehr an Citronenöl erinnert, daß eine Mischung des Oels mit wenig Rosenöl als vorzügliche Nachahmung des Oels aus Citrusblüten gelten kann. Das Öl ist unveränderlich in Luft (Piesse). Nach Gladstone besitzt es $D = 0,8702$ bei 18° und geht zum größten Teile bei 200° über. Dieses Destillat besitzt $D = 0,864$ und wahrscheinlich die Formel $C_{10}H_{18}O$ (Chem. News 24, 1871, S. 283. — Jahrb. der Chemie für 1872, S. 813). Das Öl dient hauptsächlich zur Bereitung des Mailglockchenparfüms. Die Wurzeln der Pflanze (— welcher Pflanze läßt Piesse unentschieden, von dem diese Notiz herrührt —) sollen zur Bereitung von Sachets dienen.

Pikariöl. Das Pikariöl riecht nach Piesse gleichzeitig nach Rosen und Citronen, dem Linaloöl ähnlich, bildet eine fast farblose Flüssigkeit, welche leichter als Wasser ist und enthält gewöhnlich etwas Wasser. Deshalb trübt sich das Öl bei -20° ; es entstehen nämlich mikroskopische Eisknadeln. Will man das Öl rein haben, so läßt man es, in Berührung mit Chlorcalcium längere Zeit stehen und destilliert es dann ab. Das Destillat siedet bei 198° und besitzt $D = 0,868$ bei 15° . Das Öl ist linksdrehend (-19°), in Alkohol, Aether und Glycerin löslich und wird durch Kalium nicht verändert. Die Zusammensetzung des Oels entspricht der Formel $C_{10}H_{18}O$ (Morin).

H. Morin hat ein Öl untersucht, welches er als Linaloöl oder Pikariöl bezeichnet (Compt., rend. 92, 1881, p. 998. — 94, 1882, p. 733). Das Öl geht vollständig in ein Chlorhydrat über, wenn man es mit gesättigter Salzsäure unter häufigem Umschütteln und Erneuern der Säure im Sonnenlichte stehen läßt; dabei färbt sich das Öl stark. Das Chlorhydrat läßt sich nur im luftverdünnten Raume destillieren und bildet eine aromatisch, etwas kampherartig riechende Flüssigkeit mit $D = 1,069$ bei 16° und der Formel $C_{10}H_{18}, 2HCl$; es ist identisch mit dem Dichlorhydrat aus Citronenöl und liefert bei Destillation mit Kalihydrat ein bei 168 bis 172° siedendes Terpen $C_{10}H_{18}$ von $D = 0,835$ bei 18° , welches leicht aromatisch riecht, inaktiv und nicht identisch mit Citren (Limonen) ist, daher es Pikaren genannt werden soll. In der Hitze polymerisiert sich das Pikaren. Das Pikariöl selbst scheint Pikarenhydrat $C_{10}H_{18}, H_2O$ zu sein. — Auf das Öl wirken Brom und Jod lebhaft ein, Salpetersäure sehr energisch.

91. Das Mastixöl.

Unter Mastix versteht man das wohlriechende Harz von *Pistacia Lentiscus* L., einer Anacardiacee oder Terebinthacee, welche von Syrien bis Marokko, doch auch in Portugal angepflanzt wird. Die Pflanze bildet einen immergrünen Strauch oder einen niedrigen Baum. Hauptsächlich auf Chios und Sandia wird Mastix gewonnen, indem man das Harz aus in die Rinde gemachten Kreuzschnitten ausfließen läßt. Mastix bildet rundliche Körner und Stücke von hell bis dunkelgelber Farbe und glasartigem Bruche und besitzt einen balsamisch harzigen Geschmack. Beim Verbrennen verbreitet er einen starken angenehmen Geruch. In der Türkei wird Mastix von den Damen gekaut, was zur Stärkung des Zahnfleisches dienen soll; auch zur Bereitung von Konfituren dient er dort, bei uns indessen besonders zur Bereitung von Firnis und Kitt.

Wird Mastix mit Wasser destilliert, so erhält man nach F. A. Flückiger (Chem. Centralbl. [3] 12, 1881, S. 696) etwa 2 Prozent eines gelblichen ätherischen Oeles von kräftigem angenehmem Geruche. Das Oel ist schwach rechtsdrehend, beginnt bei 155° zu kochen und geht bei 160° fast völlig über. Es ist im wesentlichen ein Terpen $C_{10}H_{16}$, welches nur schwer ein krystallisierendes Chlorhydrat liefert. Das Mastixöl kann als Ersatz für Mastix, auch wohl in Mischung mit anderen Riechstoffen in der Parfümerie verwendet werden.

92. Das Druſen-, Wein- oder Rognatöl.

Obſchon man nichts ſicheres darüber weiß, ob dieſes Oel bereits in den Weinbeeren (von *Vitis vinifera* L., Familie der Vitaceen) fertig vorhanden iſt oder erſt bei der Gärung entſteht und obſchon das Oel in einer ganz eigenthümlichen Weiſe, nämlich aus den Druſen oder Treſtern, alſo Gärungsrückſtänden bei der Weinbereitung gewonnen wird, mag es ſeiner Bedeutung wegen doch an dieſer Stelle beſprochen werden.

Die erſte Mitteilung über die Gewinnung des Druſenöles rührt von A. Nautert her (Dingl. polyt. Journ. 143, 1857, S. 71). Nach ihm wurden biſher die Druſen (haupteſächlich bei der Gärung des Moſtes ſich ausſcheidende Geſe) zur Gewinnung des Druſenbranntweines benutzt. Man fand aber, daß das Aroma dieſes Branntweines durch ein ätheriſches Oel bedingt wird, welches in geringer Menge zu Weingeiſt gegeben, dieſem Rognatgeſchmack verleiht und um dieſer Eigenſchaft willen gewinnt man das flüchtige Oel der Druſen. Man bringt die letzteren in ein mit Blei ausgelegtes Faß, welches bei Einfüllung von 3 bis 6 Centnern Druſen nur zu $\frac{1}{4}$ gefüllt iſt. Durch eine am Boden des Faſſes liegende Brauſe läßt man Dampf eintreten, während das Faß oben mit einem Dedel verſchloſſen wird, durch den ein Abzugsrohr für die Dämpfe geht. Letzteres iſt mit dem Kühler verbunden. Die Deſtillation dauert 5 Stunden. In der Vorlage ſammeln ſich ſchwarze Tropfen des Weinöles an, welches von wäſſerigem Weingeiſt überlagert wird. Die Deſtillationsrückſtände dienen der Weingeiſtgewinnung. Das Oel muß ebenſo wie der Weingeiſt rektifiziert werden. Aus letzterem erhält man dabei noch kleine Mengen von Oel. Haupteſächlich wichtig iſt die Vorbereitung der Druſen, ehe ſie in das Faß kommen: man ſetzt nämlich zu 1 Centner Druſen 1 bis 1,5 Centner Waſſer und 250 g Schwefelſäure zu, wodurch dieſelben minder breiartig werden und dem Waſſerdampf leichteren Durchgang geſtatten. 25 Centner Druſen liefern 500 g Weinöl, was alſo einer Ausbeute von 0,04 Prozent entſpricht. Da das reine Weinöl im Preise ſehr hoch ſteht, ſo wird es häufig mit abſolutem Alkohol verfäliſcht.

Durch direkte Deſtillation des Weines, welche häufig wiederholt werden muß, kann man ebenſalls geringe Mengen von Weinöl erhalten, nämlich aus 40000 Theilen Wein etwa 1 Teil Weinöl (Stohmann).

Die beſſeren Druſenöle ſtammen aus den Geſen der Rhein- und Mainweine; brauchbar iſt auch das Deſtillat aus Raumburger Weingeſe, wogegen die Geſen der Moſel- und Ungarweine ein weniger feines Druſenöl ergeben (Chemiker Zeitung 12, 1888, S. 1345).

Das rektifizierte und geklärte Druſenöl bildet eine farbloſe Flüſſigkeit von ſtarlem, nicht angenehmem Geruche, welche nicht in Waſſer, aber leicht in Weingeiſt löslich iſt und letzterem Geruch und Geſchmack des Rognats erteilt. Rohes Weinöl beſiſt mitunter ſaure Reaktion, weßhalb man es mit Sodaloſung waſchen muß. Die hierbei milchig werdende Miſchung ſcheidet beim Erwärmen das Oel wieder aus, worauf man über Chlorcalcium trocknet.

Was die chemiſche Zuſammensetzung des Druſenöles anlangt, ſo iſt darüberraſſolgendes zu ſagen. Im Jahre 1836 unterſuchten Liebig und Pelouze den Körper, welcher den charakteriſtiſchen Geruch aller Weine bedingt (nicht mit Bouquet oder Blume des Weines zu verwechſeln) und fanden, daß derſelbe im Weingeiſtöl enthalten iſt, auch bei der Deſtillation der Weingeſe mit Waſſer er-

halten wird. Sie untersuchten den Körper und erklärten ihn für den Äthylester der Denanthsäure, welsch letzterer sie die Formel $C_{14}H_{26}O_2 + H_2O$ gaben. Sie nannten die Verbindung Denanthäther. Später haben Faget und Fischer gezeigt, daß die Denanthsäure von Liebig und Pelouze in Wirklichkeit ein Gemisch von Kaprin- und Kaprylsäure ist. Die Kaprinsäure überwiegt aber so beträchtlich, daß man den Denanthäther in der Hauptsache als Kaprinsäureäthylester $C_{12}H_{24}O_2$ ansprechen muß. Dieser Ester besitzt $D = 0,862$ und siedet bei 243 bis 245° (Gerhardt, Roscoe, Weidinger).

Künstliches Weinöl. Vielfach wird zur Zeit der Denanthäther auf künstlichem Wege hergestellt. Man verseift z. B. Kokosöl, welches reich an Kapron-, Kaprin- und Kaprylsäure ist, scheidet die Fettsäuren aus und treibt die flüchtigen mit Wasserdampf ab. Man neutralisiert das Destillat mit Natronlauge, dampft ein und erwärmt die zurückbleibenden Salze der obengenannten Säuren mit Schwefelsäure und Alkohol. Es entstehen schwefelsaures Natrium und die Äthylester der Säuren. Diese Ester destilliert man ab, mischt sie mit Kaliumwasser oder besser Sodaaflösung, rektifiziert und trocknet sie, worauf man ein künstliches Weinöl, d. h. in der Hauptsache künstlich dargestellten Kaprin- und Kaprylsäureäthylester, hat. Dasselbe riecht indessen weniger stark und fein, als das natürliche Del.

Auch aus dem Rautenöle, wie aus dem Pelargoniumöle läßt sich Denanthäther gewinnen. Das künstliche Weinöl wird nicht bloß zur Kognakerzeugung, sondern neuerdings auch beim Parfümieren der Seife benutzt (zur Herstellung des Fruchtaroms). Die Kognakessenz des Handels ist in der Regel nur ein Gemisch aus Weinsfusöl mit Essigsäureäthylester (Essigäther) und Salpetrigsäureäthylester (Salpeteräther).

93. Das Kaslarillöl.

Die Kaslarillrinde stammt von *Croton Elateria* Benn., einer auf den Bahama-inseln heimischen Euphorbiacee und ist eine in der Medizin als aromatisch tonisches Mittel, wie auch in der Parfümerie verwendete Droge. Sie besitzt einen muskatnußähnlichen Geruch und einen aromatisch bitteren, etwas scharfen Geschmack. Ihre Bestandteile sind ätherisches Del, Harz und ein Bitterstoff, das Kaslarillin. Die Rinde kommt besonders von Nassau, der Hauptstadt von New-Providence, aus in den Handel (Seubert). Behufs Gewinnung des Oeles wird die Rinde zerkleinert, 12 bis 16 Stunden angefeuchtet der Ruhe überlassen und dann mit Wasserdämpfen destilliert. Der Ertrag macht etwa 1 Prozent aus. Das Del ist grünlich oder dunkelgelb, besitzt einen sehr reinen aromatischen Geruch und Geschmack und ist ziemlich dickflüssig. Seine Dichte ist 0,91 bis 0,94. In Alkohol ist es ziemlich leicht löslich und beginnt bei 180° zu fieden. Nach Bölschel (Liebig's Annalen 35, S. 306) besteht es aus zwei verschiedenen Bestandteilen, von welchen der eine bei 173° fiedet und vermutlich ein Terpen ist, der andere aber höher fiedet, dickflüssiger ist, weniger angenehm riecht und wohl zu den sauerstoffhaltigen Körpern gehört. Nach J. S. Gladstone (Jahresb. der Chemie für 1863, S. 545, wäre dagegen das Del aus zwei Kohlenwasserstoffen zusammengesetzt, von denen der eine limonenähnlich, der andere nach Kalmusöl riecht. Das Kaslarillöl löst Jod ohne merkliche Erhitzung und verdickt sich hierbei. Salpetersäure färbt das Del rötlich, später schwärzlichbraun und oxydiert es ziemlich lebhaft. Schwefelsäure färbt das Del nach und nach rot. In alkoholischer Kalilauge ist das Del leicht löslich. — Das Kaslarillöl wirkt stark erregend auf die Verdauungsorgane; es wird auch als Parfüm (z. B. bei Zahnpasten) verwendet (Maier).

Siebente Gruppe: Oele der Umbelliferen.

Die Familie der Doldenpflanzen oder Umbelliferen umfaßt eine große Anzahl von Pflanzen, deren Früchte oder Wurzeln ätherisches Del enthalten. Oft ist dasselbe auch in allen Teilen der Pflanze zu finden, nicht immer aber aus verschiedenen Teilen derselben Pflanze in gleicher physikali-

scher und chemischer Beschaffenheit zu erhalten. Es werden hier die folgenden Oele zu besprechen sein:

Cicuta virosa L., Wassertschierling. Samen und Wurzeln liefern das Wassertschierlingöl.

Pastinaca sativa L., deren Früchten oder Samen das Pastinaköl enthalten.

Heracleum L., verschiedene Abarten enthalten in Früchten und Samen das Herakleumöl.

Pimpinella anisum L., Anis. Die Früchte ergeben das Anisöl.

Pimpinella Saxifraga L.; aus den Wurzeln erhält man das Pimpinellenöl.

Foeniculum officinale All., Gartenfenchel. Die Frucht liefert das Fenchelöl.

Phellandrium aquaticum L., Wassertfenchel. Aus der Frucht wird Wassertfenchelöl gewonnen.

Anethum graveolens L., Dill. Die Frucht liefert das Dillöl.

Carum Carvi L., Kümmel. Aus den Früchten erhält man das Kümmelöl.

Carum Ajowan Benth.; die Früchte enthalten das Ajowanöl.

Cuminum Cyminum L., Kreuzkümmel. Die Früchte liefern das Römischkümmelöl.

Petroselinum sativum L., Petersilie. Aus den Früchten das Petersilienöl.

Athamanta Oroselinum Mönch., deren Kraut das Bergpetersilienöl enthält.

Apium graveolens L., Sellerie. Alle Teile der Pflanze ergeben Sellerieöl.

Angelica Archangelica L., Engelmurzpflanze. Früchte und Wurzeln liefern Angelikaöl.

Levisticum officinale Koch., Liebstöck. Die Wurzeln enthalten das Liebstöcköl.

Euryangium Sumbul Kauff. Die Sumbulwurzel ergibt das Moschuswurzelöl.

Dorema Ammoniacum Don. Der eingetrodnete Milchsaft liefert Ammoniakgummiöl.

Ferula Scorodasma et Narthex Boiss, Stinkasant. Das Gummiharz ergibt Asafoetidaöl.

Ferula galbaniflua et rubricaulis Boiss, Mutterharzpflanze. Liefert das Galbanumöl.

Daucus Carota L., Möhre. Wurzeln und Früchte enthalten das Möhrenöl.

Imperatoria Ostruthium L.; die Wurzel ergibt das Meisterwurzelöl.

Coriandrum sativum L., Koriander. In den Früchten ist das Korianderöl enthalten.

Die physikalischen Eigenschaften der Umbelliferenöle sind sehr abweichend, ja das Oel aus verschiedenen Teilen derselben Pflanze zeigt Verschiedenheiten (Wassertschierling, Herakleum, Anis, Angelika u. s. w.). Die meisten Oele sind leichter als Wasser (Ausnahme: Petersilienöl), werden

aber oft unter Sauerstoffaufnahme in Luft spezifisch schwerer. Viele Umbelliferenöle sind optisch aktiv. In chemischer Beziehung ist zunächst hervorzuheben, daß fast alle hier erwähnten flüchtigen Öle sauerstoffhaltig sind. Sie gruppieren sich nach ihren chemischen Bestandteilen wie folgt: Ruminol in Wasserschieferling und Römischkümmelöl; Anethol in Anis- und Fenchelöl; Carvol im Kümmel- und Dillöl (in letzterem Nebenbestandteil); Rorianol im Rorianderöl; ferner Ester als Hauptbestandteil im Pastinak- und Gerakleumöl; endlich Terpene als Hauptbestandteil im Galbanum- und Möhrenöl (Rechtpinen), Dill- und mitunter Kümmelöl (Limonen), Wasserfenchelöl (Phellandren); Petersilien-, Bergpetersilien-, Angelika- und Meisterwurzöl. Vereinzelt steht das Asafoetidaöl, welches Allylsulfide als Hauptbestandteil enthält und somit zu den schwefelhaltigen Ölen gehört. — Die technisch wichtigsten Öle der Gruppe sind das Anis-, Fenchel- und Kümmelöl, in zweiter Linie Dill-, Römischkümmel- und Rorianderöl.

94. Das Wasserschieferlingöl.

In Gräben und Sümpfen wächst hin und wieder der Wasserschieferling (*Cicuta virosa* L.), eine äußerst gefährliche, narlotisch scharfe Giftpflanze. Wird der Samen dieser Pflanze im Herbst gesammelt und mit Wasser destilliert, so erhält man nach J. Trapp (Journ. für prakt. Chemie 74, 1858, S. 428) ein fast farbloses ätherisches Öl, welches dünnflüssig, leichter als Wasser und von Geruch und Geschmack des römischen Kümmels ist. Der Ertrag macht 1,67 Prozent aus. Das Öl aus den Samen des Wasserschieferlings enthält Ruminaldehyd oder Ruminol C_8H_8COH , eine ölige bei $236,5^\circ$ siedende Flüssigkeit, welche nach Römischkümmelöl riecht; ferner einen bei 176° siedenden Kohlenwasserstoff, wahrscheinlich Cymol $C_{10}H_{14}$; endlich einen ganz geringen braunen Rückstand. Somit ist das Öl dem Römischkümmelöl gleich zusammengesetzt. — Auch die Wurzel des Wasserschieferlings, welche giftig ist, liefert ein ätherisches Öl. Albrecht und Scheife behaupten, dieses Öl sei giftig; Simon weist nach, daß dem nicht so ist, während allerdings der alkoholische Auszug der Wurzel giftig wirkt. A. H. van Annum (Journ. f. prakt. Chemie 105, 1868, S. 151) destillierte die Wurzeln mit Wasser und erhielt 0,12 Prozent Öl (Simon hatte 0,5 Prozent erhalten), welches neutral reagierte, sich in rund 5 Teilen Alkohol von 0,84 Dichte nur teilweise löste, dagegen in allen Verhältnissen mit absolutem Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff mischbar war und keine giftige Wirkung besaß. Die Hauptmasse des Öles bildete das Cicuten, ein bei 166° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$, welches $D = 0,87038$ bei 18° besaß und stark rechtsdrehend war. Mit Chlorwasserstoff entstand eine flüssige Verbindung, während Chlor eine zähe, lampherartig riechende flüssige Verbindung von der Formel $C_{10}H_{14}Cl_2$ lieferte. Welches Terpen vorliegt, läßt sich aus diesen Angaben nicht schließen.

95. Das Pastinaköl.

Die Früchte von *Pastinaca sativa* L. enthalten ein ätherisches Öl, welches von J. J. van Rensselaer näher untersucht wurde (Liebig's Annalen 166, 1873, S. 80). Das durch Destillation der reifen Früchte mit Wasser erhaltene Öl ist farblos durchsichtig, von nicht unangenehmem Geruch und gewürzhaftem Geschmack und reagiert neutral. Die Dichte betrug 0,8672 bei $17,5^\circ$. Durch mehrfache Fraktionierung wurde ein bei 244 bis 245° siedender Hauptanteil erhalten, während niedriger und höher siedende Körper nur in sehr geringem Betrage vorhanden waren. Die Dichte der Hauptfraktion betrug 0,8692 bei 15° C; die Analyse ergab die Formel $C_8H_{12}O$. Die weitere Untersuchung ergab jedoch, daß die Formel zu verdoppeln ist und daß Buttersäureoctylester $C_8H_7COOC_8H_{17}$ vorliegt. Auch die niedriger und höher siedenden Anteile waren Ester, wie es schien der Butter- und Propionsäure. In dem Wasser von der Destillation wies H. Gutzeit (Lie-

bigs Annalen 177, 1875, S. 344) Aethylalkohol nach. Schimmel & Comp. haben das Del aus den Samen des Pastinaks dargestellt und erhielten 2,4 Prozent Del vom Gewichte des trockenen Samens (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1324).

96. Das Heracleumöl.

Die Früchte der Heracleumarten sind reich an ätherischem Oele. Es sind die Oele zweier Arten näher untersucht worden: das Del von *Heracleum sphondylium* L. und jenes von *H. giganteum* L. Erstere Pflanze ist einheimisch, letztere kommt in unseren Gärten als Zierpflanze vor.

Del von *Heracleum sphondylium* L. Die erste Untersuchung über dieses Del rührt von E. Zinde her (Liebig's Annalen 152, 1869, S. 1 — Zeitschrift für Chemie 12, 1869, S. 55). Die frischen Früchte ergaben bei der Destillation mit Wasserdampf von gewöhnlichem Drucke 0,3 Prozent Del. Das Wasser des Destillates reagierte, wie die frischen Früchte stark sauer; es enthielt Essigsäure und Kapronsäure, von ersterer mehr als 0,075 Prozent vom Gewicht der Früchte. Das Heracleumöl war hellgrün, dünnflüssig, von schwachem nicht unangenehmem Geruch und brennend scharfem Geschmack. Die Dichte war 0,864 bei 20°, die Reaktion des Oeles schwach sauer. Das Del begann bei 190° zu kochen und ging bis 270° vollständig über. Bei der Fraktionierung ergaben sich: ein Anteil von 11,67 Prozent des Oeles, der bei 190 bis 195° kocht, ein zweiter von 33 Prozent mit dem Siedepunkte 206 bis 208°, und endlich eine dritte Fraktion über 215°, deren Hauptmasse bei 268 bis 271° kocht. Zwischen 215 und 268° ging eine Nebenfraktion über. Die Fraktion 190 bis 195° enthielt neben anderen nicht genauer festgestellten Bestandteilen Octylalkohol $C_8H_{17}OH$ und besaß den eigentümlich durchdringend aromatischen Geruch desselben. Die zweite Fraktion (206 bis 208°) roch angenehm apfelsinenartig und schmeckte brennend gewürzhaft; sie besaß $D = 0,8717$ bei 16° und bestand aus Essigsäureoctylester $CH_3COOC_8H_{17} = C_{10}H_{20}O_2$. Und zwar zeigte der hieraus zu gewinnende Octylalkohol $D = 0,83$ bei 16° und den Siedepunkt 190 bis 192°; es war ein primärer Alkohol. Die Zwischenfraktion 215 bis 268° und die dritte Hauptfraktion von 268 bis 271° bestanden aus Kapronsäureoctylester $C_6H_{11}COOC_8H_{17} = C_{14}H_{28}O_2$. Die Fraktion von 268 bis 271° war ölig, geruch- und geschmacklos. — Schorlemmer zeigte dann weiter, daß der Octylalkohol des Heracleumöles der primäre normale Alkohol ist. — W. Möslinger wiederholte die Untersuchung des Oeles, kam aber zu dem Schlusse, daß die von Zinde gemachten Angaben nicht in allen Punkten richtig seien (Berliner Berichte 9, 1876, S. 998). Wahrscheinlich rühren die abweichenden Angaben Zindes davon her, daß dieser ein Del aus überreifen Früchten benutzt hat. Möslinger hat seine Angaben dann weiterhin ausführlich belegt (Liebig's Annalen 185, 1877, S. 26). Das von ihm im Jahre 1874 dargestellte Del (Ausbeute 0,9 Prozent) ging zwischen 110 und 291° vollständig über, und zwar zwischen 203 bis 206° etwas mehr als 60 Prozent, zwischen 206 bis 208° weitere 9 Prozent. Die blaßgelbe Farbe des Oeles schlug wenig über 100° in rotgelb um und wurde nach und nach braunrot, wobei die Destillate farblos blieben. Von 280° an ging jedoch auch Farbstoff über und fand teilweise Zersetzung des Rückstandes statt. Beim Erkalten erstarrte der Rückstand; er bestand über 320° aus Laurinsäure. Die einzelnen Fraktionen zeigten folgende Zusammensetzung:

110 — 175°; 0,56 Prozent, Buttersäureäthylester $C_4H_7COOC_2H_5 = C_6H_{12}O_2$
 175 — 203°; 4,5 Prozent, Gemisch.
 203 — 206°; über 60 Proz., Essigsäureoctylester $CH_3COOC_8H_{17} = C_{10}H_{20}O_2$
 206 — 210°; Gemisch.
 210 — 240°; 1 Prozent, Essigsäure- und Kapronsäureoctylester.
 240 — 275°; 3 Prozent Kapronsäureoctylester $C_6H_{11}COOC_8H_{17} = C_{14}H_{28}O_2$.
 275 — 320°; desgleichen.

Im Jahre 1875 wurden nicht ganz reife Früchte zur Darstellung des Oeles verwendet; sie ergaben nur 0,84 Prozent Del. Das wässerige Destillat enthielt als Hauptbestandteil Essig- und Kapronsäure, außerdem Aethylalkohol und sehr wenig Methylalkohol. In der Fraktion von 80 bis 170° wurden geringe Mengen Essig- und Buttersäureäthylester, sowie geringe Mengen von Hexyl- und Octylverbindungen (Essigsäureester?) nachgewiesen. Endlich war Caprin- und

Ranrinsäurealkylester in den höher siedenden Anteilen zu geringem Betrage vorhanden. — Aus den reifen Samenlörnern erhielten Schimmel & Comp. 3 Prozent eines blägelben, sauer reagierenden Oeles mit $D = 0,8$ (Chemiker Zeitung 10, 1886, S. 1324). Dasselbe siedet von 80 bis 300° und enthält Buttersäureäthylester, Essigsäureäthylester, Herplalkohol, Methplalkohol, Rapronsäurealkylester und in dem bei 275 bis 320° übergehendem Anteil wahrscheinlich Raprinsäure.

Del von *Heracleum giganteum* L. Ein Del dieser Abstammung (allerdings nicht zweifellos beglaubigt) untersuchten zuerst A. Franchimont und E. Zinde (Liebig's Annalen 163, 1872, S. 193). Der größte Teil des Oeles ging zwischen 201 und 206° über und bestand aus Buttersäureherylester $C_3H_7COOC_6H_{13} = C_{11}H_{20}O_2$ und Essigsäurealkylester $CH_3COOC_6H_{13} = C_{11}H_{20}O_2$. Die beiden Ester enthalten die normalen primären Alkohole. — Weiter hat G. Gutzeit (Liebig's Annalen 177, 1875, S. 344) sich das Del von *H. giganteum* selbst dargestellt, indem er die nicht völlig reifen Früchte mit dem dreifachen Gewichte an Wasser der Destillation unterwarf. Das Wasser der Destillation enthielt 0,1 Prozent vom Gewichte der Früchte an Methpl- und Methplalkohol. Der Ertrag an ätherischem Oele war 0,56 Prozent. Die drei Hauptfraktionen waren: 130 bis 170° (10 Prozent vom Gesamtöle), 200 bis 210° und 210 bis 250°. Die erste Fraktion enthielt Buttersäureäthylester. Aus reifen Früchten erhielt Gutzeit 2 Prozent Del, also einen bedeutend höheren Ertrag. Es stellte sich aber heraus, daß der Gehalt an Verbindungen mit niederem Kohlenstoffgehalt im Oele aus reifen Früchten geringer war, als in dem aus unreifen; die Fraktion von 130 bis 170° machte bei reifen Früchten nur 7,1 Prozent aus. Im Gegensatz hierzu steht allerdings, daß das Wasser bei der Destillation unreifer Früchte überwiegend Methpl-, bei der Destillation reifer Früchte dagegen vorwiegend Methplalkohol enthielt.

Das Heracleumöl ist jedenfalls deshalb sehr interessant, weil es Ester aus der Reihe der Fettkörper als wesentlichen Bestandteil enthält, nämlich das Del von *Heracleum sphondylium* vorwiegend Essigsäurealkylester, in zweiter Linie Rapronsäurealkylester, das Del von *H. giganteum* Essigsäurealkylester und Buttersäureherylester. Außerdem kommen einige andere Ester und wie es scheint, einige Alkohole darin vor, was ebenfalls zu den Seltenheiten gehört. Irgend welche Verwendung hat indessen das Del bis jetzt noch nicht gefunden.

97. Das Anisöl.

Oleum Anisi. Essence d'Anis. Anise seed oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Anispflanze (*Pimpinella anisum* L., eine Umbellifere) enthält in allen Teilen, vorzugsweise aber im Samen, ein ätherisches Del. Die Pflanze stammt aus dem Orient, wird aber in Thüringen, Mähren, Italien (Puglia und Bologna), Spanien (Alicante), Südfrankreich, der Türkei, Syrien, Indien, Chile und insbesondere in Südrußland (Charkow und Saratow) kultiviert. Besonders geschätzt ist das russische oder das aus russischem Samen erzeugte Del. Nach E. Campe ist das deutsche oder Thüringer Anisöl nicht zur Deckung des deutschen Bedarfs genügend; nächst dem russischen wird insbesondere mährisches Anisöl gesucht. In Mähren wird Anis zwischen Brünn und Proßnitz, bei Wischau und Raupnitz gebaut; der Samen wird aber größtenteils ausgeführt und nur die Spreu destilliert (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 129). Behufs Gewinnung des Anisöls feuchtet man den Samen stark an und läßt ihn unter häufigem Umschäufeln 12 bis 24 Stunden liegen. Zerkleinern darf man den Samen nicht, da hierbei das aus den Delzellen austretende Del verharzen würde. Die Destillation erfolgt am besten mit Wasserdampf; die Kondensatoren dürfen nicht zu stark gekühlt werden, weil das Anisöl schon von +10° C. an Stearopten ausscheidet, was eine Verstopfung der Kühlröhren herbeiführen

könnte. Schimmel & Comp. in Leipzig haben zur Gewinnung des Anisöls Retorten für Beschickung mit 2500 kg Anis, welche 10 Stunden lang mit Dampf betrieben werden. Es werden täglich 7000 kg Anis verarbeitet und ungefähr 200 kg Anisöl gewonnen (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 449). Von Okt. 1887 bis Mai 1888 hat die Firma gegen 800000 kg Anis verarbeitet und 24000 kg Anisöl erzeugt, während die Gesamtproduktion des Oels 30000 kg in Deutschland, 10000 kg in Rußland und 2000 kg in Oesterreich beträgt. Die Ausfuhr von Anis aus Rußland (ab Liebau) machte 1886 2195000 kg und 1888 1300000 kg aus, dagegen aus Deutschland 1888 nur 500000 kg, aus Spanien 526491 kg (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 450, 1357). — Bemerkt sei übrigens, daß, was gewöhnlich Anisamen genannt wird, in Wirklichkeit Anisfrucht ist. Die Frucht der Anispflanze besteht aus einem zweisamigen, von der Kelchröhre überzogenen und vom Kelchrande und den Griffeln gekrönten Spaltfrüchtchen, welches bei der Reife meist in zwei Teilfrüchtchen zerspringt; diese Teilfrüchtchen bilden den sogenannten Samen des Handels. — Die Ausbeute an Anisöl beträgt für trocknen Samen 2,4 bis 3,2 Prozent. Beim Reinigen des Anis ergeben sich Abfälle, welche man Anispreu oder Anissieb nennt. Aus der Anispreu ist nur 0,34 bis 1,0 Prozent Oel zu gewinnen, welches reicher an Stearopten ist, als das eigentliche Anisöl. — Endlich muß darauf hingewiesen werden, daß Schimmel & Comp. in Leipzig aus Anisöl auf altem Wege reines Anethol gewinnen, welches als feinstes, stärkstes Anisöl Verwendung findet (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1308). — Die Rückstände von der Gewinnung des ätherischen Oels werden getrocknet und bilden ein wichtiges Futtermittel.

Physikalische Eigenschaften. Das Anisöl ist farblos bis hellgelb; bei höherer Temperatur flüssig, in der Kälte dickflüssig bis fest. Gutes Oel soll schon bei 5 bis 15° C. fest werden und dann erst bei 6 bis 18° C. wieder schmelzen. Wird das Oel jedoch mehrfach bis zu seinem Siedepunkte erhitzt, so verliert es die Fähigkeit zu kristallisieren; ebenso wenn es sehr alt geworden ist, in welchem Falle es sich auch dunkler gelb färbt. Die Dichte des frischen Oels beträgt 0,98 bis 0,995; die des alten 1,0285. Williams fand für gutes Oel von Mitcham und Hitchin $D = 0,976$ bis $0,984$ bei 15,55°. Der Siedepunkt liegt bei 222°, nach Williams bei 223 bis 228°. Das Anisöl löst sich in 5 Teilen Alkohol von 90 Prozent Gehalt und in dem 3,5fachen Volumen Petroleumäther, während ein größerer Betrag Petroleumäther eine trübe Mischung ergibt. Es reagiert neutral, verharzt aber an der Luft leicht, daher es in geschlossenen, wohlgefüllten Flaschen an einem kühlen, dunklen Orte aufbewahrt werden muß. Der Geruch des Oels ist deutlich anisartig, der Geschmack angenehm süßlich und danach brennend. Das Oel ist inaktiv oder äußerst schwach rechtsdrehend.

Ueber den Erstarrungspunkt des Anisöls hat J. C. Umney eine Untersuchung angestellt (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 60), welche insbesondere den Zweck hatte, Unterschiede gegenüber dem Sternanisöl aufzufinden, mit welchem Anisöl häufig verfälscht wird. Umney bezeichnet es als falsch, den Erstarrungspunkt des Anisöls zu +10° anzugeben, da dies die Temperatur sei, welche das Thermometer in dem völlig erstarrten Anisöl angibt. Als normalen Erstarrungspunkt müsse man dagegen die

Temperatur anführen, welche sich ergibt, wenn eine unter den wirklichen Gefrierpunkt abgekühlte Flüssigkeit unter Erwärmung erstarrt. Während der „abnormale Erstarrungspunkt“ sich zu $+10^{\circ}$ ergab, lag der wirkliche oder „normale“ bei $+15^{\circ}$ C.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die erste genauere Untersuchung des Anisöles veröffentlichte A. Cahours im Jahre 1841 (Journ. für prakt. Chemie 24, 1841, S. 337. Auch Liebig's Annalen 41, 1842, S. 56). Derselbe fand die Stearoptene des Fenchel-, Sternanis- und Anisöles identisch. Dasjenige des Anisöles schied er in folgender Weise ab. Er ließ das flüchtige Anisöl erstarren und presste es alsdann so lange zwischen doppelten Lagen von Löschpapier aus, bis letzteres nicht mehr flechtig wurde. $\frac{1}{8}$ des Oeles blieben als feste Masse zurück, welche aus Alkohol mit $D = 0,85$ zwei bis dreimal umkrystallisiert wurde. Das Anisstearopten bildete dann eine weiße, in äußerst glänzenden Blättchen krystallisierende Masse von fast genau der Dichte des Wassers und einem schwächeren, aber angenehmeren Anisgeruche, als das rohe Del besaß. Bei 18° begann es zu schmelzen, bei 222° zu kochen und sich fast unverändert zu verflüchtigen. Setzt man das geschmolzene Stearopten dauernd der Einwirkung der Luft aus, so verliert es die Eigenschaft, zu krystallisieren; nach Saussure verharzt es schließlich. Die Analyse des Stearoptens, das Verhalten gegen Chlorwasserstoff wie die Dampfdichte führten zu der Formel $C_{10}H_{12}O$. Durch Einwirkung von Brom auf das Anisstearopten erhielt Cahours ein Bromanisol $C_{10}H_9BrO$, mit Chlor ein unreines Chloranisol. Schwefelsäure führte das Stearopten in Anisoin $C_{10}H_{12}O$, also eine isomere Verbindung, über, welche fest, geruchlos, schwerer als Wasser und in Alkohol kaum löslich war; der Schmelzpunkt lag über 100° . Salpetersäure erzeugte aus Anisstearopten die Anissäure $C_8H_8O_2$, welche bei Behandlung mit einem Ueberschusse von Barythydrat Anisol C_7H_8O lieferte. Neben Anissäure entstehen aber bei der Einwirkung der Salpetersäure auch Anissalpetersäure $C_{10}H_{10}N_2O_6$ und Nitranisid $C_{10}H_{10}N_2O_4$. — Ch. Gerhardt stellte weiter die Identität von Anis- und Esdragonöl fest (Journ. für praktische Chemie 36, 1845, S. 267) und studierte nochmals die Reaktionen des Anisöles. Er gab dem Stearopten des Anisöles den Namen Anethol und stellte fest, daß man das Anethol in verschiedenen Modifikationen erhalten kann, nämlich fest und krystallisiert, fest und harzig, und endlich flüchtig; dieselben entstehen bei Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure oder gewisser Chloride auf das Anisstearopten. — Auch Laurent beschäftigte sich mit den Reaktionen des Anisöles und bestimmte insbesondere die Zusammensetzung der Anissäure richtig zu $C_8H_8O_2$ (Liebig's Annalen 44, 1842, S. 311). — Durch G. Stäbeler und F. Wächter wurde das Anethol einer eingehenden Untersuchung unterworfen (Liebig's Annalen 116, 1860, S. 161). Sie stellten fest, daß Anethol mit Lösung von saurem schwefligsaurem Natron in der Wärme sich in ein dickflüssiges, nicht mehr erstarrendes Del verwandelt, während der wässerige Anteil eine krystallisierte Aldehyd- oder Ketonverbindung des $NaHSO_3$ ausschied. Aus letzterer wurde durch Soda ein schweres schwach gelbes Del von der Zusammensetzung $C_8H_8O_2$ ausgeschieden, der Anisylwasserstoff oder das Anisal von Cahours, der Anisaldehyd, wie wir heute sagen. Die Reaktion verläuft offenbar nach folgender Gleichung: $C_{10}H_{12}O + H_2O = 2CH_3 + C_8H_8O_2$, worin das Radikal Methylo eingestellt ist (welches nicht frei existieren kann), weil nicht feststeht, in welcher Form dasselbe austritt; vielleicht verbindet es sich mit einem Teile des Anethols eben zu jener öligen Flüssigkeit, welche bei der Reaktion entstand. Einfacher erhält man Anisaldehyd durch Oxydation von Anisöl mit Chromsäure. Jedenfalls deutete obige Reaktion auf die Existenz von einer Methylogruppe im Anethol hin. Ueber die Konstitution des Anethols gaben dann A. Ladenburg und C. Reberlus genügenden Aufschluß (Liebig's Annalen 141, 1867, S. 260). Sie wiesen nämlich nach, daß Anethol ein Methyloäther ist, indem sie aus Anethol durch Jodwasserstoff Jodmethylo ausschieden. Durch Vergleich mit der in ihrer Beschaffenheit bereits genauer erkannten Anissäure ergab sich, daß Anethol ein Allylmethylophenyläther ist: $C_6H_5(OCH_3)C_2H_5$. Zum Vergleich seien die Formeln von Anissäure und Anisaldehyd angeführt: Anisaldehyd $C_6H_5(OCH_3)COH$; Anissäure $C_6H_5(OCH_3)COOH$. — Außer dem Anethol enthält das Anisöl noch 5 bis 10 Prozent Terpen, dessen Eigenschaften, wie es scheint, noch nicht näher studiert worden sind (Stoh-

mann), während von anderer Seite (Husemann) behauptet wird, der andere Bestandteil des Anisöles sei flüssiges Anethol.

Wie dem nun auch sei, jedenfalls steht fest, daß der Hauptbestandteil des Anisöls durch Anethol gebildet wird (80 bis 95 Prozent), während übrigens noch ein unbekannter flüssiger Körper darin enthalten ist. Das Anispreußl ist reicher an festem Anteil, wie das eigentliche Anisöl, dem es übrigens, bis auf einen weniger feinen Geruch, gleicht.

Von chemischen Reaktionen des Anisöles sind die folgenden außer den schon angeführten, beachtenswert. Jod wird von Anisöl ohne besonders heftige Reaktion aufgenommen, nach Williams zu 186 bis 274 Prozent, wobei sich das Del nach und nach in eine harzähnliche spröde Masse verwandelt. Die Einwirkung von Chlor und Brom wurde bereits erwähnt. Alkoholische Salzsäure färbt Anisöl (mitunter nur vorübergehend) fleischfarben, wie Schwefelmangan. Rauchende Salpetersäure bewirkt ein heftiges Schäumen und hinterläßt ein Gemisch, aus welchem Wasser ein orangefarbiges, nach Anisöl riechendes Harz abscheidet. Ueberschüssige Schwefelsäure löst das Del mit roter Farbe; über die stattfindenden chemischen Veränderungen ist schon berichtet worden. Chromsäure oxydiert das Anisöl zu Anis- und Essigsäure. Natrium löst sich in einer ätherischen Lösung von Anisöl klar auf; erst nach längerem Stehen entsteht ein gelblichweißer Niederschlag; von Aethylalkohol werden nach Williams 0,25 bis 0,38 Prozent absorbiert. Hingewiesen sei auf die von D. Hesse hervorgehobene Thatsache, daß, wenn man 5 Teile Chinin und 1 Teil Anisöl in kochendem Alkohol gelöst hat, beim Erkalten ein Anisöl-Chinin $2C_{20}H_{24}N_2O_2, C_{10}H_{12}O + 2H_2O$ auskrystallisiert, welches bei gewöhnlicher Temperatur nicht nach Anis riecht, wohl aber in der Wärme diesen Geruch annimmt und bei 100 bis 110° alles Anisöl entweichen läßt. Im Geschmack erinnert der Körper an Chinin und Anisöl. Die Krystalle sind glasglänzend, gehören dem monoklinen Systeme an, schmelzen über 100°, mit Wasser schon unter 100° und werden durch Salzsäure zersetzt (Liebig's Annalen 123, 1862, S. 382. — Journ. für prakt. Chemie 88, 1868, S. 435).

Verfälschungen, Verwendung. Das Anisöl wird zunächst häufig durch Sternanisöl verfälscht.

Nach Umney erkennt man diese Verfälschung teils durch Bestimmung des „normalen“ Erstarrungspunktes, teils an der Färbung, welche alkoholische Salzsäure veranlaßt (ersterer bei Sternanisöl 9,5 bis 13° C., letztere gelbbraun bis braun). Auch die Einwirkung des Natriums (0,15 g) auf eine ätherische Lösung des Oeles (10 Tropfen Del auf 70 bis 100 Tropfen Aether) kann als Erkennungsmittel dienen, da Sternanisöl bei dieser Reaktion gelben Bodensatz und gelbe Lösung liefert.

Weiter wird Anispreußl und Fenchelölanethol zugesetzt, welche beide den Geruch des Anisöls für eine geübte Nase merklich verändert erscheinen lassen. Sehr häufig dient auch Alkohol zur Verfälschung.

Schon W. Procter (Journ. Pharm. Chim. [3] 29, 1856, p. 218) berichtet von einem Anisöl, welches zu $\frac{1}{2}$ aus Alkohol bestand und doch den Eindruck eines guten Oeles machte. Namentlich wird das Erstarren des Oeles in der Kälte durch Alkoholgehalt nicht verhindert. Man muß also den Alkohol durch die (an anderer Stelle beschriebene) Tanninprobe nachweisen. E. Campe teilt mit, daß das Anisöl des Handels sehr häufig nur aus den höher siedenden Anteilen des Fenchelöles, vermischt mit Anispreußl, mitunter auch 10 bis 12 Prozent Anisöl und 2 bis 8 Prozent Sternanisöl besteht. Solches Del soll dem russischen Anisöle kaum nachsehen, aber süßer schmecken und bei Abkühlung in schönen weißen seidenglänzenden Blättern krystallisieren. Das Gemisch wurde namentlich in Frankreich zur Absynthbereitung benutzt. Da der höher siedende Anteil des Fenchelöles wie der Hauptbestandteil des Anisöles Anethol ist, so ist allerdings wahrscheinlich, daß das erwähnte Gemisch den Charakter des Anisöles trägt. Fenchelöl kostet aber nur etwa die Hälfte von Anisöl, so daß bei der künstlichen Nachahmung des Anisöles aller-

dings ein Geschäft zu machen ist. Früher kamen auch Zusätze von Balrat vor, welches man im Destillationsrückstand leicht erkennen kann; auch Seife soll beigemischt worden sein, die sich dem Oele durch Wasser würde entziehen lassen. —

Das Anisöl findet in der Parfümerie, in der Eiskörfabrikation und zu medizinischen Zwecken Verwendung. Geringe Mengen Anisöl im Gemische mit anderen flüchtigen Oelen geben gute Seifen- und Pomadenparfüms, während sich das Oel für Taschentuchparfüm nicht eignet. Bedeutender ist die Verwendung zu Eiskören und die zu Sorbets, dem im Süden beliebten gewürzten Eiswasser. Als Arzneimittel war der Anis schon bei den Alten seiner blähung- und harntreibenden Eigenschaften wegen berühmt. Das Anisöl wird innerlich als beruhigendes, krampfstillendes, blähungtreibendes Mittel gegeben, und zwar als Oelzucker oder in Emulsion. Auf die Haut wirkt es reizend. Außerlich wird es, gewöhnlich in fettem Oele gelöst, gegen Kopfläuse und Krätzmilben angewendet, welche es in wenigen Minuten tötet. Auch zu Klystieren und Salben fand es Verwendung, wie es auch bei chronischen Lungenkatarrhen und chronischen Blei- Arsenvergiftungen benutzt wurde; doch hat es in dieser Hinsicht keine Heilwirkung. Bemerkt sei, daß auch Anethol an Stelle des Anisöls in den Handel gebracht wird. Dasselbe besitzt $D = 0,986$ bei 25° und schmilzt bei 21 bis 22° C. In Berührung mit Luft wird ein kleiner Teil Anethol oxydiert (zu Anisaldehyd?), wobei Erhöhung der Dichte, aber Erniedrigung des Schmelzpunkts stattfindet (Schimmel & Comp., Bericht April 1890).

98. Das Pimpinellenöl.

Die Wurzeln von *Pimpinella Saxifraga* L. und *P. magna* L. liefern die officinellen Pimpinell- oder Bibernellwurzeln, aus denen man durch Destillation mit Wasser das ätherische Pimpinellöl (*Oleum Pimpinellae*) gewinnen kann. Das Oel ist goldgelb, dünnflüssig, sehr flüchtig und spezifisch leicht, von durchdringend unangenehm peterfilienartigem Geruche und bitterem kratzendem Geschmack. Durch Salpetersäure wird es in ein braunes Harz verwandelt. Das Oel besitzt $D = 0,959$ bei 15° und beginnt bei 240° zu kochen. Der Siedepunkt steigt bis 300° an, von wo ab noch Zersetzungsprodukte übergehen (Schimmel & Comp., Bericht April 1890).

Die Wurzeln von *Pimpinella nigra* Willd., ergeben bei Destillation mit Wasser ein schönes hellblaues Oel; doch geht die Farbe beim Stehen in grün über. Das Oel schmeckt brennend scharf und kratzend, hat aber einen schwächeren Geruch als das erstgenannte, und wird durch Salpetersäure ebenfalls in ein braunes geruchloses Harz verwandelt.

99. Das Fenchelöl oder Bitterfenchelöl.

Oleum Foeniculi seminis. *Essence de Fenouil.* Fennel oil.

Abstammung, Gewinnung. Aus den Früchten des Gartenfenchels (*Foeniculum officinale* All. = *Foeniculum capillaceum* L.) wie des süßen römischen oder kretischen Fenchels (*Foeniculum dulce* D. C. mit größeren Früchten als ersterer und nur im Süden angepflanzt) gewinnt man durch Destillation mit Wasserdämpfen das ätherische Fenchelöl, und zwar das bessere Oel aus den südlichen Ursprungsländern entstammenden Fenchelsorten, welche allerdings blärmer sind. Die Heimat des Fenchels scheint Abyssinien und Persien zu sein; doch findet er sich über das ganze westliche Europa, teilweise auch in Rußland verbreitet. Besondere Kultur läßt man ihm in

Frankreich bei Nîmes, in Indien und China, neuerdings in der Umgegend von Rügen bei Leipzig, in Galizien, Rumänien und Japan angedeihen. Für den inländischen Bedarf reicht der bei Rügen gebaute Fenchel, gute Ernte vorausgesetzt, aus. So wurden dort 1885 gegen 73000 Centner Fenchel geerntet, welcher beträchtlich besser als ostindischer oder levantinischer ist. Bedenkliche Konkurrenz macht jedoch der galizische Fenchel (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419). Zur Destillation verwendet man am besten frische grüne Früchte, welche man unzertleinert 12 bis 16 Stunden lang mit Wasser angefeuchtet liegen läßt und alsdann mit Dampf destilliert. Das Kühlwasser darf nicht unter $+15^{\circ}$ C. kalt sein, da sich sonst Stearopten aus dem Öle abscheidet. In der Regel gelangt nur der feinkörnige, durch Dreschen gewonnene Strohfenchel zur Destillation (Schimmel, Ber. Okt. 1890). Der Ertrag wird zu 3 bis 7 Prozent angeführt, beträgt aber gewöhnlich etwa 5 Prozent. Die trocknen Destillationsrückstände sind ein wertvolles Viehfutter.

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Fenchelöl ist oft dunkelgelb gefärbt, das rektifizierte dagegen farblos oder schwach gelblich. Beim Aufbewahren färbt es sich allmählich dunkler. Der Geruch ist fenchelartig, der Geschmack süßlich und mild gewürzhaft. Die Dichte schwankt zwischen 0,94 und 1,0, liegt jedoch gewöhnlich bei 0,96 bis 0,99; sie scheint mit dem Alter zuzunehmen. Das Öl erstarrt bei $+10^{\circ}$; doch gibt es auch Fenchelöle, welche bei -18° noch flüssig bleiben; und zwar erstarrt das rektifizierte Öl viel schwieriger als das rohe. Die Hauptmasse des Öls destilliert bei 190 bis 225° ab. Das Fenchelöl löst sich in 1 bis 2 Teilen 90prozentigem Spiritus klar auf. — Aus dem Kraute der Fenchelpflanze erhält man das Fenchelspreuöl, welches als minderwertiges Fenchelöl anzusehen ist.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Durch A. Cahours wurde die chemische Gleichheit von Anis- und Fenchelöl nachgewiesen (Liebig's Annalen 41, 1842, S. 74. — Journ. für prakt. Chemie 24, 1841, S. 359). Das Fenchelöl besteht aus zwei Anteilen, einem flüchtigeren, der gegen 190° siedet und mit Stickoxyd eine schön krystallisierende Verbindung $C_{10}H_{14}(NO)_2$ liefert, aber nicht rein erhalten wurde; und einem schwerer flüchtigen, bei 225° siedenden Teile, welcher noch bei -10° flüssig ist und sich als flüssiges Anethol herausstellte. Das flüssige Anethol unterscheidet sich von dem festen Anisstearopten hauptsächlich durch eine verschiedene Reaktion mit Brom, während Salpetersäure beide Anethole in gleicher Weise oxydiert. Der leichteste flüchtige Anteil ist nach Cahours ein Terpen $C_{10}H_{16}$. — R. Bunge bestreitet die Angabe von Cahours, daß das Terpen des Fenchelöls mit Stickoxyd die krystallisierende Verbindung $C_{10}H_{14}(NO)_2$ ergibt (Zeitschrift für Chemie 12, 1869, S. 579); vielmehr müsse hierbei Luft zugegen sein. Auch Untersalpetersäure vereinigt sich leicht mit dem Terpen, ohne indessen eine krystallisierte Verbindung zu ergeben. Wird dagegen das Terpen mit einer Lösung von salpetrigsaurem Kalium unter allmählichem Essigsäurezusatz geschüttelt, so verwandelt sich das Öl nach einiger Zeit in eine aus sehr kleinen Nadeln bestehende krystallinische Masse von der Zusammensetzung $C_{10}H_{14}N_2O_3$. War die salpetrige Säure chlorhaltig, so entsteht statt dessen $C_{10}H_{14}NO_2Cl$, ein weißes krystallinisches Pulver, welches in Wasser nicht, in Alkohol kaum löslich ist. Es unterscheidet sich das Terpen des Fenchelöls also beträchtlich von dem des Terpentins. — Endlich hat O. Wallach das Terpen des Fenchelöls untersucht und Klarheit in die ganze Sache gebracht (Liebig's Annalen 239, 1887, S. 40). Das Terpen des Fenchelöls ist nämlich Phellandren und in der bei 170° übergehenden Fraktion enthalten. Mit salpetriger Säure entsteht, wie schon früher erwähnt, das Phellandrennitrit $C_{10}H_{16}N_2O_3$, welches bei 94° schmilzt. Eigentümlich ist, daß das Phellandren aus Fenchelöl stark rechtsdrehend, das Phellandrennitrit dagegen linksdrehend ist. Nach Schimmel & Comp. enthält der niedrig siedende Anteil

des Oeles Säuren, Aldehyde und große Mengen von Rechtspinen $C_{10}H_{16}$; die bei 180° siedende Fraktion besteht aus Dipenten $C_{10}H_{16}$. Ferner ist ein intensiv bitter und lampherartig riechender Körper vom Siedepunkt 190 bis 192° in dem Oele enthalten, der den Geruch des Oeles in Gemeinschaft mit Pinen und Dipenten bedingen soll (Bericht April 1890). O. Wallach und F. Hartmann haben diesen Körper isoliert und Fenchel genannt. Formel $C_{10}H_{16}O$; flüchtig mit $D = 0,934$ bei 23° ; Keton mit Metastellung von $CO : CH_3$ (Lieb. Ann. 259, 1890, S. 324).

Sonach besteht das Fenchelöl aus vorwiegend Anethol mit geringeren Mengen Phellandren, Pinen, Dipenten und Fenchel. Da ferner zweifellos durch Abkühlung aus Fenchelöl festes Anethol in beträchtlichen Mengen (60 bis 70 Prozent) gewonnen werden kann, so ist anzunehmen, daß, wenn Cahours nur flüssiges erhielt, dies an der durch die fraktionierte Destillation und Rectifikation des Destillats bedingte Erwärmung bis zum Siedepunkt veranlaßt wurde. Wie schon erwähnt, verliert durch derartige Erhitzung das Anethol die Eigenschaft, zu krystallisieren. — Bezüglich sonstiger chemischer Reaktionen gleicht das Fenchelöl dem Anisöl; nur muß sein geringerer Gehalt an festem Anethol und sein Gehalt an Phellandren berücksichtigt werden.

Verfälschungen, Verwendung. Das Fenchelöl wird mit Terpentinöl und Alkohol verfälscht, welche durch die bekannten Proben nachgewiesen werden können. Außerdem ist zu beachten, daß namentlich von Oesterreich her vielfach Fenchelöl in den Handel kommt, dem der größte Teil des Anethols entzogen ist (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 516). Dieses Del besitzt einen bitteren Geschmack und ist natürlich minderwertig.

Nach E. Campe (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 129) wird in Mähren galizisches oder polnisches Fenchelöl der fraktionierten Destillation unterworfen und zwar verwendet man möglichst altes Del. Zu Anfang geht ein schwach süß schmeckendes Del über, dann ein solches mit bitterlichem, unangenehm tragendem Geschmack, welches dünnflüssig ist. Nun folgt ein süßes, nach Fenchel riechendes Destillat, welches als I^a Fenchelöl verkauft wird! Endlich geht Anethol über, wobei der Geschmack der Fraktion anisartig wird. In der Regel liefert altes Del 12 bis 16 Prozent Elaeopten (die ersten Destillate), 12 bis 14 Prozent sog. I^a Fenchelöl und 60 bis 70 Prozent Stearopten (Anethol). Den Vorlauf läßt man 3 bis 4 Monate in Luft stehen und fraktioniert dann nochmals, wobei man abermals etwas Anethol erhält. Auch das Stearopten setzt man längere Zeit der Luft aus, damit es den Fenchelgeruch gänzlich verliert. Während das Anethol, wie schon bei Anisöl erwähnt, im Gemisch mit Anis- und Sternanisöl eine Nachahmung des Anisöles gibt, wird das Elaeopten mit Fenchelöl gemischt als Seifenparfüm, ferner zum Verschneiden von Rosmarinöl benutzt.

Verwendet wird das Del in der Likörfabrikation, ferner gemischt mit anderen Oelen zum Parfümieren von Seifen; endlich dient es medizinischen Zwecken. Ein aus Fenchel bereiteter weingeistiger Auszug, der noch mit Fenchelöl versetzt ist, bildet das bekannte Romershausensche Augenwasser. Die Dämpfe des Fenchelöls erregen übrigens Thränenfluß und Husten.

100. Das Wasserfenchelöl.

Die Früchte des Wasserfenchels (*Phellandrium aquaticum* L.) werden mit Wasser angefeuchtet und nach 12 bis 18 Stunden mit Wasser oder Wasserdämpfen destilliert, wobei sich 0,8 bis 1,5 Prozent Wasserfenchelöl (*Oleum Phellandrii*) ergeben. Das Wasserfenchelöl ist gelb, dünnflüssig, vom eigentümlichen Geruche des Wasserfenchels (verschieden von dem des Fenchels) und von aromatischem, schwach bitterlichem Geschmack. Es besitzt $D = 0,852$ bei 15° und löst sich in 3 bis 4 Teilen Weingeist, sowie im gleichen Volumen Aether. Das Del wurde zuerst von E. Pesci genauer untersucht (Jahresb. der Chemie für 1888, S. 1424), der durch fraktionierte Destillation daraus ein Terpen $C_{10}H_{16}$ vom Siedepunkte 171 bis 172° isolierte

und Phellandren nannte. Die Dichte des Terpens ist 0,8558 bei 10°. Durch langes Erhitzen im zugeschmolzenen Rohre auf 140 bis 150° entsteht ein fester, nicht kristallisierender Körper, wahrscheinlich ein Diterpen $C_{20}H_{32}$. Das Phellandren bildet ein bei 92° schmelzendes Nitrit $C_{10}H_{16}N_2O_3$. Diese Angaben sind durch Wallach's Untersuchungen (1887) bestätigt worden, so daß also der Kohlenwasserstoff des Fenchelöles und Wasserfenchelöles Phellandren ist; der Unterschied beider Öle liegt darin, daß Phellandren in Wasserfenchelöl den Hauptbestandteil bildet. Das Wasserfenchelöl, welches fast keine Verwendung findet, soll bei innerlichem Gebrauche giftig wirken, das Phellandren nicht, so daß die giftigen Eigenschaften von einem noch unbekannten Bestandteil des Öles herrühren müssen. Nach Maier ist indessen vorzugsweise das durch Destillation des Wasserfenchels mit alkalischem Wasser erhaltene bräunlichgelbe Öl von ammoniakalischem Geruche durch narlotische Wirkung ausgezeichnet.

101. Das Dillöl.

Oleum Anethis sem. Essence d'Aneth. Dill oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Früchte des Dills (*Anethum graveolens* L.) liefern bei der Destillation mit Wasser das flüchtige Dillöl. Man feuchtet die Samen, mitunter auch das ganze Kraut mit Wasser an, läßt es längere Zeit liegen und bringt es dann zur Destillation. Der Ertrag ist 3,65 Prozent vom Samen. Der Dill ist in den Mittelmeerländern heimisch, ebenso in Südrußland. In Indien wird er häufig angebaut.

Physikalische Eigenschaften. Das Dillöl ist blaßgelb, nach langer Aufbewahrung rötlichbraun. Es hat einen eigentümlichen, durchdringenden Dillgeruch und einen erst erwärmend süßlichen, später brennend scharfen Geschmack. Seine Dichte ist 0,881 bis 0,911, gewöhnlich 0,8922 bei 15,5°. Es löst sich in 10 Teilen absolutem Alkohol, ebenso in Äther. Auch in 1500 Teilen Wasser ist es löslich, welche Lösung Dillwasser genannt wird.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach J. S. Gladstone enthält das Dillöl beträchtliche Mengen eines bei 173° siedenden Terpens $C_{10}H_{16}$, welches rechtsdrehend ist, aber in anderem Betrage als Terpentingöl. Weiter ist darin Karvol $C_{10}H_{14}O$ enthalten, welches mit Schwefelwasserstoff die kristallisierte Verbindung $(C_{10}H_{14}O)_2H_2S$ liefert. Dieses Karvol hat $D = 0,9562$ bei 20° und besitzt eine Birkularpolarisation von +108°. (Jahresbericht der Chemie für 1863, S. 545. — für 1872, S. 813. — Chem. News 24, 1871, p. 283). Nach A. Beyer liefert die alkoholische Lösung von Dillöl (4 Dillöl : 1 Weingeist) beim Einleiten von Schwefelwasserstoff 40 Prozent der Schwefelwasserstoffverbindung des Karvols, welche Verbindung $[\alpha]_D = +5,44$ bis +5,55° und den Schmelzpunkt 187° zeigte. Das daraus abgeschiedene Karvol zeigt $[\alpha]_D = +63,82°$, ferner die Dichte 0,959 und den Siedepunkt 224° (Chem. Centralbl. [3] 14, 1883, S. 713). R. Niesli fand außer dem Karvol (30 Prozent) und dem bei 170 bis 175° siedenden Terpen (60 Prozent) noch ein zweites Terpen vom Siedepunkte 155 bis 160° (10 Prozent). D. Wallach endlich konstatierte (1885), daß außer Karvol im Dillöl noch bei 175 bis 177° siedendes Limonen vorhanden sei, welches das charakteristische bei 104 bis 105° schmelzende Tetrabromid lieferte. —

Sonach ist der Hauptbestandteil des Dillöls Limonen (wenigstens 60 Prozent), während sicher noch Karvol (30 Prozent) und vielleicht ein zweites Terpen (10 Prozent) vorhanden sind.

Zu erwähnen sind die folgenden chemischen Reaktionen des Dillöls. Jod wird unter mäßiger Reaktion zu einer rotbraunen Flüssigkeit gelöst. Salpetersäure färbt das Öl in der Kälte dunkler und verwandelt es in der Hitze zu einem gelben Harze. Schwefelsäure färbt Dillöl rotbraun. Hierzu gesellen sich die Reaktionen des Limonens (Bildung von Tetrabromid) und des Karvols (Bildung der H_2S -Verbindung).

Verwendung. Das Dillöl wird innerlich zu medizinischen Zwecken, äußerlich als Dillwasser im Gemisch mit Rosenwasser zur Schönerhaltung der Gesichtsfarbe verwendet. Im Gemisch mit anderen ätherischen Ölen gibt Dillöl auch ein gutes Seifenparfüm.

102. Das Kümmelöl.

Oleum Carvi. Essence de carvi. Caraway-oil.

Abstammung, Gewinnung. Der gewöhnliche Kümmel des Handels (Brotkümmel) besteht aus den Halbfrüchtchen des auch bei uns wildwachsenden gemeinen oder Wiesenkümmels (*Carum Carvi* L.), der häufig kultiviert wird; so in Deutschland bei Halle, Erfurt, Hamburg, Nürnberg wie in Ostpreußen; ferner in Norwegen bei Christiania und Tromsö; in Tirol, Schweden, Finnland, Rußland, endlich in Holland. Der beste Kümmel ist der holländische, während schwedischer, norwegischer, hallischer Kümmel u. s. w. zur Gewinnung von ätherischem Öl nicht geeignet sind.

Die Gewinnung des Kümmelöls erfolgt durch Dampfdestillation des vorher eingeweichten Kümmels; und zwar ist das Kümmelöl zu den technisch wichtigsten Ölen zu rechnen. Die Hauptfabrikation des Öls findet in der großartigen Fabrik ätherischer Öle von Schimmel & Comp. in Leipzig statt, wo jährlich 40000 bis 50000 kg Kümmel verarbeitet werden. Die verwendeten Retorten fassen 2500 kg Kümmel; die Dauer der Destillation beträgt 6 bis 8 Stunden. Die Rückstände der Destillation sind ein gutes Futtermittel (Stohmann). Man kann die Ausbeute an Öl erhöhen, wenn man den Kümmel unmittelbar vor der Destillation zerkleinert; ein längeres Liegen namentlich im gepulverten Zustande ist dagegen der Güte des Öls nachteilig (Nicolajsen).

Der Ertrag an Kümmelöl ist ein sehr verschiedener, je nach der Abstammung des Samens. Dasselbe gilt von der Güte des Öls, welche durch den Gehalt an Carvol bedingt wird. Als Grenzzahlen für den Ertrag kann man 2,9 bis 7 Prozent ansehen. Holländischer Kümmel liefert 5 bis 6 Prozent gutes Öl; hallischer Kümmel nur 3 bis 4 Prozent. Der von Ostpreußen und Finnland aus in den Handel gebrachte Wiesenkümmel ergibt zwar 4 bis 7 Prozent Öl, welches aber minder gut ist. Das gleiche gilt nach E. Nicolajsen (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1704) auch vom norwegischen Kümmel, der zwar 6,1 bis 6,4 Prozent Kümmelöl liefert, aber solches mit nur 47 bis 49 Prozent Carvol, während Öl aus holländischem Kümmel hieran reicher sein soll (nach Stohmann auch nur 45 bis 50 Prozent). Im allgemeinen ist der Ölertrag aus Kümmel von nördlichen Pflanzungsstellen besser, als aus solchem, der dem Süden entstammt. Ebenso nimmt die Kümmelölmenge in der Frucht bei kälterem, feuchtem Wetter zu. Der Grad der Reife scheint den Ertrag weniger zu beeinflussen.

Vom Anbau des Kümmels in Deutschland ist entschieden abzuraten, da derselbe nur 4 Prozent Öl (gegenüber 5,5 bis 6 Prozent beim holländischen) liefert und dieses Öl auch noch dazu weniger gut ist. Doch besteht hier ein Unterschied: Der deutsche Kümmel aus holländischem Samen ist wesentlich besser als der aus inländischem Samen. Wahrscheinlich ist der Marschboden und das feuchte Klima Hollands dem Anbau des Kümmels

günstiger, als es die Verhältnisse in Deutschland sind. Der gesamte Anbau von Deutschland, Norwegen und Finnland ist nicht im stande, mit Holland in einen Wettbewerb einzutreten. Ueberhaupt sind zur Zeit bei der in Holland herrschenden Ueberproduktion in Kümmel die Aussichten für Kümmelanbau die denkbar ungünstigsten (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 496. — 12, 1888, S. 361, 546. — 13, 1889, S. 1358).

Aus dem Kraute des Kümmels erhält man das Kümmelspreuöl, ebenfalls durch Dampfdestillation. Hierzu benutzt man auch die beim Ausdreschen der Kümmelfrüchte abfallende Spreu. Das Kümmelspreuöl ist weit weniger gut, als das eigentliche Kümmelöl.

Physikalische Eigenschaften. Das Öl ist dünnflüssig, im frischen Zustande blaßgelb, wird aber namentlich im Lichte bald dunkelgelb bis bräunlich, und zwar um so schneller, je weniger rein es ist. Gutes Kümmelöl hielt sich nach Maier während eines ganzen Jahres unverändert blaßgelb. Der Geruch des Oels ist rein kümmelartig, der Geschmack stark kümmelartig und brennend. Die Dichte schwankt zwischen 0,8845 und 0,9745; nach Maier besitzt ein gutes Kümmelöl $D = 0,897$, das gewöhnliche des Handels 0,91 bis 0,925; Mierzinski führt 0,917 bis 0,921 an, Williams 0,91 bis 0,913 bei $15,55^{\circ}$. Das deutsche Arzneibuch verlangt $D = 0,96$, also nur den höher siedenden Anteil des Kümmelöls, das Karvol. Dichten unter 0,91 sind bedenklich, da alsdann wahrscheinlich dem Öle ein Teil des Karvols entzogen worden ist (Karvol $D = 0,965$). Das norwegische Kümmelöl besitzt nur $D = 0,9048$ bis 0,9064, was schon auf seinen geringeren Karvolgehalt hindeutet, der aber hier in der Natur des Kümmels selbst liegt. Der Siedepunkt des Kümmelöls liegt nach Williams bei $192,8$ bis $197,8^{\circ}$ C. Bei 175 bis 190° beginnt das Sieden; auch bei 245° bleibt noch eine branne harzige Masse zurück. Kümmelöl löst sich in gleichem Volumen von 90prozentigem Spiritus auf, ebenso leicht in Aether. Es ist linksdrehend, nach Mayer für 100 mm Länge $= -11,7^{\circ}$. Dies ist auffällig, da der Hauptbestandteil des Oels (Karvol) sehr stark rechtsdrehend ist.

Das Kümmelspreuöl riecht ebenfalls kümmelartig, aber weniger rein und angenehm; auch besitzt es einen herben harzigen Geschmack.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die erste Untersuchung des Kümmelöls rührt von C. Bödel her (Liebig's Annalen 35, 1840, S. 308) und wurde durch ausführliche Mitteilungen von E. Schweizer (Journ. für prakt. Chemie 24, 1841, S. 257) in ihren Resultaten bestätigt und ergänzt. Das Kümmelöl beginnt bei 193° zu siedend, worauf der Siedepunkt langsam bis auf 195° steigt. Ungefähr $\frac{1}{3}$ des Oeles geht über. Von 195° an färbt sich das Öl gelb und der Siedepunkt wächst schnell bis auf 210° . Während der Rückstand sich immer dunkler färbt, bleibt das Destillat bis 225° farblos; aber zwischen 225 und 245° wird es gelb. Der Retortenrückstand, welcher ziemlich bedeutend ist, zeigt braune Farbe und ist harzig. Offenbar hat während der Destillation eine teilweise Zersetzung des Oeles stattgefunden. Die leichtesten flüchtigen Anteile riechen nur schwach nach Kümmel und schmecken wenig brennend. Wird das Öl mit Alkali der Destillation unterworfen, so erhält man ein farbloses, an Anisöl erinnerndes Destillat, das Karven $C_{10}H_{10}$. Aus dem braunschwarzen Rückstand dieser Destillation wird durch Schwefelsäure ein Öl abgeschieden, dessen Dämpfe stechend sind und zum Husten reizen, daher das Öl den Namen Karvakrol erhalten hat. Das Karven ergibt sich in größeren Mengen als das Karvakrol; noch bedeutender ist aber der Ertrag an einem in Kalilauge unlöslichen Harze. Auch bei der Einwirkung von Phosphorsäure auf Kümmelöl wurden Kar-

ven und Karvakrol erhalten. Das Karven ist wahrscheinlich schon fertig gebildet im Kummelöl enthalten und macht ungefähr $\frac{1}{3}$ desselben aus; es siedet konstant bei 173° und liefert ein festes Dichlorhydrat. Das Karvakrol entsteht dagegen erst bei Einwirkung verschiedener Reagentien auf den höher siedenden Anteil des Kummelöles, besitzt die Formel $C_{10}H_{14}O$, und siedet bei 232° . Den sauerstoffhaltigen Bestandteil des Kummelöles selbst nannte Böldel Karvol. Durch Böldel wurden die Untersuchungen des Kummelöles fortgesetzt (Liebig's Annalen 85, 1853, S. 246), und zwar machte Genannter zunächst den Versuch, das Karvol rein zu gewinnen. Er befreite das Kummelöl von der kleinen Menge färbender Substanz, indem er das Öl mit verdünnter alkoholischer Kalilauge erwärmte, dann das Öl durch Wasser abschied und mit Wasser abdestillierte. Das so erhaltene Kummelöl war farblos und von sehr angenehmem, feinem Geruch. Das entwässerte Öl begann bei 175° zu siedend und ging bis 232° bis auf einen geringen Rückstand über. Durch häufiges Fraktionieren läßt sich das Öl in zwei Anteile zerlegen: Die Fraktion von 175 bis 178° (größerer Anteil) und die Fraktion von 225 bis 230° C. Die erste Fraktion riecht angenehmer und feiner als Kummelöl hat $D = 0,861$ bei 15° C. und besteht aus Karven $C_{10}H_{14}$. Auch die Fraktion von 225 bis 230° riecht kummelähnlich und ist das Karvol. Dasselbe ist durch Hitze sehr leicht veränderlich, besitzt $D = 0,953$ bei 15° und hat die Formel $C_{10}H_{14}O$. Durch wiederholte Destillation des Karvols mit geschmolzener Phosphorsäure oder gepulvertem Natrium geht dasselbe in Karvakrol über, welches dickflüssig ist, kreosotähnlich ist und nach Böldel die Formel $C_{11}H_{16}O$ besitzen dürfte. Die Entstehung des Karvakrols aus dem Karvol erklärt sich dann durch folgende Gleichung: $3C_{10}H_{14}O = 2C_{11}H_{16}O + H_2O$ oder $2C_{11}H_{16}O = 3C_{10}H_{14}O - H_2O$. Gerhardt vermutete übrigens bereits, was später von anderen bestätigt wurde, daß Karvol und Karvakrol isomere Körper von der Formel $C_{10}H_{14}O$ sind. Ueber ihre Konstitution vergl. S. 129, 134. J. F. Gladstone untersuchte das Karvol des Kummelöles näher (Chem. News. 24, 1871, p. 283) und fand seine Eigenschaften mit denen des Karvols aus Dillöl fast völlig übereinstimmend, nämlich die Dichte zu $0,953$ bei 20° , dem Siedepunkt zu 227° und die Zirkularpolarisation zu $+145^{\circ}$. Zu denselben Resultaten gelangte auch Beyer (Chem. Centralbl. [3] 14, 1883, S. 718), der aus der bei 223° siedenden Fraktion des Kummelöles 88 Prozent der Schwefelwasserstoffverbindung $(C_{10}H_{14}O)_2H_2S$ erhielt und hieraus Karvol mit $[\alpha]_D = +62,07^{\circ}$, der Dichte $0,959$ und dem Siedepunkt 224° darstellte. Endlich hat O. Wallach auch die Natur des Karvens festgestellt (Liebig's Annalen 227, 1885, S. 291) und gefunden, daß dieses Karven nichts anderes ist, als Limonen. Freilich ist der Geruch des aus Kummelöl zunächst erhaltenen Limonens ein abweichender; befreit man das Karven aber durch essigsaures Phenylhydrazin völlig vom anhaftenden Karvol und schüttelt es dann mit verdünnter Lösung von übermangansaurem Kalium durch, so tritt der Citronengeruch des Limonens deutlich hervor. —

Es besteht also das Kummelöl aus Karvol $C_{10}H_{14}O$ (60 bis 65 Prozent im holländischen, 45 bis 50 Prozent im deutschen und norwegischen Öle) und Limonen $C_{10}H_{16}$ (40 bis 35, bez. 55 bis 50 Prozent). Der charakteristische Geruch des Kummelöles wird durch das Karvol bedingt, von dessen Gehalt der Wert des Öles abhängt.

Was die chemischen Reaktionen des Kummelöles anlangt, so sind sie im ganzen denen des Dillöles außerordentlich ähnlich, was in der analogen chemischen Zusammensetzung beider Öle liegt. Jed wird unter beträchtlicher Erwärmung aufgenommen, nach Williams zu 258 bis 263 Prozent, wobei das Karvol Umwandlung in Karvakrol erfährt. Durch Phosphorsäure, Natrium u. s. w. wird die gleiche Veränderung des Karvols veranlaßt. Brom liefert Limonentetrabromid, Schwefelwasserstoff die kristallinische Verbindung mit Karvol. Natrium wird zu 0,35 bis 0,53 Prozent absorbiert, Kalium in der Wärme in beträchtlicher Menge unter Wasserstoffentwicklung aufgenommen. Schwefel- und Salpetersäure verwandelt das Öl in ein schmieriges schwarzes Harz.

Verfälschungen, Verwendung. Das Kummelöl wird durch Terpentinöl, Alkohol, Kummelspreuöl u. s. w. verfälscht; es kommt sogar

ein Gemisch aus Terpentin- und Rummelöl als Rummelspreuöl in den Handel. Uebrigens ist ein Gehalt an Terpentinöl leicht durch den Geruch zu erkennen. Sehr häufig wird auch ein Rummelöl zu billigen Preisen verkauft, dem die Hauptmenge des Karvol bereits entzogen ist. Ein solches Öl zeigt eine Dichte unter 0,91. Das deutsche Arzneibuch fordert Rummelöl mit $D = 0,96$, von dem sich wenigstens 8 Tropfen in einem Gemische aus 2 ccm Weingeist + 1 ccm Wasser klar lösen. Dieses Rummelöl ist nichts weiter als fast reines Karvol, von dem aber bequem 20 Tropfen in der alkoholischen Mischung löslich sind. Ein solches Öl würde keine Eisenchloridreaktion liefern (Chemil. Ztg. 13, 1889, S. 1358, Rep. S. 150). Karvol des Handels ist oft nichts weiter als vom Karven durch fraktionierte Destillation möglichst befreites Rummelöl. Von reinem Karvol lösen sich bei 20° 1 Teil in 16 bis 17 Gewichtsteilen 50prozentigem Alkohol; ist dagegen Karven (Terpen) vorhanden, so erscheint die Lösung trübe (Bericht von Schimmel & Comp. April 1890).

Das Rummelöl findet Verwendung in der Likörfabrikation, der Parfümerie und der Medizin. Zum Parfümieren dient es nur bei Seifen, und zwar im Gemisch mit anderen Ölen (z. B. für sogenannte Windsorseifen). Zerstoßene Rummel Früchte werden auch direkt bei Bereitung von billigem Riechpulver verwendet. Selten verwendet man weingeistige Lösungen von Rummel-, Lavendel- und Bergamottöl als weniger feines Taschentuchparfüm. Medizinisch ist es als reizendes, magenstärkendes, blähungs- und harntreibendes Mittel innerlich im Gebrauch, meist als Hausmittel bei Koliken. Auch zu Klystieren, wie zur Erzeugung künstlicher Balsame und in der Bereitung von Pflastern verwendet man es. Größere Mengen innerlich gebraucht wirken giftig.

103. Das Ajowanöl.

Die Früchte von *Carum Ajowan Benth.* = *Ptychotis Ajowan D. C.* enthalten ein ätherisches Öl, welches seines Thymolreichtums wegen interessant und in Ostindien, dem Mutterlande der Pflanze, schon lange in Gebrauch ist. Die ersten Mitteilungen über das Öl und die Pflanze rühren von Haines, ausführlicher von J. Stenhouse her (Liebig's Annalen 93, 1855, S. 269. — 98, 1856, S. 307). Bei der Darstellung des Ajowanöles scheiden sich von selbst aus dem wässerigen Anteil des Destillates große Krystalle ab, welche zu Poosnah und in anderen großen Städten des Delans unter dem Namen Ajowan Ka Phul (Ajwain Kaphyl), d. h. sublimiertes Ajowan, verkauft werden. Die Pflanze selbst ist in Ostindien ihrer aromatischen und medizinischen Eigenschaften wegen sehr bekannt. Namentlich die Samenkörner enthielten das ätherische Öl. Die Körner gleichen dem Rummel, sind aber kleiner und riechen nach Thymianöl. Man destilliert sie wiederholt mit Wasser und erhält 5 bis 6 Prozent vom Gewicht des Samens an ätherischem Öle. Der Hauptdarstellungsplatz des Öles ist Dojein. — Das Ajowanöl ist hellbraun gefärbt und riecht angenehm aromatisch. Seine Dichte ist 0,896 bei 12°; es beginnt bei 160° zu siedend, worauf der Siedepunkt allmählich bis 220° steigt. Das bei dieser Temperatur übergehende Destillat krystallisiert beim Erkalten, wie auch der Rückstand nach längerem Stehen in eine krystallinische Masse übergeht ($\frac{1}{2}$ bis $\frac{1}{4}$ vom Gewicht des rohen Öles). Läßt man Ajowanöl in einer offenen Schale stehen, so scheiden sich entsprechend der allmählichen Verdunstung ebenfalls schöne Krystalle des Stearoptens aus. — Der flüchtigere Teil des Öles ergab bei der Rektifikation einen bei 172° siedenden Kohlenwasserstoff mit $D = 0,854$ bei 12° von der Formel $C_{10}H_{16}$, also ein Terpen. Dasselbe lieferte kein krystallinisches Chlorhydrat. — Das Stearopten, welches in der Retorte zurückgeblieben war, ging fast vollständig bei 222° über; nur die letzten Anteile zeigten eine geringe Zersetzung und besaßen einen stechenden Geruch, waren auch nicht zum Erstarren zu bringen.

Die weitaus größte Masse des Destillates wurde dagegen von dem in der Kälte erstarrenden Stearopten gebildet. Das Stearopten konnte aus dem Terpen des Ajowanöles oder aus Alkohol umkrystallisiert werden und zeigen eine rhomboëdrische oder schief rhombische Krystallform. Die Krystalle stimmten durchaus mit den aus Indien gebrachten überein. Sie zeigten den Schmelzpunkt 42 bis 44 und die Dichte 1,0285. Die Analyse des Stearoptens, welches gleichzeitig nach Thymian- und Majoranöl roch, ergab die Formel $C_{10}H_{14}O_2$. In seinen Eigenschaften gleicht das Stearopten dem des Thymianöles, welchem A. Fallemant (Liebig's Annalen 101, 1857, S. 119. — 102, 1857, S. 119) die Formel $C_{10}H_{14}O$ gab. Diese Formel ist auch die richtige und das Ajowanstearopten somit Thymol $C_6H_8(OH)CH_2C_8H_7 = C_{10}H_{14}O$. Staines ist im allgemeinen zu denselben Resultaten gelangt, wie Stenhouse, nur nimmt er die Gegenwart von Cymol $C_{10}H_{14}$ im Ajowanöl an (Liebig's Annalen 98, 1856, S. 315 Anm.). Nach Stohmann besteht das Ajowanöl aus 30 bis 40 Prozent Thymol $C_{10}H_{14}O$, 30 bis 40 Prozent Thymen $C_{10}H_{16}$, 15 bis 20 Prozent Cymol $C_{10}H_{14}$ und geringen Mengen eines flüssigen Phenols (vielleicht Karvakrol). Das Thymen siedet bei 160 bis 165° und besitzt $D = 0,868$. — Im ganzen gleicht das Ajowanöl sehr dem Thymianöl, ist aber wesentlich reicher an Thymol. Letzteres kann man aus dem Ajowanöl durch Ausschütteln mit Natronlauge gewinnen, wobei sich das Thymol in der Lauge löst. Die Lösung neutralisiert man mit Schwefelsäure, worauf sich das Thymol wieder ausscheidet, destilliert es mit Wasserdämpfen und krystallisiert es wiederholt aus Weingeist um. Die Verwendung des Ajowanöles zur Thymolgewinnung ist die einzige bekannte Benützung desselben.

104. Das Römischkümmel- oder Ruminöl.

Auch Kreuz- oder Mutterkümmelöl genannt. Oleum Cumin. Essence de Cumin. Cumin oil.

Abstammung, Gewinnung. Der römische oder Kreuzkümmel (Cuminum Cyminum L.) ist eine südeuropäische Pflanze, die aus Aegypten stammt und längliche, beiderseits zugespitzte Früchtchen besitzt, deren Geruch unangenehm aromatisch, deren Geschmack stark und widrig bitterlich ist. Der römische Kümmel kommt aus Spanien und Sizilien, Syrien, Marokko und Indien zu uns; die beste Sorte ist die aus Malta (Seubert). Behufs Gewinnung des ätherischen Oels läßt man die Früchtchen längere Zeit im angefeuchteten Zustande liegen und destilliert sie alsdann mit Wasserdampf. Die Delausbeute beträgt 2,8 bis 3,8 Prozent. Das Del ist in Perikarp der Früchtchen, weniger im eigentlichen Samen enthalten.

Physikalische Eigenschaften. Das Römischkümmelöl ist farblos bis gelb, in der Regel gelb und zwar um so dunkler, je älter es ist. Nur in stets verschlossener, im Dunkeln aufbewahrter Flasche verändert sich das Del nicht. Es ist sehr dünnflüssig, wird aber mit dem Alter dickflüssiger und nimmt dabei saure Reaktion an. Der Geruch ist unangenehm durchdringend wie der des Kreuzkümmels, der Geschmack sehr scharf, gewürzhaft und etwas bitterlich, dabei dem Gaumen stark reizend. Die Dichte ist 0,9727 bei 13,4° für Del des Handels, 0,9034 bei 21° für ganz frisches Del. Das Del beginnt bei 170° zu siedend, der Siedepunkt steigt aber rasch bis über 230°. In Wasser ist das Ruminöl verhältnismäßig stark löslich; in jedem Verhältnisse löst es sich in absolutem Alkohol. Von Alkohol mit $D = 0,85$ bei 15° C. sind 3 Teile nötig. In Luft läßt es sich nicht unverändert destillieren.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach Ch. Gerhardt und A. Cahours (Liebig's Annalen 38, 1841, S. 70) besteht das Del aus einem Kohlenwasserstoff und einem sauerstoffhaltigen Körper.

Läßt man das Del tropfenweise auf geschmolzenes Natrium laufen, so geht der Kohlenwasserstoff über, während eine feste Substanz in der Retorte bleibt. Der Kohlenwasserstoff muß im Oele schon fertig gebildet sein, da ihn nur die niedriger siedenden Fraktionen liefern. Er bildet eine farblose, citronenartig riechende Flüssigkeit, siedet bei 165° , ist luftbeständig und ist Cymol $C_{10}H_{14}$. Das Cymol macht ungefähr den dritten Teil des Römischkümmelöles aus. Der sauerstoffhaltige Körper ist Ruminol. Man erhält das Ruminol rein, indem man das Del bei 200° der Destillation unterwirft; Cymol und ein großer Betrag des Ruminols gehen über, während der Rest des Ruminols in der Retorte zurückbleibt. Letzteres besitzt die Formel $C_{10}H_{12}O$. Es ist eine farblose bis schwach gelbliche Flüssigkeit, welche wie das Del riecht und schmeckt und bei 220° siedet. Schon bei gewöhnlicher Temperatur, noch leichter in der Wärme nimmt das Ruminol Sauerstoff aus der Luft auf und verharzt teilweise. Es nimmt hierbei eine saure Reaktion an, weil es sich in Ruminssäure verwandelt. Schmelzendes Kali bildet mit dem Ruminol ruminosaures Kalium, wobei Wasserstoff entweicht. Ebenso verwandelt Salpetersäure bei vorsichtiger Anwendung das Ruminol glatt auf in weiße Krystalle von Ruminssäure. Diese Säure besitzt die Zusammensetzung $C_{10}H_{12}O_2$, so daß sie zum Ruminol sich wie die Säure zum Aldehyd verhält. Wird die Ruminssäure mit einem Ueberschusse von Base erhitzt, so destilliert Rumen $C_{10}H_{14}$ ab, eine farblose, angenehm benzinähnliche, bei 144° siedende Flüssigkeit. — Den Aldehydcharakter des Ruminols beweist auch die von E. Bertagnini (Liebig's Annalen 85, 1853, S. 275) hervorgehobene Thatsache, daß Römischkümmelöl beim Schütteln mit einer Lösung von saurem schwefligsaurem Alkali sofort milchig, später krystallinisch butterartig wird. Die entstandene Verbindung in reinem Zustande bildet glänzende weiße Nadeln und Blättchen von der Formel $C_{10}H_{12}O, NaHSO_3 + H_2O$. Man kann diese Reaktion zur Trennung von Cymol und Ruminol verwenden und verfährt zu diesem Zwecke nach E. Kraut (Liebig's Annalen, 92, 1854, S. 66) wie folgt. Zunächst treibt man durch Destillation bis 200° alles Cymol und einen Teil des Ruminols ab. Alsdann schüttelt man den Rückstand mit einer konzentrierten Lösung von saurem Natriumsulfit ($NaHSO_3$) und preßt die entstehende krystallinische Verbindung ab. Den Rückstand rührt man mit Wasser an, setzt Soda zu und treibt das Ruminol mit Wasserdämpfen ab. Weiter stellte Kraut den Ruminalkohol dar, indem er Ruminol mit einem Ueberschusse von alkoholischer Kalilauge am Rückflußkühler kochte. Es spielen sich hierbei zwei Reaktionen ab, deren erste Ruminalkohol und ruminosaures Kali, deren zweite ebenfalls das letztere und Cymol liefert, also 1) $2C_{10}H_{12}O + KOH = C_{10}H_{11}KO_2 + C_{10}H_{14}O$; 2) $3C_{10}H_{12}O + KOH = C_{10}H_{11}KO_2 + 2C_{10}H_{14} + 2H_2O$. Der Ruminalkohol (Cymylalkohol) ist eine ölige, schwach aromatisch riechende Flüssigkeit mit $D = 0,9775$ bei 15° und dem Siedepunkte $246,6^{\circ}$. Auch ist Kraut der Ansicht, daß nicht Ruminol durch Oxydation von Cymol, sondern vielmehr Cymol durch Zerfall von Ruminalkohol oder von Ruminol entstanden sei. — Was die Ruminssäure anlangt, so hat sich ergeben, daß dieselbe Paraisopropylbenzoesäure $C_6H_4(C_3H_7)COOH$ ist; das Ruminol oder Ruminaldehyd ist der zugehörige Aldehyd $C_6H_4(C_3H_7)COH$; Cymol endlich ist, wie bekannt, Methylpropylbenzol $C_6H_4CH_3C_3H_7$.

Das Römischkümmelöl besteht also aus etwa 33 Prozent Cymol und 77 Prozent Ruminol.

Die wichtigste chemische Reaktion des Oeles ist natürlich die, mit $NaHSO_3$ krystallinische Ausscheidungen zu geben. Sonst wäre noch zu erwähnen, daß sich in dem Oele Jod leicht und unter mäßiger Erwärmung auflöst, wobei eine flüssige gelbbraune Masse entsteht. Weiter wird das Del durch Chlor und Brom kräftig angegriffen, wobei Substitutionsprodukte des Ruminols ($C_{10}H_{11}ClO$ und $C_{10}H_{11}BrO$) sich bilden. Ueber die Einwirkung der Salpetersäure wurde bereits berichtet; es entsteht Ruminssäure. Schwefelsäure färbt das Del tiefrot, worauf Wasser eine schleimige Masse von schmutziger Farbe abscheidet.

Verwendung. Das Römischkümmelöl findet nur zur Darstellung von Cymol, aber zu diesem Zwecke in nicht unbeträchtlichen Mengen, Verwendung. Dabei erhält man als Nebenprodukt auch das Ruminol. Früher diente das Del mitunter auch medizinischen Zwecken, z. B. als Mittel gegen Magenkrampf.

105. Das Petersilienöl.

Die Früchtchen der Petersilie (*Petroselinum sativum* L. = *Apium Petroselinum*) werden arzneilich angewendet und enthalten das ätherische Petersilienöl (*Oleum Petroselini*. *Essence de persil*. Parsley oil.), welches man gewinnt, indem man die angefeuchteten Früchte mit Wasser destilliert. Man muß die Destillation ziemlich lange fortsetzen, da das Del ungefähr zur Hälfte aus einem schwer flüchtigen Stearopten besteht. Der Ertrag macht ungefähr 2,6 Prozent aus, nach Gerichten nur 0,7 Prozent. Die deutsche Petersilie gibt das feinere Del; doch wird auch ostindische angeboten. Das Petersilienöl ist farblos bis blaßgrünlichgelb, wird aber mit der Zeit dunkler. Es ist dickflüssig, von starkem Petersiliengeruche und mildem gewürzhaftem, später heißendem Geschmack. Die Dichte ist 1,0515 für frisches Del, für älteres dagegen höher. Der Siedepunkt liegt bei 160 bis 210° für die Hauptmasse des Petersilienöles, bei 270 bis 290° für den höher siedenden Anteil. Das Del reagiert neutral und löst sich leicht in Alkohol und Aether. Schon durch Schütteln mit Wasser läßt es sich in ein dünnflüssiges leichtes und ein dickflüssiges schweres Del zerlegen; letzteres krystallisiert in der Kälte. Ebenso scheidet das unveränderte Petersilienöl in der Kälte Stearopten ab, ja erstarrt vollständig. — Nach Blanchet und Sell (*Liebigs Annalen* 6, S. 301) erstarrt das schwere Del in Berührung mit Wasser zu einer aus feinen sechsseitigen Säulen bestehenden Masse; die gleiche Veränderung erleidet auch das Petersilienöl selbst, wenn man es mit Wasser einige Tage stehen läßt. Der sich abscheidende Petersilienkämpfer schmilzt bei 30° und erstarrt erst wieder bei 21° C.; er siedet bei 300°, wobei er sich braun färbt und dann erst bei 18° erstarrt. In Wasser ist der Kämpfer unlöslich wohl aber löslich in Alkohol beim Kochen, in Aether und Terpentinöl schon in der Kälte. Durch rauchende Salpetersäure wird der Kämpfer in eine wasserlösliche Substanz verwandelt, jedoch nicht in Oxalsäure. Die Ergebnisse der Analyse (64,85 Prozent C; 6,38 Prozent H; 28,77 Prozent O) führen zu der Formel $C_6H_7O_2$ oder $C_{12}H_{14}O_4$, beide sehr unwahrscheinlich. — Das Petersilienöl selbst ist durch Löwig und Weidmann (*Liebigs Annalen* 32, S. 283) untersucht worden. Das Del begann bei 210° zu siedend; doch stieg der Siedepunkt unter Verdickung des Rückstandes, bis letzterer erstarrt. Wird das Destillat rektifiziert, so erhält man ein Del leichter als Wasser, welches zwischen 160 bis 170° siedet und in hohem Grade nach Petersilie riecht. Das Del besitzt die Formel $C_{10}H_{16}$, ist also ein Terpen. Dasselbe nimmt HCl ohne Erwärmung auf und färbt sich hierbei dunkel. Der Rückstand in der Retorte, das Petersilienstearopten, gleicht einem braunen Harze, ist in kochendem Weingeist kaum löslich, geruch- und geschmacklos. Es ist weder mit Wasserdämpfen noch für sich flüchtig; durch höhere Temperatur wird es zerstört. Die Formel des Körpers soll $C_{12}H_{16}O_2$ sein (70,545 Prozent C; 7,91 Prozent H; 21,545 Prozent O). — E. v. Gerichten hat ein zweifellos reines Petersilienöl untersucht (*Berliner Berichte* 9, 1876, S. 258, 1121, 1477) und ist zu folgenden etwas abweichenden Resultaten gelangt. Das Terpen destillierte zwischen 160 und 210° fast völlig ab, während nun unter rascher Temperaturerhöhung auf 270 bis 290° eine gelblichgrüne stark lichtbrechende Flüssigkeit überging, die schwerer als Wasser war und unter keiner Bedingung krystallisierte. Der bei 300° verbleibende Rückstand war braun gefärbt und ist wahrscheinlich als Zersetzungprodukt des Petersilienkämpfers oder Stearoptens anzusehen. Aus dem Destillat 160 bis 210° wurde ein Terpen mit dem Siedepunkte 160 bis 164° erhalten, welches intensiv nach Petersilie roch, $D = 0,865$ bei 12° besaß und dessen Drehungsvermögen (mit dem Wildschen Instrument bei 100 mm Flüssigkeitssäule) — 30,8° betrug. Mit konzentrierter Salzsäure entstand kein festes Chlorhydrat, dagegen färbte sich das Terpen braun; erst nach Verdünnung mit Alkohol und Ausgießen auf eine große Fläche entstanden geringe Mengen eines festen, bei 115 bis 116° schmelzenden und kämpferartig riechenden Chlorhydrats. Durch Einwirkung von Jod konnte eine geringe Menge Para-Cymol erhalten werden. Weiter untersuchte v. Gerichten den schon 1843 von Braconnot in den Blättern, dem Stengel und den Samen der Petersilie aufgefundenen glasförmigen Körper Apiin $C_{27}H_{42}O_{10}$ und das Fett des Samens, welche beide für das ätherische Del ohne Interesse sind. Endlich wurde der Petersilienkämpfer oder das Apiol einem genauen Studium unterzogen. Hierzu ist zunächst zu bemerken, daß Homolle und Foret unter Apiol ein Gemisch verschiedener Substanzen verstehen, welches als Rückstand eines allo-

holisch-ätherischen Extraktes aus Petersilien Samen hinterblieb, während v. Gerichten damit den kristallisierenden Anteil des Petersilienöles bezeichnete, welchen er auch Petersilienkampher nennt. Man kann das Apiol direkt durch Ausziehen der Samen mit Weingeist, Destillation und Digestion des Rückstandes mit Aether erhalten. Die Eigenschaften des Apiols stimmen mit denen des Petersilienkamphers von Blanchet und Sell völlig überein. Die Dichte desselben ist 1,015. Durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge am Rückflußkühler entsteht eine in perlmutterglänzenden rhombischen Blättchen kristallisierende Substanz, welche bei $53,5^{\circ}$ schmilzt und in Alkohol und Aether löslich ist. Die Analyse ergab im Durchschnitt 65,43 Prozent C; 5,75 Prozent H; 28,82 Prozent O (einfachste Formel $C_{11}H_{10}O_2$). Nach G. Ciamician und P. Silber (Berl. Ber. 21, 1888, S. 1621. — 22, 1889, S. 2481) ist der beim Kochen des Apiols mit alkoholischer Kalilauge entstehende Körper Isapiol $C_{11}H_{10}O_2$ und dem Apiol isomer. Das Isapiol schmilzt bei 55 bis 56° und siedet bei 303 bis 304° . Wird Apiol mit Uebermangansäure in alkalischer Lösung oxydiert, so bildet sich ein bei 122° schmelzender neutraler Körper $C_{11}H_{10}O_2$ und eine Säure $C_{10}H_{10}O_2$ mit dem Schmelzpunkt 175° , die Apioisäure. Wird dieselbe mit verdünnter Schwefelsäure auf 130 bis 140° erhitzt, so spaltet sich Kohlensäure ab und es entsteht ein neutraler Körper $C_9H_{10}O_2$ Apion, der bei 79° schmilzt und mit Wasserdämpfen flüchtig ist. Derselbe ist als „Kernsubstanz aller Apiolderivate“ aufzufassen. Neuerdings ist es wahrscheinlich geworden, daß das Apiol der Dimethylmethylenäther eines benachbarten Äthyltetraoxybenzols ist und zum Safrol wie Asaron in Beziehung steht (Berl. Ber. 23, 1890, S. 2283; vergl. auch J. Ginsberg Berl. Ber. 21, S. 2516; 23, S. 323). Somit besteht aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 160 bis 164° , linksdrehend) und einem Stearopten, dem Apiol $C_{11}H_{14}O_4$ das Petersilienöl. — Verwendung findet das Petersilienöl nur ganz selten als harntreibendes Mittel; das Apiol von Foret und Homolle ist dagegen als Chininersatz benutzt worden. Die Firma Schimmel & Comp. liefert das Apiol in schönen bei 30° schmelzenden Kristallnadeln und nennt dasselbe auch Petroselinol. Nach Merd sind Dosen von $0,25$ g unbedenklich, während solche von 2 bis 4 g Betäubung hervorrufen (Chemiker Zeitung 10, 1886, S. 420, 1324).

106. Das Bergpetersilienöl.

Das frische Kraut der Bergpetersilie (*Athamanta Oreoselinum* Mönch) liefert nach G. Schnedermann und F. L. Windler (Liebig's Annalen 51, 1844, S. 315, 336) bei der Destillation mit Wasser ein stark aromatisch, etwas wachholderähnlich riechendes Öl vom Siedepunkte 163° und der Dichte 0,843. Bei der Fraktionierung erhielt man hauptsächlich zwei Anteile. Beide besaßen die Zusammensetzung eines Terpens $C_{10}H_{16}$, während sich nur eine sehr geringe Menge eines sauerstoffhaltigen Körpers darin nachweisen ließ. Das Terpen liefert mit Chlorwasserstoff kein kristallisierbares Produkt, vielmehr ein bei 190° siedendes flüßiges Chlorhydrat $C_{10}H_{16}, HCl$. Welches Terpen vorliegt, ist aus diesen Angaben nicht zu schließen.

107. Das Sellerieöl

erhält man aus allen Teilen des Selleries oder Eppichs (*Apium graveolens* L.), am feinsten aus dem Samen, als wasserhelles Öl mit $D = 0,881$, von durchdringendem Geruche, in Alkohol leicht löslich. Das Öl wird (nach Stohmann) hauptsächlich für den Pariser Markt gewonnen.

108. Das Engelmurz- oder Angelikaöl.

Oleum Angelicae. Essence d'Angélique. Angelica oil.

Abstammung, Gewinnung. Früchte wie Wurzel der Engelmurzpflanze (*Archangelica officinalis* Hoffm. = *Angelica Archangelica* L. = *Angelica officinalis* Guibourt) enthalten ein charakteristisch riechendes äthe-

risches Del, welches nicht bloß einen gewissen technischen Wert besitzt, sondern auch wissenschaftliches Interesse bietet. Die Pflanze wächst an feuchten Standorten Mitteleuropas; die besten Sorten der Wurzel kommen vom sächsischen Erzgebirge, ferner aus Thüringen. Neuerdings wird auch japanische Engelwurz in den Handel gebracht. Die Wurzel liefert das gewöhnlich verwendete Del; feiner ist aber das Del aus den Früchten (Samen). Die Gewinnung aus der Wurzel erfolgt am besten mit frischer, gut zerkleinerter Wurzel durch Dampfdestillation. Ganz ähnlich verfährt man bei Darstellung des Oels aus Samen. Der Ertrag aus Samen macht 1,15 und aus Wurzeln 0,75 bis 1 Prozent aus.

Physikalische Eigenschaften. 1. Das Angelikawurzelöl ist eine bewegliche Flüssigkeit, frisch farblos, im Lichte sich gelb färbend, welches stark aromatisch nach Angelikawurzel riecht und scharf aromatisch schmeckt. Seine Dichte ist nach Naudin 0,875 bei 0°; sein Siedepunkt liegt zwischen 160 und 175° (für die Hauptmasse). An der Luft nimmt das Del Sauerstoff auf und verharzt langsam. 2. Das Angelikasamenöl besitzt einen ähnlichen, aber viel feineren Geruch, als das Del der Wurzel. Es ist im frischen Zustande nach Müller dünnflüssig und bernsteingelb, von $D = 0,8549$ bei 15° C. und rechtsdrehend ($+46^\circ$ bei 200 mm Länge der Schicht). Älteres Del ist etwas dickflüssig, braungefärbt und schwerer ($D = 0,9086$ bei 15°). Die Hauptmasse destilliert bei 176 bis 280°. Nach Naudin ist die Dichte des Oels 0,872 bei 0° und $\alpha_D = +26^\circ 15'$ (Schichtenlänge 200 mm). — Wie man bemerkt liegt der Hauptunterschied der beiden Öle physikalisch nur im Geruch.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

1. Das Angelikawurzelöl

wurde von J. Seilstein und E. Wiegand (Berliner Berichte 15, 1882, S. 1741), dann auch von E. Naudin (Bull. Soc. Chim. [N. S.] 39, 1883, p. 114, 406) genau untersucht. Die ersteren fanden in der Fraktion von 160 bis 165° ein Terpen $C_{10}H_{16}$, welches bei 158° siedet, $D = 0,8609$ bei 16,5° besitzt und ein flüssiges Monochlorhydrat bildet, während in der Fraktion 171 bis 175° ein zweites Terpen $C_{10}H_{16}$ mit dem Siedepunkt 171 bis 175° und der Dichte 0,8504 bei 16,5° enthalten war. Letzteres bildet ein kristallisierendes bei 127° schmelzendes Chlorhydrat $C_{10}H_{16}, HCl$; die Angaben bezüglich des Chlorhydrates würden auf Pinen passen, nicht aber der Siedepunkt des Terpens. In dem zwischen 175 bis 200° übergehenden Anteile befand sich ein bei 176° siedendes Terpen mit der Dichte 0,8481 bei 16,5°, welches wohl als Gemisch des vorigen Terpens mit Cymol anzusehen ist. Die über 200° siedenden Fraktionen wurden mit alkoholischer Kalilauge digeriert, dann mit Wasser verdünnt und abdestilliert; sie enthielten ein gegen 250° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$. Endlich verblieb ein geringer harzartiger Rückstand, während in der Kalilauge Spuren einer flüchtigen Säure nachzuweisen waren. — Naudin spricht zunächst die Vermutung aus, daß das von Seilstein und Wiegand untersuchte Del mit Terpentinöl versetzt war. Er stellte sich alsdann selbst Engelwurzöl her und erhielt aus 100 g des Oeles 50 g einer bei 163 bis 167° siedenden Fraktion, 25 g zwischen 167 und 330° (in drei Anteilen gesammelt) und 25 g eines halbflüssigen, schwer destillierenden Rückstandes. Das Del polymerisiert sich offenbar bei der Destillation, da bei der Fraktionierung der Destillate der Siedepunkt sehr schnell steigt. Fraktioniert man dagegen im luftleeren Raume, so erhält man 75 Prozent eines farblosen, flüssigen Terpens $C_{10}H_{16}$, welches bei 166° siedet und $D = 0,87$ bei 0° besitzt. Das Terpen riecht schwach pfefferartig, bleibt im Lichte unverändert und besitzt das Drehungsvermögen $+5^\circ 39'$. Ein festes Chlorhydrat ist aus dem Terpen nicht zu erhalten. Durch Erhitzen im zugeschmolzenen Glasrohr auf 100° (30 Stunden lang) polymerisiert sich das Terpen, wird dickflüssig, gelblich und stark riechend.

Das Angelikawurzelöl enthält nur ein Terpen (75 Prozent; Siedepunkt 166°) und geringere Mengen von dessen Polymeren, letztere bei der Destillation infolge der Wärme gebildet. Auch das alte, verdickte Del wird solche polymere Terpene enthalten. —

2. Das Angelikasamenöl

ist namentlich von R. Müller (Berliner Berichte 14, 1881, S. 2476) und von E. Raudin (Bull. Soc. Chim. [N. S.] 37, 1882, p. 107) untersucht worden. Nach Müller destilliert frisches Del zum größten Teile zwischen 176 und 280° über (insgesamt 81 Prozent; 22 Prozent bei 176 bis 178° , 16 Prozent bei 178 bis 182° , 19 Prozent bei 182 bis 200° , 15 Prozent bei 240 bis 280°). Bei 300° gingen noch 1,6 Prozent über, während 11 Prozent eines teerartigen Rückstandes in der Retorte blieben. Alle Fraktionen bis 182° enthielten Sauerstoff (4,5 bis 7,86 Prozent). Eine Trennung der näheren Bestandteile des Oeles durch fraktionierte Destillation war also unmöglich. Dagegen gelang sie bei mehrtägigem Erhitzen der Fraktionen mit alkoholischer Kalilauge (im Wasserbad, am Rückflußkühler). Nach beendeter Reaktion wurde Kohlensäure eingeleitet, der Alkohol ziemlich abdestilliert, der Rückstand mit Wasser ausgeschüttelt und das Del im Scheidetrichter getrennt. In der wässrigen Lösung war Baldriansäure $C_6H_{10}O_2 = C_6H_8COOH$ enthalten (im Gemische mit einem Hydrate derselben); und zwar mußte diese Baldriansäure als Methyläthyllessigsäure $CH(CH_3C_2H_5)COOH$ angesprochen werden. Da das Del sauer reagiert, so scheint die Methyläthyllessigsäure frei darin vorzukommen. Es ist ferner anzunehmen, daß dieselbe aus Angelikäsäure entstanden ist; letztere geht leicht in Methylcrotonsäure und diese in Methyläthyllessigsäure über (Angelikäsäure C_6H_8COOH ; Crotonsäure C_6H_8COOH ; Methylcrotonsäure $C_6H_8(CH_3)COOH$). Aus den schwer flüchtigen und nicht flüchtigen Anteilen des Angelikasamenöles wurde durch gleiche Arbeit, wie bei den niedrig siedenden Fraktionen, eine feste Säure, die Dympristin säure, abgeschieden: $C_{11}H_{20}O_2 = C_{11}H_{18}(OH)COOH$; dieselbe ist das höchste Glied der Milchsäurereihe. — Endlich wurde das, wie schon erwähnt, gewonnene Terpen untersucht. Es bildete eine farblose Flüssigkeit von citronenähnlichem Geruche mit $D = 0,8487$ und dem Siedepunkt $172,5^{\circ} C$. Es oxydierte sich leicht und bildete einen kräftigen Ozonträger. — Raudin erhielt aus dem Angelikasamenöl 70 Prozent einer Fraktion von 174 bis 184° Siedepunkt, ferner 25 Prozent zwischen 184 und 330° , während eine halbflüssige schwer destillierende Masse im Rückstand blieb. Bei 330° sah die Flüssigkeit blau aus. Das schnelle Steigen des Siedepunktes bei der Fraktionierung weist auf Polymerisation hin; auch nimmt das Del aus Luft Sauerstoff auf. Demnach mußte im Vakuum destilliert werden. Es ergaben sich 75 Prozent eines flüssigen, sehr beweglichen Terpens $C_{10}H_{18}$, welches bei 175° kochte. Im Lichte färbte es sich gelb und roch gleichzeitig nach Hopfen und Fuselöl. Die Dichte betrug 0,833 bei 0° und α_D war $+25^{\circ}16'$ (200 mm Schichtstärke). Durch Erhitzen im geschlossenen Rohre trat Braunfärbung ein; der Kohlenwasserstoff verdickte sich und verlor die optische Aktivität: er war offenbar polymerisiert. Raudin nennt den Kohlenwasserstoff des Angelikaöles Terebangelen; derselbe ist leicht oxydierbar und wird von Chlor und Brom stark angegriffen, durch Hitze oder Natrium polymerisiert. Außer dem Terebangelen scheint noch ein zweites isomeres Terpen in geringen Mengen vorhanden zu sein.

Das Angelikasamenöl enthält also ein bei $172,5$ bis 175° siedendes Terpen, vielleicht auch ein Isomeres davon, und ferner Methyläthyllessig- und Dympristin säure. — Bezüglich des Terpens aus dem letzteren Oele ist wohl die Vermutung zulässig, daß hier Limonen vorliegt, wenn auch die angeführten Eigenschaften des Terpens nicht zur völligen Identifizierung genügen.

Verfälschungen, Verwendung. Das Angelikaöl scheint mitunter mit Terpentingöl verfälscht zu werden. — Verwendet wird es insbesondere zur Likörfabrikation (in Gemeinschaft mit Wachholder- und Roranderöl zum sogen. Ginöl); so ist es ein wesentlicher Bestandteil des Chartreuse.

109. Das Liebstöcköl.

Die Wurzeln des Liebstöckels (*Levisticum officinale* Koch = *Ligusticum Levisticum* L.) sind als Arzneimittel gebräuchlich. Dieselben riechen und schmecken stark und eigentümlich aromatisch. Werden sie getrocknet, zerkleinert und mit Dampf destilliert, so erhält man das Liebstöcköl (*Essence de Livèche*), welches gelbbraunlich, dickflüssig und von Geruch und Geschmack der Wurzel ist. Das Öl ist leicht in Weingeist löslich und wird durch konzentrierte Schwefelsäure dunkel, braunrot, durch Salpetersäure rot gefärbt. Die Ausbeute an Öl ist gering, daher dasselbe häufig durch Pomeranzenöl, Ropaiwa, und Terpentinöl verfälscht wird. (Mierzinski). Auch die Früchte ergeben ein Öl (1,1 Prozent) von $D = 0,935$ (Schimmel & Comp., Bericht April 1890).

110. Das Sumbul- oder Moschuswurzelöl.

Man unterscheidet verschiedene Sorten der Sumbulwurzel. Die bessere stammt von der bucharischen Pflanze *Euryangium Sumbul* Kanff. = *Angelica moschata* Wigg. = *Ferula Sumbul* Hook fil.; die geringere Sumbulwurzel ist die von *Dorema Ammoniacum* Don., der Ammoniakgummipflanze, deren Wurzel als indische oder Bombaysumbulwurzel, auch boi genannt, verhandelt wird. Die Sumbulwurzel riecht moschusartig und schmeckt aromatisch, sowie stark bitter. Sie ist ein aromatisch tonisches Arzneimittel und findet auch in der Parfümerie Anwendung. (Seubert). Nach Reinsch zieht man die Wurzel mit Aether und die ätherische Lösung mit Alkohol aus und verdunstet, wobei ein klarer bläugelber, harzartiger Rückstand (Sumbulbalsam) hinterbleibt. Derselbe enthält reichlich Angelika- und Valeriansäure. Bei der trocknen Destillation läßt er ein blaues Öl übergehen, in welchem Umbelliferon $C_8H_8O_2$ enthalten ist (Husemann). Von Schimmel & Comp. wird aus der Moschuswurzel durch Destillation ein ätherisches Öl mit $D = 0,954$ bei 15° abgeschieden und zwar ist der Ertrag 4 Prozent aus bucharischer oder russischer Wurzel. Die Dichte des Oeles beträgt $0,954$ bei 15° . Der Preis des Oeles hängt sehr von der Zufuhr der Wurzel aus Rußland ab; so kostete bei mangelhafter Zufuhr Anfang 1889 z. B. 1 kg Moschuswurzelöl 2000 Mark! (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451, 1358. Bericht von Schimmel & Comp. April 1890). Nach Pfeffe wird die Moschuswurzel besonders in Rußland benutzt.

111. Das Ammoniakgummiöl.

Unter Ammoniakgummi versteht man den eingetrockneten Milchsaft von *Dorema Ammoniacum* Don.; dieses Gummiharz liefert bei Destillation mit Wasser 0,3 bis 0,4 Prozent eines farblosen, stark riechenden ätherischen Oeles, welches schwach rechts drehet, und über dessen Zusammensetzung nur bekannt ist, daß es schwefelfrei ist (Husemann). Die Wurzel liefert ein unechtes oder minderwertiges Sumbulöl (vergl. Nr. 110).

112. Das Stinkasant- oder Asafoetidaöl.

Der Stinkasant oder Teufelsbrot oder die Asafoetida ist der eingetrocknete Milchsaft von *Ferula Scorodosma* B. et A. und *Ferula Narthex* Boiss., und zwar fließt dieser Milchsaft aus der Wurzel aus. Die Asafoetida riecht widerlich knoblauchartig und schmeckt widerlich aromatisch und scharf. Stinkasant ist ein kräftiges, auf das Nervensystem und die Schleimhäute wirkendes Heilmittel und wird im Orient auch als Gewürz benutzt (Seubert).

Das Öl der Asafoetida hat zuerst H. Glasimetz dargestellt und untersucht (Liebig's Annalen 71, 1849, S. 23). Man erhält es, wenn man gut zerkleinerten Teufelsbrot mit Wasser aus gläsernen Retorten im Kochsalzbade destilliert und die entweichenden Dämpfe in gläsernen Kühlern verdichtet. Der Ertrag machte etwas

über 3 Prozent aus. Das Del ist lichtgelb, dünnflüssig, klar und von durchdringendem Geruche nach Asafoetida. Es besitzt anfangs mildem, später tragendem Geschmack, reagiert neutral und rötet die Haut nicht. In Wasser ist es ziemlich löslich, in Weingeist und Aether sehr leicht. Beim Stehen entwickelt es beständig Schwefelwasserstoff. Ein Stearopten scheidet sich auch in der Kälte nicht ab. Das Kochen beginnt bei 135 bis 140°; doch zerfällt sich das Del beim Kochen. An der Luft nimmt es Sauerstoff auf, wird sauer und verändert den Geruch. — Das unveränderte Del enthält nur Kohlenstoff, Wasserstoff und Schwefel, und zwar ergaben die Analysen, daß ein niedrigeres und ein höheres Sulfid desselben Radikals vorliegen. Diese Sulfide sollen die Formel $C_{11}H_{22}S$, $C_{11}H_{22}S_2$ u. s. w. besitzen; und weiter soll das Radikal dieser Sulfide, $C_{11}H_{22}$, oder $(C_6H_{11})_2$, zum Allyl in naher Beziehung stehen. Allerdings würden diese Radikale zu der allgemeinen Formel der Radikale aus der Allylreihe (C_nH_{2n-1}) passen. Doch bedarf die Glasiwetsche Formel weiterer Bestätigung. — So fand J. W. Semmler (Chemil. Ztg. 12, 1888, S. 912), daß das Asafoetidaöl außer Kohlenstoff, Wasserstoff und Schwefel auch 4,65 Prozent Sauerstoff enthielt (Rohöl); er konstatierte weiter, daß die Sulfide des Deles solche des Allyls seien, und zwar Allylsulfid $(C_3H_5)_2S$ und Allyldisulfid $(C_3H_5)_2S_2$. Die erstere Verbindung ist bekanntlich der wesentliche Bestandteil des Knoblauchöles. Bei der fraktionierten Destillation unter 10 mm Druck geht zwischen 133 bis 143° ein dunkelbraunes, mißfarbiges Del über. Dasselbe ist mit den blauen Anteilen verschiedener ätherischer Oele identisch (Chemil. Ztg. 13, 1889, S. 230). Ein Del mit $D = 0,9843$ bei 22° (linksdrehend) enthielt außerdem 2 Terpene (6 bis 8 Prozent) und Sesquiterpen vom Siedepunkt 123° bei 9 mm Druck und $D = 0,9241$ bei 15° (Berl. Ber. 23, 1890, S. 3530). Somit bestände das Asafoetidaöl aus Allylsulfid, Allyldisulfid, Terpene, Sesquiterpen und blauem Del. Nach Flüdiger hat das Del die Dichte 0,915 und ist rechtsdrehend.

113. Das Mutterharz- oder Galbanumöl.

Der eingetrodnete Milchsaft von *Ferula galbaniflua* Boiss. und *F. rubricaulis* Boiss. kommt als Galbanum oder Mutterharz in den Handel. Das Harz hat einen durchdringenden Geruch und schmeckt bitterlich scharf und erwärmend. Es kommt aus Afrika (Nubien) und Persien zu uns. Wird es mit 4 Teilen Wasser der Destillation unterworfen, so geht ein farbloses bis gelbliches Del über, welches $D = 0,884$ bis $0,961$ besitzt, bei 160 bis 170° siedet, rechtsdrehend ist und gleichzeitig nach Galbanum und Kampher riecht, wie bitterlich aromatisch, erst brennend, dann kühlend schmeckt. Der Gehalt des Harzes an Del wird mit 3,4 bis 7,0 und ausnahmsweise 22 Prozent angegeben. Nach Schimmel & Comp. ist das Del hellgelb, von ausgeprägtem Galbanumgeruch und besitzt $D = 0,914$ bei 15°. Es siedet zwischen 165 und 300° (Berichte 1890). Die erste chemische Untersuchung des Deles rührt von P. M. Bömer her (Liebig's Annalen 119, 1861, S. 257). Derselbe erhielt 7 Prozent eines farblosen, bei 160 bis 165° fast vollständig übergehenden Deles, welches $D = 0,8842$ bei 9° hatte, schwach rechtsdrehend war und der Formel $C_{10}H_{16}$ entsprach, also ein Terpen war. Mit Chlornasserstoff ergab das Del ein krystallisierendes Chlorhydrat, welches lajeputähnlich roch und der entsprechenden Verbindung aus Terpentinöl gleich war. Durch trockene Destillation des Galbanumharzes ergab sich ein grünblaues Del von aromatischem Geruche welches nach einiger Zeit völlig krystallinisch erstarrte und in der Hauptmasse aus Umbelliferon $C_{10}H_8O_2$ bestand; der flüssige Anteil bildete ein dickflüssiges blaues Del mit dem Siedepunkte 289° und der Formel $C_{20}H_{30}O$. Dieses blaue Del ist dem aus Kamillenöl sehr ähnlich. — O. Wallach hat im Galbanumöl Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ nachgewiesen (Liebig's Annalen 238, 1887, S. 81), und zwar findet sich dasselbe in den bei 270 bis 280° siedenden Anteilen des Deles. Das Sesquiterpen liefert, wenn man seine ätherische Lösung mit Chlornasserstoff sättigt das charakteristische Dichlorhydrat $C_{15}H_{24}Cl_2$, 2HCl mit dem Schmelzpunkt 117 bis 118°. — Das Galbanumöl besteht sonach aus dem bei 160 bis 165° siedenden Pinen (Rechtspinen) und dem bei 270 bis 280° siedenden Sesquiterpen. Ersteres ist der Hauptbestandteil. — Durch Salpetersäure wird Galbanumöl in ein gelbes Harz verwandelt, von Schwefelsäure unter heftiger Reaktion violett gefärbt. Verwendung findet es innerlich wie äußerlich zu Nuchmitteln, Einreibungen und Salben (Maier).

114. Das Opoponaxöl.

Die Wurzeln von *Ferula Opoponax* L. = *Opoponax Chironium* Koch einer südeuropäischen, pastinakähnlichen Doldenpflanze, lassen beim Einschnneiden einen Milchsaft ausfließen, welcher erhärtet und ein rötlichgelbes, eigentümlich stark riechendes und bitter scharf schmeckendes Gummiharz, das Opoponax bildet. Nach Pelletier enthält dasselbe etwa 3 Prozent ätherisches Del von eigentümlichem starkem Geruche. Nach Przeciszewski ist das Del grünlichgelb, wird an der Luft dunkler und ist schwefelfrei (Seubert, Piesse, Husemann). Nach Schimmel & Comp. wird das Opoponaxöl neuerdings wieder häufiger verlangt, was auf vermehrte Anwendung desselben in der Parfümerie schließen läßt. Es besitzt $D = 0,901$ bei 15° und siedet zwischen 200 und 300° . Die niedriger siedenden Anteile enthalten den riechenden Bestandteil.

115. Das Möhrenöl.

Die Wurzel der Möhre, gelben oder Mohrrübe (*Daucus Carota* L.) ist ein bekanntes Nahrungsmittel. In der frischen Wurzel ist ein ätherisches Del enthalten, freilich nur zu 0,012 Prozent, welches Wadenroder dargestellt hat. Nach ihm ist das Del farblos, von durchdringendem Geruch und Geschmack, leicht in Weingeist löslich und von der Dichte 0,886 bei 11° (Husemann). Neuere Untersuchungen des Oeles rühren von M. Landsberg her (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1273. — 61, 1, 1890, S. 486. — Chemil. Ztg. 14, 1890, Rep. S. 61). Untersucht wurde ein Del, welches Schimmel & Comp. aus den Früchten der Möhre bei Destillation mit gespannten Wasserdämpfen erhalten hatten. Das Del war gelb gefärbt, von scharfem Geschmack und angenehm möhrenähnlichem Geruche. Es löste sich in Alkohol, Eisessig, Aether, Chloroform und besaß $D = 0,8829$ bei 20° . Es reagierte wegen eines Gehaltes an Essigsäure sauer und besaß $\alpha = -37^{\circ}$ bei 100 mm; bei -15° erstarrte es nicht. Das Möhrenöl begann bei 100° zu siedend und lieferte zwei Hauptfraktionen, die eine von 135 bis 165 , die andere von 220 bis 240° . Hieraus wurden durch Rectifikation zwei Anteile isoliert: 156 bis 165° und 212 bis 230° . Ersterer ist wasserhell, riecht nach dem rohen Oele, reagiert neutral und besitzt $D = 0,8525$ bei 20° , sowie $\alpha = +32,3^{\circ}$ bei 100 mm. Es besteht aus Rechtspinen $C_{10}H_{18}$, oder doch einem sehr nahe verwandten Terpen. Die zweite Fraktion macht ungefähr 40 Prozent vom Rohöl aus, ist hellgelb, von schwach aromatischem Geruche und $D = 0,9028$ bei 20° , sowie $\alpha = -9^{\circ}$ bei 100 mm Länge der Flüssigkeitssäule. Die Fraktion ist mit dem Cineol $C_{10}H_{18}O$ sehr nahe verwandt und besitzt dessen Zusammensetzung.

116. Das Meisterwurz- oder Imperatoriaöl.

Die in den Alpen wachsende Umbellifere *Imperatoria Ostruthium* L. = *Peucedanum Ostruthium* Koch. besitzt eine aromatisch riechende Wurzel, welche als Meisterwurz in den Handel kommt. Dieselbe schmeckt heißend gewürzhast und wirkt beim Kauen speichelziehend (Seubert). Aus ihr hat H. Hirzel ein ätherisches Del gewonnen (Journ. für prakt. Chemie 46, 1849, S. 292), indem er die gestoßene Meisterwurz mit Wasser der Destillation unterwarf (Ertrag 0,2 bis 0,8 Prozent). Da das Del im Wasser ziemlich löslich ist, so schüttelt man es am besten mit Aether aus, scheidet die ätherische Schicht und destilliert den Aether ab. Das rohe Del ist dunkelbraun und muß vorsichtig mit Wasser rectificiert werden, wobei ein teerartiger Rückstand bleibt. Das reine Del ist farblos, wasserhell, dünnflüssig, von aromatischem Geruche und brennend erwärmendem Geschmack. Nach Schimmel & Comp. ist das Del sogar von heißendem Geschmack. Die Ausbeute beträgt 0,8 Prozent (Chemil. Ztg. 1887, S. 1869). Die Dichte des Oeles 0,877 bei 15° . Das Del besteht aus einem Kohlenwasserstoff. Zu etwas anderen Resultaten kam Hirzel.

Das Del fängt bei 170° an zu kochen; der Siedepunkt steigt fortwährend bis bei 220° die Hauptmasse abdestilliert ist. Die erste Fraktion (170 bis 180°) entsprach in ihrer Zusammensetzung der Formel $C_{40}H_{80}O$ (85,05 Prozent C; 11,5 Prozent H; 3,45 Prozent O). Ein zweiter Teil ging bei 180 bis 190° über, wurde aber nicht analysiert, während eine dritte Portion von 200 bis 220° erhalten wurde. Letztere besitzt einen unangenehmen, etwas brenzligen Geruch, schwach gelbliche Farbe und ziemliche Dicksflüssigkeit; ihr kommt die Formel $C_{18}H_{36}O$ zu. Bei der Destillation des Meisterwurzöles mit Phosphorpentoxid ging ein Terpen $C_{10}H_{16}$ über, welches ein flüssiges Chlorhydrat $C_{10}H_{16}Cl$ bildet ($C_{10}H_{16}, HCl$). Auf Grund dieser Untersuchung nimmt Girzel an, daß unverändertes Meisterwurzöl aus einem Gemenge verschiedener Hydrate desselben Kohlenwasserstoffes C_8H_{14} besteht; z. B. aus $C_{18}H_{36}O = 3C_8H_{14} + H_2O = C_{18}H_{34}, H_2O$; und $C_{40}H_{80}O = 8C_8H_{14} + H_2O$ u. s. w. — R. Wagner, der eine Untersuchung über das Imperatorin (eines ebenfalls in der Imperatorianwurzel enthaltenen Pflanzenstoffes) anstellte, macht einige Nebenbemerkungen über den sauerstoffhaltigen Körper des Meisterwurzöles (Journ. für prakt. Chemie 62, 1854, S. 280. Anm.). Danach zeigt das Del einen Aldehydcharakter, indem es beim Erhitzen mit Wasser wenig Ammoniak und Silbernitrat einen Silberspiegel ausscheidet. Erhitzt man das Del mit Platinchlorid, so tritt Geruch nach Angelikasäure auf. Wagner vermutet daher, im Imperatorioble sei Angelikasäurealdehyd $C_8H_8O = C_8H_7COH$ enthalten.

117. Das Korianderöl.

Oleum Coriandri. Essence de Coriandre. Coriander oil.

Abstammung, Gewinnung. Aus den Früchtchen des im Orient einheimischen Korianders (*Coriandrum sativum* L.), welche officinell sind und auch als Gewürz verwendet werden, kann man ein flüchtiges Del gewinnen. Die unreifen Früchtchen besitzen gleich der ganzen Pflanze einen wangenartigen, etwas betäubenden Geruch, während sie im reifen Zustande gewürzhast riechen und schmecken. Der Koriander wird in Frankreich, England und Deutschland (Erfurt) im großen angebaut (Seubert), auch in Marokko, hauptsächlich aber in Indien (Schimmel). Zur Darstellung des Oels feuchtet man die Früchtchen mit Wasser an und läßt sie 12 bis 16 Stunden liegen, ehe man zur Destillation vorschreitet; oder man zerquetscht, zerstoßt oder vermahlt sie und bringt sie so mit Wasser in die Retorte. Die Ausbeute beträgt 0,7 bis 1,1 Prozent, nach Maier gewöhnlich 0,73 Prozent. Nach Mierzinski wäre die Verkleinerung der Früchte zu vermeiden, da hierbei die Ausbeute schlechter sein soll.

Physikalische Eigenschaften. Das Korianderöl ist fast farblos, von Geruch und Geschmack des Korianders, in großer Verdünnung orangenartig riechend, und von der Dichte 0,871 bei 14° (Kawalier), 0,8719 bei 15° (Grosser), 0,867 bei 15° (Schimmel). Das Sieden beginnt bei 150°; bis rund 200° ist die Hauptmasse abdestilliert. Das Del ist linksdrehend und besitzt $\alpha_D = -88,4^\circ$ bis $-92,55^\circ$. In Alkohol oder Eisessig löst sich das Del leicht auf, ebenso in Aether.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das mit Chlorcalcium entwässerte und rektifizierte Korianderöl besitzt nach A. Kawalier (Journ. für prakt. Chemie 58, 1853, S. 226) die Zusammensetzung $C_{10}H_{16}O$. Wird es mit Phosphorsäureanhydrid destilliert, so ergibt sich ein Terpen $C_{10}H_{16}$, welches kein krystallisierendes Chlorhydrat liefert. Die Untersuchung des bei 150°, wie des bei 230° abdestillierenden Anteiles ergab die gleiche Formel, so daß das Korianderöl als einheitliche Substanz anzusehen ist. Da jedoch ein zweites Korianderöl die Formel $C_{40}H_{80}O$ ergab, glaubt Kawalier, annehmen zu müssen, daß das Korianderöl aus Terpen + Terpenhydrat besteht, z. B. $C_{40}H_{80}O = 4C_{10}H_{16} + H_2O = 8C_{10}H_{16} + C_{10}H_{16}O$, in welchem Falle man allerdings wohl

kaum eine gleiche Zusammensetzung verschiedener Fraktionen vermuten sollte. Die Untersuchungen wurden erst 1881 durch B. Grosser (Berl. Ber. 14, 1881, S. 2485) wieder aufgenommen. Es ergab sich, daß Rorianderöl unterhalb seines Siedepunktes sich unzerlegt verflüchtigt (was schon Kawalier konstatiert hatte), daß es aber beim Sieden zwischen 150 und 170° Wasser abspaltet. Infolgedessen erscheinen die ersten Fraktionen milchig getrübt, während die Destillate von 170° an klar sind. Da die Zusammensetzung des Oeles der Formel $C_{10}H_{18}O$, die der Fraktion 165 bis 170° aber der Formel $C_{20}H_{34}O$ entsprach, so darf man wohl annehmen, daß sich zwischen 150 und 170° der durch folgende Gleichung ausgedrückte Vorgang abspielt: $2C_{10}H_{18}O = C_{20}H_{34}O + H_2O$. Die Fraktion von 190 bis 196°, die zweite bedeutendere (30 Prozent, während zwischen 165 bis 170° 25 Prozent übergehen) besitzt wieder die Formel $C_{10}H_{18}O$. Diese Fraktion, wie das ganze Öl, lösen sich leicht und klar in alkoholischer Schwefelsäure. Die Fraktion mit der Zusammensetzung $C_{20}H_{34}O$ löst sich zwar anfangs auch, scheidet aber alsbald unter Trübung ein Terpen aus. — Wird Rorianderöl im zugeschmolzenen Glasrohre erhitzt (auf 200°), so verwandelt es sich unter Wasserabspaltung in ein Terpen, dem jedoch noch polymere Terpene beigemischt sind, wie aus dem zwischen 164 und über 360° liegenden Siedepunkte hervorgeht. Wird Rorianderöl mit Natrium zusammengebracht, so entwickelt sich Wasserstoff, und nach mehrtägiger Einwirkung hinterbleibt eine Salzmasse, deren Zusammensetzung ungefähr der Formel $C_{10}H_{17}NaO$ entspricht. Wird die Masse mit verdünnter Salzsäure behandelt, so spaltet sich Kochsalz ab und es entsteht die Verbindung $C_{20}H_{34}O$. Läßt man dagegen Natrium auf Rorianderöl bei 150 bis 170° einwirken, so entsteht eine ölige Ausscheidung, aus welcher sich ein bei 178 bis 180° siedendes Terpen isolieren läßt. Da sich aus Rorianderöl ein Essigsäureester $CH_3COOC_{10}H_{17}$ gewinnen ließ, muß in der Verbindung $C_{10}H_{18}O$ ein Hydroxyl enthalten sein. Trockener Chlorwasserstoff wird vom Rorianderöl unter Wasserabspaltung aufgenommen, wobei ein flüssiges Monochlorhydrat $C_{10}H_{17}HCl$ mit $D = 0,9527$ bei 15° entstand. Viel schwieriger war ein ähnliches Jodhydrat $C_{10}H_{17}HJ$ zu erlangen. Dieses Jodhydrat zerlegte sich beim Stehen und lieferte dann bei der fraktionierten Destillation 1 Mol $C_{10}H_{18}$. Salpetersäure von $D = 1,185$ wirkt auf das Öl höchst energisch ein. Uebermangansaures Kalium verwandelt das Rorianderöl in Essigsäure und eine Säure $C_8H_{10}O_4$, wahrscheinlich Dimethylbernsteinsäure. Als Zwischenprodukt der Oxidation hatten sich ölige Tröpfchen eines Ketons $C_{10}H_{18}O$ abgeschieden. Da dem letzteren die Formel $C_8H_{17}COCH_3$ zuerteilt werden mußte, ist als wahrscheinliche Konstitutionsformel des Rorianderöles $C_8H_{17}CHOHCH_3$ oder noch besser $C_7H_{15}C(CH_3)CHOH$ anzusehen.

Als einziger Bestandteil des Rorianderöls ist sonach ein isomeres Borneol, das Roriandrol $C_{10}H_{18}O$, zu bezeichnen.

Die wichtigsten Reaktionen des Rorianderöles sind bereits erwähnt. Bemerkenswert seien noch die folgenden von H. Ed. zusammengestellten (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1086). Jodtinktur färbt das Öl grün, später dunkelgrün, sehr verdünnte Salpetersäure himbeerrot und beim Erwärmen lila und blau. Beide Färbungen verschwinden auf Zusatz von Pomeranzennöl oder Alkohol. Schwefelsäure färbt das Öl braunrot; Fuchsin wird nicht gelöst.

Verfälschungen, Verwendung. Das Rorianderöl wird oft mit Pomeranzenschalenöl abgezogen, wodurch es einen besonders angenehmen Geruch erhält. Die Erkennung dieses Oeles siehe oben. Verwendet wird Rorianderöl vorzugsweise in der Eißfabrikation, auch wohl in der Kuchenbäckerei.

Achte Gruppe: Öle aus den Familien der Saxifragaceen, Myrtaceen, Rosaceen, Drupaceen, Papilionaceen und Cäsalpiniaceen.

In diese Abteilung gehören eine ganze Reihe wichtiger ätherischer Öle, welche aus den Blättern der Pflanzen, zum Teil aus Blüten und Früchten

derselben, endlich auch aus, den Stämmen der Pflanzen entfloßenem Balsam gewonnen werden. Die folgende Aufzählung hebt nur die wichtigsten der aufgeführten Oele hervor:

Familie der Saxifragaceae, Steinbrechgewächse.

Liquidambar orientale Mill., Storax; liefert einen Balsam, der Storaxöl enthält.

Familie der Myrtaceae, Myrtengewächse.

Melaleuca Leucodendron L., die Blätter ergeben das Rajeputöl. *Myrtus Cheken*. Aus den Blättern gewinnt man das Chelenblätteröl.

Myrtus Pimenta L. Die Früchte (Nelkenpfeffer) enthalten das Pimentöl.

Pimenta acris Wight. Aus den Blättern erhält man das Bayöl.

Myrtus communis L., Myrte. Die Blätter liefern das Myrtenöl.

Eucalyptus globulus, *amygdalina* L. etc. Aus den Blättern gewinnt man Eucalyptusöl.

Caryophyllus aromaticus L., Nelkenbaum. Die getrockneten Blütenknospen liefern das Nelkenöl.

Familie der Rosaceae, Rosengewächse.

Rosa moschata, *damascena* Mill. etc. Die Blüten enthalten das Rosenöl.

Spiraea Ulmaria L., Spierstaude. Kraut und Blüten liefern Spiräaöl.

Familie der Drupaceae, Steinfrüchtler.

Amygdalus communis L., Mandelbaum. Aus den bitteren Mandeln erhält man Bittermandelöl.

Prunus Laurocerasus L., Kirschlorbeer. Die Blätter liefern Kirschlorbeeröl.

Familie der Papilionaceae, Schmetterlingsblütler.

Myroxylon Peireirae Baill. Der Balsam dieser Pflanze ergibt Perubalsamöl.

Toluifera Balsamum L. Aus dem Balsam gewinnt man Tolubalsamöl.

Familie der Caesalpinaceae.

Copaifera guianensis Desf. etc. Der Balsam enthält Ropaiwabalsamöl.

Alle diese Oele sind (höchstens mit Ausnahme des Ropaiwaöls) sauerstoffhaltig. Namentlich finden sich in ihnen Cineol (Rajeput-, Chelenblätter-, Myrten-, Eucalyptusöl), Eugenol (Piment-, Nelkenöl), Aldehyde (Spiräa-, Bittermandel-, Kirschlorbeeröl, ferner Rajeput-, gewöhnliches Eucalyptus-, Perubalsamöl), Ester (Storax-, Perubalsam-, Tolubalsamöl). Terpene kommen vor im Chelenblätter-, Myrten-, gewöhnlichen Eucalyptusöl (Pinen); ferner im australischen Eucalyptusöl (Phellandren); im Rajeput und Tolubalsamöl; weiter im Piment- und Nelkenöl (Sesquiterpen), endlich im Ropaiwabalsamöl (Diterpen). — Es ist ferner hervorzuheben, daß das ätherische Oel der bitteren Mandeln, des Kirschlorbeers,

der Spiräen nicht fertig gebildet in diesen enthalten ist, sondern durch Zersetzung von Glykoxiden erst entsteht. — Endlich sei erwähnt, daß in physikalischer Beziehung die Öle große Abweichungen zeigen; leichter als Wasser sind Rajeput-, Myrcia-, Myrten-, Eukalyptus-, Rosen- und Kopaiobaöl; die übrigen schwerer.

118. Das Storaxöl.

Aus der Familie der Steinbrechpflanzen (Saxifragaceae), insbesondere zu den Samamelideen gehörig, ist die Storax-Platane (*Liquidambar orientalis* Mill.) als Baum zu nennen, der einen wohlriechenden Balsam, den flüssigen Storax (*Styrax liquidus*) liefert. Die Storax-Platane wächst in Kleinasien und Syrien, namentlich an den Meerbusen von Kos und Mermeridscheh. Ihre erwärmte Rinde liefert beim Auspressen den grünlich- oder schwärzlichgrauen dickflüssigen Balsam, der von den griechischen Inseln aus in den Handel kommt (Seubert). Nach Campbell wird behufs Gewinnung des Balsams die äußere Rinde entfernt, die innere mit einem besonderen Messer abgeschabt und in einen kupfernen Kessel mit Seewasser ausgelocht; der Balsam scheidet sich über dem Wasser ab und wird abgeschöpft. Die gelochte Rinde wird alsdann noch ausgepreßt. Der flüssige Storax riecht gleichzeitig nach Jonquille und Teerölen; wird er aber mit anderen Stoffen verdünnt, so bleibt nur der erstgenannte liebliche Geruch. Man zieht den Storax daher mit Alkohol aus (25 g Storax, 0,5 l rektifizierten Weingeist) und erhält so die zu Parfümeriezwecken benutzte Storaxtinktur, welche insbesondere zur Fixierung von ähnlichen Wohlgerüchen dient (Piesse). — Durch Destillation des flüssigen Storax mit Wasser erhielt Bonastre ein flüchtiges Öl. Simon untersuchte dasselbe näher und glaubte, in ihm einen mit dem Benzol isomeren Kohlenwasserstoff gefunden zu haben, den er Styrol nannte. Weitere Untersuchungen bewiesen, daß das Styrol die Formel C_8H_8 besitzt, also Äthylbenzol oder Phenyläthyl ist. Außerdem geht bei der Destillation des Storax mit Wasser noch Zimmtsäure $C_8H_8O_2$ ($COOH$) (Phenylacrylsäure) über, die man zurückhalten kann, wenn man nicht reines Wasser sondern eine Sodaaflösung zur Destillation benutzt. Styrol (auch Styrolen genannt) ist eine aromatisch riechende, stark lichtbrechende Flüssigkeit, welche bei $144,5^\circ$ siedet und $D = 0,925$ bei 0° besitzt. Beim Aufbewahren, schneller beim Erhitzen bis 200° verwandelt es sich in Metastyrol, eine feste glasartige Masse, welche bei der Destillation wieder Styrol liefert (Roscoe). Das von Schimmel & Comp. durch Destillation von *Styrax liquidus* erhaltene ätherische Öl besteht aus Styrol und mehreren Zimmtsäureestern und wird trotz verhältnismäßig hohen Preisen vielfach verwendet. Es ersetzt in der Parfümerie völlig den flüssigen Storax, so daß z. B. bei Herstellung der oben erwähnten Storaxtinktur 1 kg Storax durch 10 g Storaxöl vertreten werden kann. Wo der Harzgehalt des Balsams in Frage kommt (z. B. bei Räucherkerzen), muß man allerdings beim flüssigen Storax selbst bleiben (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 420, 1323. — 12, 1888, S. 1397).

119. Das Rajeputöl.

Oleum Cajeputi. Essence de Cajaput. Cajaput oil.

Abstammung, Gewinnung. Der auf den Molukken und Sunda-Inseln wachsende Rajeputbaum (*Melaleuca Leucadendron* L.) aus der Familie der Myrtaceen enthält in Blättern, Rinde und Zweigen ein ätherisches Öl, welches durch Destillation der mit den Blättern zerkleinerten Zweige mit Wasserdämpfen gewonnen wird. Auch andere *Melaleuca*-Arten liefern dasselbe Öl (z. B. *M. minor* Smith; *M. Cajeputi* Roxb. u. s. w.). Der Rajeput- oder Weißholzbaum heißt auf der ostindischen Insel Kaya-puti, wovon sich unser „Rajeput“ ableitet; die Hauptmasse des Öls ist in den Blättern enthalten. Der Ertrag aus Blättern macht 0,54 Prozent aus (Maier).

Physikalische Eigenschaften. Rohes Rajeputöl ist gewöhnlich grün gefärbt, was zum Teil von der Verfärbung des Oels in kupfernen Flaschen, zum Teil von einem Chlorophyllgehalt herrührt. Wird das Öl mit Wasser destilliert, so geht es anfangs farblos über; später aber folgen grün gefärbte Destillate. Auch beim Schütteln mit verdünnten Säuren soll sich das Öl entfärben. Einen Kupfergehalt des Rajeputöls endlich kann man durch Einleiten von Schwefelwasserstoff beseitigen. Daß wirklich Chlorophyll im Rajeputöl enthalten ist, geht aus dem Spektrum des Oels hervor (W. A. Tichomirow, Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1437). Das Rajeputöl ist ziemlich dünnflüssig und besitzt die Dichte 0,897 bis 0,978, nach Boiry 0,934 bei 0°, nach Williams 0,889 bis 0,918 bei 15,55°, nach R. A. Cripps 0,922 bis 0,926 bei 15,5° (für reines Öl), nach Schimmel & Comp. 0,925 bei 15°. Schwankungen des spezifischen Gewichts scheinen mit der Abstammung von verschiedenen Melaleucaspezies, wie von der Art der Darstellung herzurühren. Der Siedepunkt des Oels wird von Williams zu 252,2 bis 254,4° C. angeführt, während ältere Chemiker (z. B. Blanchet) 175° als Siedepunkt nennen; auch Boiry fand, daß die Hauptmasse des Oels bei 175 bis 180° abdestilliert. Das Rajeputöl riecht ausgeprägt kampherartig; der Geschmack ist brennend. Erst in ziemlicher Verdünnung kann man den Geruch des Oels angenehm aromatisch und kampherartig nennen. Rohes Rajeputöl reagiert sauer, rektifiziertes neutral. Das reine Öl löst sich im gleichen Volumen von 90prozentigem Spiritus klar auf. Bei —25 bis —50° erstarrt Rajeputöl und schmilzt dann wieder bei —8°; es ist schwach linksdrehend (Boiry). An feuchter Luft färbt sich das Öl rötlich und nimmt saure Reaktion an.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Rajeputöl wurde zuerst von Blanchet untersucht. Derselbe fand, daß dem bei 175° siedendem Anteile des Oeles die Formel $C_{10}H_{16}O$ zukommt. Danach beschäftigte sich M. Schmidt ausführlicher mit dem Öle (Journ. f. prakt. Chemie 82, 1861, S. 189). Das Öl (welches $D = 0,926$ bei 10° besaß und bei —25° erstarrte) wurde beim Erhitzen bis 120° trübe und gelblichbraun, während bei 175 bis 178° ungefähr $\frac{2}{3}$ abdestillierten. Das Destillat bildete eine klare farblose Flüssigkeit. Zwischen 178 und 250° gingen immer dunkler gefärbte Anteile über; die Fraktion von 240 bis 250° war dunkelgrün und undurchsichtig. Der Retortenrückstand war gering und enthielt Kohle und Kupfer. Näher untersucht wurde die Fraktion von 175 bis 178°, deren Zusammensetzung der Formel $C_{10}H_{16}O$ entsprach. Das Rajeputenhydrat, wie Schmidt diese Verbindung nannte, besitzt $D = 0,903$ bei 17°, siedet bei 175° und löst sich in Alkohol und Äther in allen Verhältnissen. An feuchter Luft nimmt es saure Reaktion an. Wird der Dampf der Verbindung über rotglühenden Natronkalk geleitet, so erhält man ein hellgelbes eigentümlich riechendes Öl von der Formel $C_{11}H_{18}O$ oder richtiger $C_{10}H_{16}O$ (79,895 Prozent C; 12,135 Prozent H; 7,97 Prozent O). Verdünnte Schwefelsäure verwandelt das Rajeputenhydrat in die kristallisierende Substanz $C_{10}H_{16} + 3H_2O$. Läßt man zum kochenden Öle englische Schwefelsäure tropfen, so bildet sich das Hydrat $2C_{10}H_{16} + H_2O$, eine bei 170 bis 175° siedende Flüssigkeit. Durch Phosphorsäureanhydrid wird rektifiziertes Rajeputöl entwässert, wobei man drei Destillate erhält; 160 bis 165° farbloses, nach Hyacinthen riechendes, alkoholunlösliches Rajeputen, welches $D = 0,85$ bei 15° besitzt und ein flüssiges Chlorhydrat liefert; 176 bis 178° farbloses, minder angenehm riechendes, alkoholunlösliches Isorajeputen, welches $D = 0,857$ bei 16° hat und sich an der Luft gelb färbt; 310 bis 316° citronengelbes, blau fluoreszierendes, flüchtiges und alkoholunlösliches Pararajeputen, welches an der Luft unter Rotfärbung verharzt. Die beiden ersten Fraktionen entsprechen der Formel $C_{10}H_{16}$, das Pararajeputen dagegen der Formel $C_{10}H_{14}$. Wird kaltes Rajeputöl mit Chlornasserstoff behandelt, so wird die Flüssigkeit violett und erstarrt schließlich zu Kristallen eines Dichlorhydrates $C_{10}H_{14}, 2HCl$, die

man am schönsten aus der weingeistigen Lösung des Oeles erhält. Die Krystalle schmelzen bei 55° und erstarren wieder bei 30° . Destilliert man sie, so geht bei 160° das Monochlorhydrat $C_{10}H_{18}HCl$ über. Setzt man zu Rajeputöl Brom, so erhält man weiße fettglänzende Krystalle eines Tetrabromides $C_{10}H_{18}Br_4$, welches bei 60° schmilzt. — J. S. Gladstone nannte den sauerstoffhaltigen Bestandteil des Rajeputöles Rajeputol (Chem. News. 24, 1871, p. 283) und wies denselben auch im Eufalyptusöl nach. — Wright konstatierte, daß der bei 176 bis 179° siedende Anteil des Rajeputöles aus Rajeputol $C_{10}H_{18}O$ besteht (Berliner Berichte 7, 1874, S. 598), welches sich mit Brom zu $C_{10}H_{18}OBr_2$ verbindet. Dieses Bromderivat zerfällt beim Erhitzen nach der Gleichung $C_{10}H_{18}OBr_2 = H_2O + 2HBr + C_{10}H_{14}$, so daß also Cymol abgespalten wird (Siedepunkt 176 bis 177° ; Oxydationsprodukt reine Terephthalsäure). Auch bei Behandlung des Rajeputöls mit Phosphorpentasulfid destilliert ein Gemisch von Terpen und Cymol ab. — Wie schon früher erwähnt (Seite 94), bewies alsdann D. Wallach (Liebig's Annalen 225, 1884, S. 314), daß die bei 170 bis 180° übergehende Hauptfraktion des Rajeputöles das Rajeputol enthält und dieses mit Cineol identisch ist. Den Kohlenwasserstoff aus Rajeputöl, das Rajeputen besitzt einen angenehmen Zitronengeruch und liefert ein charakteristisches Tetrabromid; während seine sonstigen Eigenschaften mit denen des Limonens übereinstimmen, ist der Schmelzpunkt des Tetrabromids (nach Schmidt 60°) abweichend. — R. Voiry untersuchte ein Rajeputöl mit $D = 0,934$ bei 0° , welches bei -50° erstarrte (Bull. Soc. Chim. N. S. 50, 1888, p. 108). Zwischen 70 und 100° ging ein Gemisch von Aldehyden über, von denen Butylaldehyd und Valeriansäurealdehyd isoliert wurden. Gegen 155° destilliert wenig Terpen $C_{10}H_{18}$ ab, welches linksdrehend war und ein linksdrehendes krystallisiertes Monochlorhydrat $C_{10}H_{18}HCl$ lieferte, dessen Schmelzpunkt bei 127 bis 128° lag. Zwischen 175 bis 180° folgte die Hauptmasse ($\frac{2}{3}$ vom Gewicht des Oeles), aus Rajeputol oder Cineol $C_{10}H_{18}O$ nebst geringen Mengen von Benzaldehyd bestehend. Die höher siedenden Anteile wurden unter 40 mm Druck abdestilliert. Bei 130 bis 140° geht Terpilenol $C_{10}H_{18}O$ nebst wenig Essigsäureterpilenolester über, dessen Dichte $0,947$ ist und welches mit Salzsäure ein bei 48° schmelzendes Terpendichlorhydrat $C_{10}H_{18}(HCl)_2$ liefert. Die Auffindung des Terpilenols in einem Naturprodukte war bisher noch nicht gelungen. In den höchst siedenden Anteilen des Oeles endlich wurden die Essigsäure-, Butter- und Valeriansäureester des Terpinols, ferner Polyterpene (darunter wahrscheinlich Sesquiterpen) und verharzte Produkte aufgefunden. —

Faßt man alles über die Zusammensetzung des Rajeputöls gefundene zusammen, so ergibt sich, daß das Rajeputöl zu etwa 67 Prozent aus Cineol $C_{10}H_{18}O$ besteht und daß ferner ein Terpen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 155° ; festes bei 127 bis 128° schmelzendes Monochlorhydrat), sowie Terpilenol $C_{10}H_{18}O$ darin vorhanden sind; endlich enthält es in geringem Betrage verschiedene Aldehyde, Ester und Polyterpene. Das Terpen läßt sich nicht identifizieren; das Terpilenol Voiry's ist aber zweifellos identisch mit dem Terpeneol Wallach's.

Die wichtigsten chemischen Reaktionen des Rajeputöles sind im vorstehenden schon angeführt. Im einzelnen seien noch die folgenden nachgetragen. Das Rajeputöl (rektifiziertes) verwandelt Kalium in Kali ohne sich braun zu färben. Natrium wird zu $0,35$ bis $0,41$ und Jod zu 71 bis 151 Prozent absorbiert (Williams). Letzteres wird ohne heftigere Reaktion aufgenommen. Salzsäure färbt das Del erst blaß bläulichrot, dann schmutzig rötlich, in der Wärme bräunlich. Schwefelsäure färbt das Del bräunlichrot, sich selbst rotgelb. Alkoholische Kalilauge löst das Del mit gelber, in der Wärme bräunlicher Farbe. Alle diese Reaktionen sind von schwächerer Färbung des Oeles begleitet, sobald dasselbe rektifiziert war.

Verfälschungen, Verwendung. Das Rajeputöl unterliegt starker Verfälschung. Früher kam sogar eine bloße Nachahmung als Rajeputöl in den Handel: grüngefärbte Lösung von Kampher in Rosmarinöl oder Mischung aus Terpentin-, Lavendel- und Traubenkrautöl. Auch heute noch wird das Del mit Terpentin- und Rosmarinöl verschnitten.

Als einfaches Mittel, gewisse Verfälschungen des Oeles zu finden, gilt das Verhalten gegen Jod — Jod muß ohne Verpuffung aufgenommen werden — und Alkohol, worin sich das reine Del klar löst. Ferner muß Rajeputöl ohne Rückstand verbrennen. —

Die Verwendung des Oels ist zur Zeit nicht mehr sehr bedeutend. Es wirkt flüchtig reizend, erregend und beruhigend und wurde innerlich, wie äußerlich verwendet. Das medizinisch benutzte Del muß kupferfrei sein. Hauptanwendung fand das Del bei Nervenleiden und Paralyse, bei Zahnschmerz und Augenleiden, ja gegen Cholera. Neuerdings ist es von W. West zu histologischen Zwecken an Stelle von Nellenöl warm empfohlen worden; es soll schneller in die Schnittflächen eintreten und später vom Kanadabalsam leichter aufgenommen werden (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451). Auch zur Cineolgewinnung ist Rajeputöl brauchbar.

120. Das Chekenblätteröl.

Myrtus Cheken oder *Eugenia Cheken* ist ein in Chile einheimischer immergrüner Strauch aus der Familie der Myrtaceen, dessen Blätter medizinische Anwendung (bei Bronchialkatarrh) finden. Die Blätter enthalten nach J. W. England (1883) 2 Prozent, nach Höhn (1883) 3,7 Prozent eines ätherischen Oeles. Schimmel & Komp. erhielten nur 1 Prozent Del, welches von J. Weiß näher untersucht worden ist (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1397. — Rep. S. 202, 248). Das Del hat hellgelbe bis grünliche Farbe und hält im Geruche die Mitte zwischen spanischem und korriskanischem Myrtenöl. Es besteht aus 75 Prozent Pinen $C_{10}H_{16}$ vom Siedepunkte 156 bis 157° und 25 Prozent Cineol $C_{10}H_{18}O$ vom Siedepunkte 176°. Der höher siedende Anteil (ungefähr 10 Prozent, — es liegt offenbar ein Druckfehler vor), welcher bei 220 bis 280° übergeht, ist noch nicht näher untersucht. Außer zu medizinischen würde sich das Del auch zu Parfümeriezwecken eignen, falls es billig genug beschafft werden könnte. Unter dem Namen Chekan oder Chequan sind die Blätter in Chile schon lange bekannt und als Abstringens bewährt. Der ausgepresste Saft der Aeste dient als Augenheilmittel; eine Bindenabklopfung gegen Dysenterie (Chemik. Ztg. 9. 1885, S. 1319).

121. Das Nellenpfeffer- oder Pimentöl.

Oleum Pimentae. *Essence de Piment ou de Tout-Epice.* *Pimento oil, Alespice oil.*

Abstammung, Gewinnung. Die reifen Früchte von *Eugenia Pimenta* Decand. = *Myrtus Pimenta* L. (Familie der Myrtaceen) gehen in den Handel unter dem Namen Piment, Nellenpfeffer oder Modegewürz. Sie sind körnerförmig und liefern das bessere Pimentöl. Ähnlich, aber nicht so fein riecht das aus den Blättern des Baums erhaltene Del. Endlich destilliert man in London, vielleicht schon in Indien aus Pimentabfällen eine billige Oelsorte. Die beste Sorte Piment stammt aus Jamaika (*fructus Amomi*), Barbados, Kuba und anderen westindischen Inseln. Von ihm unterscheidet man nach Piesse noch den Tabaskopiment (mexikanischer, spanischer Piment), welcher aus Mexiko, Yucatan und Cumana exportiert wird; er stammt von *Myrtus acris*, nach Seubert von *Myrtus Tobasco* W., und ist schwächer aromatisch. Der Kronpiment rührt von *Myrtus pimentoides* Nees j. her; endlich wird unter piment in Frankreich oft der Rayennepfeffer verstanden. Behufs Gewinnung des Oels wird der Nellenpfeffer zerkleinert, ja gepulvert und mit Wasserdämpfen destilliert. Das Destillat ist zunächst milchig trübe, klärt sich aber alsbald und scheidet am Boden ein Del aus. Die Ausbeute beträgt nach Bowerbank 1 bis 4 Prozent,

nach Raybaud wenig über 1 Prozent, nach Braconot 1,9 Prozent, nach Jahn 2,34 und nach Schimmel 3,5 Prozent. Die Angaben von Bonastre (5 bis 10 Prozent) dürften zu hoch sein, doch führt Piesse ebenfalls 6 Prozent Ausbeute an.

Physikalische Eigenschaften. Das Pimentöl gleicht dem Nelkenöl: es ist farblos bis schwach gelblich, riecht wie Nelkenöl und besitzt einen scharfen, brennenden Geschmack. Seine Dichte beträgt nach Gladstone 1,0374 bei 10°, nach Defer 1,03 bei 8°, nach G. M. Beringer (Chemik. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 283) 1,0485 bis 1,0525 bei 15,5°. Es ist dickflüssig und bricht das Licht stark.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach E. G. Bowerbank (Bull. Soc. d'Enc. 61, 1862, p. 43) besteht das Öl aus zwei Anteilen. Wird es mit Kali destilliert, so geht der leichtere Anteil über, welcher dem Gewürznelkenöl sehr ähnlich, leichter als Wasser und durch Salpetersäure unter Rotfärbung oxydierbar ist. Der Rückstand von der Destillation liefert nach Zusatz von Schwefelsäure bei abermaligem Destillieren ein schweres Öl, welches aus Pimentsäure besteht, mit Alkali krystallisierende Salze liefert und durch Salpetersäure stark rot gefärbt wird. Die Salze färben sich mit Eisenchlorid blau oder grün. — Die ausführlichste Untersuchung des Pimentöles rührt von E. Defer her (Liebig's Annalen 181, 1864, S. 277). Derselbe fand, daß das Öl sich beim Vermischen mit konzentrierter Kalilauge erwärmt und die Mischung in der Wärme nach dem Verdünnen mit Wasser sich in ein oben aufschwimmendes indifferentes Öl und eine Lösung trennt. Das abgehobene, getrocknete und rektifizierte Öl siedet bei 255° und hat $D = 0,98$ bei 8°, ist farblos, wenig dünnflüssig, schwach linksdrehend und riecht nach Terpentinöl. Dieses Öl besteht aus dem Kohlenwasserstoff des Nelkenöles, wahrscheinlich einem Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$. Der in Kalilauge gelöste Teil des Nelkenöles macht nur $\frac{1}{3}$ des ganzen Öles aus und wurde nach Ansäuerung mit Schwefelsäure durch Destillation gewonnen. Das Destillat bildete ein angenehm aromatisch riechendes farbloses Öl, welches sauer reagierte, bei 251° kochte und $D = 1,06$ bei 8° besaß. Die Zusammensetzung war die der Nelkenensäure oder des Eugenols $C_{10}H_{12}O_2$. — Nach J. S. Gladstone (Chem. News 24, 1871, p. 283) siedet der größte Teil des Pimentöles bei 243°; das Destillat besitzt $D = 1,0436$ bei 12,5° und löst sich völlig in Kalilauge; es scheint Eugensäure = Eugenol zu sein. Diese allerdings nicht sehr genauen Angaben stehen zum Teil mit denen von Defer in Widerspruch, da letzterer überwiegend Sesquiterpen in dem Öle fand.

Legen wir die Angaben Defers zu Grunde, so ergibt sich, daß Pimentöl aus 67 Prozent Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ und 33 Prozent Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ besteht. Nach Stohmann enthält es allerdings 50 bis 70 Prozent Eugenol und 50 bis 30 Prozent Sesquiterpen.

Beim Schütteln mit Ammoniak bleibt Pimentöl ungelöst und ungedändert, wenn es frisch war, verwandelt sich dagegen teilweise oder ganz in eine gelbgefärbte Krystallmasse, wenn es alt war (Mierziński). Nach A. Jhl (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 264) liefert Pimentöl mit alkoholischer Phloroglucinlösung und Salzsäure eine rosarote Färbung und wird durch Kochen mit Resorcin schmutzig violett. Alkoholische Anilinsulfatlösung färbt auf Zusatz von verdünnter Salz- oder Schwefelsäure das Öl gelb, am stärksten beim Erwärmen, α -Naphthylamin orangegelb. Versetzt man 3 Tropfen Pimentöl mit 3 Tropfen konzentrierter Schwefelsäure, läßt eine halbe Stunde stehen und gibt dann 3 ccm Alkohol von 50 Prozent zu, so löst sich das gebildete braune Harz beim Kochen mit schön rotbrauner Farbe (G. M. Beringer).

Verwendung. Das Pimentöl kann fast gänzlich an Stelle von Nelkenöl benutzt werden. Nur in der Parfümerie ist es seines minder feinen Geruchs wegen nicht gleichwertig. 100 g Öl in 5 l rektifiziertem Weingeist gelöst bilden die Pimentessenz, welche sich zu billigen Wohlgerüchen empfiehlt (Piesse).

122. Das Bayöl.

Abstammung, Gewinnung. Das Bayöl wurde zuerst 1878 in Deutschland eingeführt. Es wird auf St. Thomas durch Destillation der frischen Blätter von *Pimenta acris* W. gewonnen, in gleicher Güte aber auch aus den getrockneten Blättern des Baums im Inlande dargestellt (Schimmel & Romp. Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419). *Pimenta acris* Wight = *Myrcia acris* D. C. ist eine Myrtacee, welche auf den westindischen Inseln wächst. Beeren wie Blätter sind stark aromatisch; aber fast nur aus den Blättern gewinnt man das Öl und zwar durch Dampfdestillation.

Physikalische Eigenschaften. Das Bayöl ist dünnflüssig und dunkelgelb bis braun gefärbt; es besitzt einen angenehmen Geruch, der an Nelken erinnert. Seine Dichte beträgt nach Mittmann 0,97 bei 15°, nach G. M. Beringer (Chemik. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 283) 0,9672 bis 0,9828 bei 15,5°, was von Schimmel & Romp. bestätigt wird, während das Arzneibuch der Vereinigten Staaten fälschlich $D = 1,04$ vorschreibt (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 449. — 12, 1888, S. 1345). Das Bayöl besitzt einen scharfen Geschmack und löst sich leicht in Aether, Petroleumäther und Chloroform. Dagegen ist es im gleichen Volumen absoluten Alkohol nicht vollständig löslich.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Bayöl erstarrt beim Vermischen mit alkoholischer Kalilauge zu einem Krystallbrei; ebenso bildet es eine halb feste Masse, wenn man das gleiche Volumen einer starken Pottaschelösung einmischt. Vermischt man in einem engen Probierröhrchen 3 Tropfen Bayöl mit 3 Tropfen reiner konzentrierter Schwefelsäure und stellt das Gemisch eine halbe Stunde bei Seite, bis völlige Verharzung eingetreten ist, so färbt der Rückstand 3 ccm Alkohol von 50 Prozent, mit denen man ihn allmählich bis zum Kochen erhitzt, gar nicht oder höchstens leicht braun (Piment- und Nelkenöl geben bei gleicher Behandlung rote Färbungen). Das Bayöl reduziert ammoniakalische Silberlösung.

Die einzige Untersuchung des Oeles mit Bezug auf seine Zusammensetzung rührt von D. Mittmann her (Chem. Centralbl. 60, 2. Bd., 1889, S. 289). Die Fraktion von 160 bis 185° enthielt Pinen und wahrscheinlich auch Dipenten; Sie machte 60 bis 70 Prozent vom Oele aus. Die Fraktion von 240 bis 250° (etwa 30 bis 40 Prozent) bestand aus Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ und geringen Mengen vom Methylether des Eugenols $C_{11}H_{14}O_2 = C_6H_5(OCH_3)_2 - CH_2 - CH = CH_2$. In der dritten Fraktion waren vermutlich Diterpen $C_{20}H_{32}$ und Polyterpene enthalten.

Die wesentlichen Bestandteile des Bayöls sind also Pinen und Dipenten (60 bis 70 Prozent) und Eugenol (40 bis 30 Prozent).

Verwendung. Das Bayöl dient in Nordamerika als Mittel gegen Kopf- und Zahnschmerz, zum Aussprengen in Krankenzimmern, und hauptsächlich in Form des Bayrums als Kopfwaschmittel. Letzteres ist eine spirituöse Lösung von Bay-, süßem Pomeranzen- und Pimentöl (16 : 1 : 1 in 1000 Sprit und 782 Wasser; vergl. Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1306).

123. Das Myrtenöl.

Essence de Myrte. Myrtle oil.

Abstammung, Gewinnung. Die gemeine Myrte (*Myrtus communis* L.) ist in Südeuropa heimisch. Ihre Blätter waren früher als aromatisch bitteres Heilmittel im Gebrauch. Aus ihnen kann man durch Destillation mit Wasser ein sehr wohlriechendes ätherisches Del erhalten. Der Ertrag wird zu 0,31 Prozent angegeben. Das feinste Myrtenöl ist das forstianische, gut ist auch das spanische, minder empfehlenswert das französische (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 450).

Physikalische Eigenschaften. Das Myrtenöl ist nach E. Jahns (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 79) hellgelb, mit $D = 0,91$ bei 16° und stark rechtsdrehend. Es beginnt bei 160° zu siedend und ist bis 240° zu 80 Prozent abdestilliert. Nach Gladstone ist die Dichte 0,8911 bei $15,5^{\circ}$, der Siedepunkt 163° . Der Geruch ist höchst angenehm aromatisch.

Chemische Eigenschaften.

Nach J. S. Gladstone (Jahresb. der Chemie 1868, S. 545) besteht das Myrtenöl zu 75 Prozent aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$, vom Siedepunkte 160 bis 170° . Aus dem rotbraunen Destillationsrückstand soll sich Schwefelwasserstoff entwickeln. Nach E. Jahns (1889) enthält Myrtenöl ein bei 158 bis 160° siedendes rechtsdrehendes Terpen, welches wahrscheinlich Rechtspinen ist; ferner bei 176° siedendes Cineol und endlich, wie es scheint, noch in geringer Menge einen Campher $C_{15}H_{22}O$.

Verwendung. Das Myrtenöl hat erst wieder einige Bedeutung gewonnen, seit Schimmel & Comp. in Leipzig daraus den bei 160 bis 180° siedenden Anteil als Myrtol in den Handel bringen. Myrtol leistet bei gewissen Bronchialkatarrhen, bei Katarrhen Schwindelkrüchtiger und bei Blasenaffektionen gute Dienste und ist ein starkes Desinfiziens. Nach Bräutigam und Nowak ist allerdings Myrtol keineswegs ein Körper von der allgemeinen antiparasitären Kraft z. B. der Salicylsäure; dagegen steht es in therapeutischer Hinsicht obenan, wenn es gilt, die Lunge zu desinfizieren. Da es nämlich als ätherisches Del hauptsächlich durch die Lunge ausgeschieden wird, so kann es hier mehr als andere Mittel antizymotische und desodorisierende Kraft entfalten. Auch wird Myrtol in Dosen von 0,15 g (4 bis 10 mal täglich in Kapseln) mit Erfolg gegen Bandwurm angewendet. Jahns bezeichnet das Myrtol als rektifiziertes Myrtenöl und weist nach, daß es ein Gemisch aus Rechtspinen und Cineol ist. Letzterem kommt zweifellos die Wirksamkeit zu, daher sich statt des Myrtols reines Cineol, vielleicht im Gemisch mit Terpentingöl wird verwenden lassen. Auch in der Parfümerie wird neuerdings feinstes Myrtenöl vielfach zur Herstellung von Spezialitäten benutzt (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 546. — 13, 1889, S. 451, 1358 (14, 1890, Rep. S. 140). Was man früher und auch wohl jetzt noch als Myrteneffenz verkauft, ist meist ein Gemisch verschiedener ätherischer Oele und Essenzen. In Frankreich stellt man auch ein Myrtenblütenwasser (Eau d'anges) aus den Blüten der Myrte in derselben Weise wie Rosenwasser her (Girzel, Piesse).

124. Das Eukalyptusöl.

Essence d'Eucalypte, Eucalyptus oil.

Abstammung, Gewinnung. Die zur Familie der Myrtaceen gehörigen Eukalyptusarten, deren es etwa 130 bis 150 gibt, sind in vielfacher Hinsicht interessant und wertvoll. So war schon längst das neuholländische Kino im Handel, welches von *Eucalyptus resinifera* Sm. stammt, während *E. robusta* Sm. und *E. gigantea* Hook. fil. das dicke rote neuholländische Mahagoniholz liefern. Neuerdings hat man dem in den Blättern der wichtigen und schönen Eukalyptusbäume enthaltenen ätherischen Oele größere Beachtung geschenkt und dasselbe aus einer ganzen Reihe von Arten dargestellt, welche in Australien, Afrika und Kalifornien wachsen, zum Teil auch in Italien kultiviert werden. Obenan der Wichtigkeit nach stehen *Eucalyptus globulus* Labill., der Fieberbaum, und *E. amygdalina* L., der australische Eukalyptus (Seubert). Aus Vittoria wird weiter Oel von *E. odorata* geliefert (Polyt. Centralbl. 29, 1863, S. 1312 u. a. a. D.), aus Algier solches von *E. rostrata*. Die Zahl der Eukalyptusarten, aus deren Blättern Oel gewonnen worden ist, läßt sich beträchtlich vermehren; doch sind hier zunächst die beiden wichtigsten Eukalyptusöle (aus *E. globulus* und *E. amygdalina*) zu besprechen, worauf einige der übrigen Oele im Anhange Erwähnung finden werden. — Das Oel erhält man durch Destillation der Blätter mit Wasserdämpfen. Neuerdings führt die Firma Schimmel & Comp. in Leipzig aus Südfrankreich und Afrika Blätter ein und gewinnt hieraus das Oel (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 546). Nach Adrian beträgt die Ausbeute aus Blättern von *E. globulus* im südlichen Frankreich 0,4 bis 0,7 Prozent flüchtiges Oel, nach Cloëz aus frischen guten Blättern 2,75 Prozent.

Gewöhnliches Eukalyptusöl (von *Eucalyptus globulus* L.). Die Pflanze ist in Tasmanien heimisch, wird aber auch vielfach im südwestlichen Europa gepflanzt. Nach S. Cloëz (Liebig's Annalen 154, 1870, S. 372) gaben frische Blätter junger, in Paris gewachsener und vom Frost betroffener Eukalyptuspflanzen bei der Destillation 2,75 Prozent, während trockene Blätter von Bäumen in Hyères 6 Prozent, fünf Jahre lang aufbewahrte aus Melbourne stammende Blätter nur 1,5 Prozent Oel lieferten. Das Oel war sehr dünnflüssig, kaum gefärbt und von kampherähnlichem Geruche. Es begann bei 170° zu kochen, worauf das Thermometer bis 175° stieg und hierbei stehen blieb bis ungefähr die Hälfte des Oels abdestilliert war; ein zweiter Anteil geht bei 188 bis 190° , eine geringe Menge erst oberhalb 200° über. E. Jahn fand für Oel von *E. globulus* (bei Trommsdorf in Erfurt hergestellt) $D = 0,921$ bei 15° (Berliner Berichte 17, 1884, S. 2941); etwa $\frac{3}{4}$ des Oels ging bei 170 bis 180° über. Ein von R. Voiry untersuchtes Oel (Bull. Soc. Chim. N. S. 50, 1888, p. 106) war gelblichgrün und besaß einen unangenehmen Geruch. Es zeigte für 1 dm Länge der Flüssigkeitssäule eine Drehung von $+4^{\circ} 24'$ und besaß $D = 0,934$ bei 0° . Bei -50° erstarrte es kristallinisch und schmolz dann bei -10° wieder. Nach Schimmel & Comp. ist der Ertrag aus trocknen Blättern 3 Prozent und die Dichte der wichtigsten Handelsorten 0,915 bis 0,925 und das Rechtsdrehungsvermögen sehr verschieden, je nach der Herkunft (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 546). R. Williams führt $D = 0,888$ bis 0,91 bei $15,55^{\circ}$ und den Siedepunkt $175,6$ bis $176,7^{\circ}$ an (Chem. News 60, 1889, p. 175). P. M. Squirn (Chemik. Ztg. 14, 1890, Rep. S. 295) fand $D = 0,904$ bis 0,921 und die Drehung $+4$ bis $+17^{\circ}$.

Was die chemische Zusammensetzung des Eukalyptusöles von *Eucalyptus globulus* L. angeht, so rühren die ersten darauf bezüglichen Angaben von C. Cloëz her (loc. cit.). Das Destillat von 170 bis 178° bildet im rektifizierten Zustande eine farblose, sehr bewegliche, bei 175° siedende Flüssigkeit mit $D = 0,905$ bei 8° und $[\alpha]_D = +10,42^\circ$ (für 100 mm). Dieselbe besteht aus Eukalyptol $C_{11}H_{18}O$. Sie ist auch bei -18° noch flüssig; ihre Dämpfe im Gemische mit Luft schmecken angenehm erfrischend. In Wasser ist Eukalyptol wenig, vollständig in Weingeist löslich. Die stark verdünnte alkoholische Lösung riecht rosenähnlich. Salpetersäure verwandelt das Eukalyptol allmählich in eine krystallisierende Substanz, während Schwefelsäure schwarzfärbend wirkt. Phosphorsäureanhydrid spaltet aus dem Eukalyptol einen Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{16}$ (Eukalypten) ab. Bei 0° absorbiert Eukalyptol große Massen Chlornwasserstoff und bildet damit eine Krystallmasse, welche aber nach und nach Säuredämpfe entweichen läßt und sich verflüssigt; hierbei scheidet sich ein Del, wahrscheinlich Eukalypten, aus. Durch A. Faust und J. Homeyer (Berliner Berichte 7, 1874, S. 63, 1429) wurde die Behauptung aufgestellt, das Eukalyptol von Cloëz sei nur ein Gemisch aus Terpen und Cymol (etwa 70 bis 80 Prozent Terpen mit 30 bis 20 Prozent Cymol); weiter fanden sie in dem bei 156° übergehenden Anteil ein bei 150 bis 151° siedendes Terpen (sehr geringe Mengen) und in der Fraktion von 216 bis 218° einen Kampfer $C_{15}H_{14}O$, welcher zum Cymol in Beziehung steht. Den Hauptbestandteil des Oeles (90 Prozent) soll aber das Gemisch aus Cymol und bei 172 bis 175° siedendem Terpen ausmachen. Diesen Untersuchungsergebnissen ist nach Jahns kein besonderer Wert beizulegen, zumal nicht zweifellos bewiesen ist, daß wirklich Del von *E. globulus* vorlag. Dagegen hat E. Jahns (siehe oben) ein echtes Del gehabt und folgende Untersuchungsergebnisse erhalten. Bei 170 bis 180° gingen 75 Prozent des Oeles über; der höher siedende Rückstand enthielt oxydierte Terpene und Spuren eines Phenols; in den ersten übergehenden Wassertropfen war etwas Ameisensäure enthalten. Das Destillat von 170 bis 180° war identisch mit dem im Handel zu habenden Eukalyptol puris., aber wie letzteres kein einheitlicher Körper. Es wurde stark gekühlt und mit Chlornwasserstoffgas gesättigt, bis krystallinisches Erstarren eintrat. Die Krystalle wurden abgepreßt und mit Wasser zerseht, worauf sich das Eukalyptol ausschied. Letzteres wurde gereinigt und zeigte im reinen Zustande $D = 0,923$ bei 16°, kochte bei 176 bis 177°, war optisch inaktiv und noch nach Kampfer. Es besaß die Formel $C_{11}H_{18}O$ und war identisch mit Cineol. Wahrscheinlich ist dem Cineol im rohen Eukalyptol noch ein niedriger siedender Kohlenwasserstoff von höherem Kohlenstoff-, aber gleichem Wasserstoffgehalt beigemischt. D. Wallach stellte weiter fest (Liebig's Annalen 227, 1885, S. 288), daß bis 270° erhitztes Eukalyptusöl in der Fraktion 180° Dipenten enthält. Nach Adrian (Chemil. Ztg. 11, 1887, Rep. S. 135) gehen bei der Fraktionierung des Destillates von 170 bis 175° etwas unter 170° etwa 6 Prozent einer sehr angenehm riechenden Flüssigkeit über, deren Geruch an Baldriansäurealdehyd erinnert. Der bei 175° siedende Anteil ist das Eukalyptol, für welches Adrian als Zusammensetzung ein Gemisch aus Terpen und Cymol angibt. Nach Schimmel & Comp. schwankt der Gehalt des Oeles an Eukalyptol zwischen 50 und 70 Prozent. Bei Beginn der Destillation der Blätter treten Aldehyde der Fettsäuren auf (Chemil. Ztg. 12, 1888, S. 546). Nach R. Boirey (1888, siehe oben) geht bei der Fraktionierung des Oeles zunächst zwischen 70 und 100° eine unangenehm durchdringend riechende Flüssigkeit über, welche Butter- und Valeriansäurealdehyd enthält. Bei 158 bis 160° folgt sodann ein rechtsdrehendes Terpen $C_{10}H_{16}$ mit $D = 0,88$ bei 0° und $[\alpha]_D = +40^\circ$, welches ein krystallisiertes rechtsdrehendes Monochlorhydrat liefert, also wohl Rechtspinen ist. Bei 175 bis 180° folgt die Hauptmasse, das Eukalyptol $C_{11}H_{18}O$, welches bei -20° krystallisiert, es ist flüssig und riecht gleichzeitig pfefferminz- und kampferartig; seine Dichte ist 0,94. Destilliert man von 180° an, unter vermindertem Drucke weiter, so erhält man noch Terpinenol, Ester desselben, Polyterpene und eine leicht zersehbare Schwefelverbindung (?). Was G. Bonchardat und R. Boirey weiter im gleichen Jahre (1888) über „künstliche Darstellung des Eukalyptols“ veröffentlicht haben, ist teils lange bekannt, teils nicht richtig, so daß über diese flüchtige Arbeit nicht berichtet zu werden braucht. Dagegen hat D. Wallach (Liebig's Annalen 246, 1888, S. 283) konstatiert, daß der gegen 165° siedende Anteil des Oeles stark rechtsdrehend ist und vorzugsweise Rechtspinen enthält. —

Es steht somit fest, daß das Eukalyptusöl von *Eucalyptus globulus* L. 50 bis 70 Prozent Cineol (Eukalyptol) $C_{10}H_{18}O$, ferner Rechtspinen $C_{10}H_{18}$ und in geringerem Betrage Aldehyde von Fettsäuren enthält. — Von chemischen Reaktionen des Oels sind die meisten schon erwähnt. Angeführt sei noch, daß Eukalyptusöl das Jod ohne Verpuffung löst, und zwar nach Williams zu 61,68 bis 110,65 Prozent; ebenso absorbiert es 0,35 bis 0,52 Prozent Natrium. — Die Verwendung des Oels von *E. globulus* ist vorwiegend medizinisch, doch auch zu Parfümeriezwecken. In den Vereinigten Staaten von Nordamerika ist das Öl officinell und dient hauptsächlich gegen asthmatische Leiden. Auch ist dasselbe ein vorzügliches Antiseptikum, besser als Karbolsäure (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419). Auch bei Krankheiten der Atmungsorgane, bei Lungenschwindsucht u. dergl. m. ist das Öl mit Erfolg angewendet worden. Da es nach Terpentinsöl und Kampfer riecht, hat es als Riechstoff keine große Bedeutung; doch wird es als Geruchsgrundlage für zusammengesetzte Seifenparfüms benutzt (Piesse). Die Hauptmasse des Oels kommt aus Algier und Kalifornien; mit diesen Oelen gleichwertig ist das aus Eukalyptusblättern von Schimmel & Comp. bereitete Öl. —

Neuerdings wird von der Downie B. I. P. Co. ein kalifornisches Eukalyptusöl in den Handel gebracht, welches ein Abfallprodukt bei der Herstellung eines Antifesselfeinstoffmittels (!) aus den Blättern von *Eucalyptus globulus* sein soll. Das Öl ist sehr reich an Eukalyptol, von starkem Geruch und lichtgelber Farbe. Es besitzt $D = 0,915$, löst sich leicht im gleichen Volumen Alkohol auf, reagiert neutral und verflüchtigt sich rückstandslos. Das Öl soll zu medizinischen Zwecken sehr geeignet sein (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 204).

Australisches Eukalyptusöl (von *Eucalyptus amygdalina* L.). Das australische Eukalyptusöl ist hellgelb und dünnflüssig; es besitzt einen durchdringenden, etwas an Citrone erinnernden Geruch und anfangs milde kühlenden, später bitteren Geschmack. Seine Dichte beträgt 0,881 bei 15°, nach Squirn 0,874 bis 0,897, während sein Siedepunkt bei 165 bis 188° liegt. An der Luft verharzt es; bei — 18° scheidet es ein Stearopten aus, welches bei — 3° wieder schmilzt (Stohmann). Nach A. Oppenheim und S. Pfaff (Berliner Berichte 7, 1874, S. 626) stammt das australische Eukalyptusöl außer von *E. amygdalina* oft auch von *E. odorata*. Das importierte Öl siedet zwischen 159 und 250°, geht aber hauptsächlich zwischen 174 und 178° über. Squirn führt die Drehung zu — 24 bis — 38, mitunter bis — 120° an.

Das Öl verharzt sehr leicht und kann durch Kalilauge vom Harze befreit werden; in solcher Weise gereinigtes Öl siedet bei 172 bis 175° und besteht aus Eukalypten $C_{10}H_{18}$, welches kein festes Chlorhydrat liefert, durch Jod aber in Cymol übergeführt wird. Nach E. E. Ringzett (Chem. News. 40, 1879, p. 183) geben die Blätter von *E. amygdalina* 3 bis 6 Prozent eines praktisch gewonnenen mit Terpentinsöl identischen flüchtigen Oeles. In Berührung mit Wasser und Luft liefert das australische Eukalyptusöl Wasserstoffsuperoxyd und Kampferablömmlinge; ersteres wirkt oxydierend, letztere antiseptisch, woraus sich Heilwirkung des Oeles, wie der günstige Einfluß des Aufenthaltes in Eukalyptuswäldern erklären sollen. Nach E. Jahn (Chem. Centralbl. [3] 16, 1885, S. 188) gibt australisches Eukalyptusöl im Gegensatz zum gewöhnlichen die charakteristische Bromreaktion nicht: d. h. wenn man ein Reagensglas innerlich mit dem Öle ausschwenkt, und hierauf Bromdämpfe einleitet, scheiden sich an den Wänden keine gelben Krystalle aus. Bei der Verwendung des Eukalyptusöles zu Heilzwecken spielt wahrscheinlich das Terpen des Oels als Sauerstoff- oder Ozonträger die Hauptrolle. Nach Schimmel & Comp. ist das australische Eukalyptusöl arm an Eukalyptol oder frei davon,

wenigstens ließ sich nach der gewöhnlichen Methode der Cineolgewinnung solches aus dem Oele nicht abscheiden (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419, 1323. — 11, 1887, S. 450). Dies bestätigen auch O. Wallach und E. Gildemeister (Liebig's Annalen 246, 1888, S. 278). Das von ihnen untersuchte australische Oel besaß $D = 0,888$ bei 18° und war linksdrehend. Die Destillation verlief für die Hauptmasse des Oeles zwischen 165 und 180° ; hauptsächlich die Fraktion 175 bis 177° mußte etwa vorhandenes Cineol enthalten und paßte auch den Ergebnissen der Analyse nach am besten zur Formel $C_{10}H_{18}O$. Als jedoch die in Petroleumäther gelöste Fraktion mit Chlornasserstoff behandelt wurde fand keinerlei Krystallabscheidung statt. Andererseits lieferte die Fraktion bei Behandlung mit übermangansaurem Kalium Cineolsäure. Schließlich gelang die Abscheidung des Cineols aus der um 176° siedenden Fraktion des ätherischen Oeles durch Einleiten von Bromwasserstoffgas in die Lösung in Petroleumäther bei gleichzeitiger Kühlung; es schied sich die bei 56 bis 57° schmelzende krystallinische Verbindung $C_{10}H_{18}O \cdot HBr$ ab, welche bei Destillation mit Wasserdampf in Bromwasserstoff und Cineol zerfiel. In den bis 175° siedenden Anteilen des Oeles war dagegen leicht Phellandren $C_{10}H_{18}$ nachzuweisen, und zwar linksdrehendes (soll mitunter fehlen).

Somit sind als Hauptbestandteile des australischen Eucalyptusöls Cineol und Phellandren zu nennen. Das australische Eucalyptusöl ist jedoch, wie es scheint, ärmer an Cineol, als das von *E. globulus* stammende; auch gilt es für minder fein, als letzteres, und wird weniger gekauft und verwendet. Es kann als ordinäres durchdringendes Seifenparfüm dienen; ferner als Mittel gegen Ungeziefer, da es Insekten tötet (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323).

Anderer Eucalyptusöle. Die folgenden Angaben über Eucalyptusöle anderer Abstammung sind teilweise ziemlich ungenügend, insbesondere deshalb, weil es nicht möglich war, festzustellen, ob nicht unter den zahlreichen aufgeführten Namen sich solche befinden, welche für dieselbe Pflanze gelten. Eine größere Anzahl der Mitteilungen stammt von F. v. Müller und Bosisto (1878, Husemann); andere sind von Schimmel & Comp. in ihren Jahresberichten wiedergegeben, so namentlich die von C. Th. Staiger herrührenden (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 546, 1380. — 13, 1889, S. 451, 1358. — Bericht Okt. 1890).

Eucalyptus oleosa: Dünnes, blaßgelbes Oel von kampherartigem Geruche und pfefferminzähnlichem Geschmade. $D = 0,917$; Siedepunkt 149 bis 177° . Nach Gladstone (1863) dem Rajeputöl ähnlich.

Eucalyptus sideroxylon: Hellgelbes Oel, dem vorigen gleichend; $D = 0,918$, Siedepunkt 152 bis 175° .

Eucalyptus corymbosa: Farbloses Oel, welches nach Rosen und Citronen riecht. $D = 0,881$.

Eucalyptus obliqua: Rötlichgelb, von mildem Geruche. $D = 0,899$; Siedepunkt 171 bis 195° ; bei -18° sich trübend.

Eucalyptus fissilis: Rötlichgelb, von mildem Geruche. $D = 0,903$; Siedepunkt 177 bis 196° .

Eucalyptus odorata: Blaßgrünlichgelbes Oel mit $D = 0,899$ bis $0,922$. Ist nach Schimmel & Comp. billiger, als das Oel von *E. amygdalina* und dabei reicher an Cineol, so daß es viel zur Gewinnung des letzteren benutzt wird. Es gleicht übrigens dem australischen Eucalyptusöl.

Eucalyptus longifolia: Dickliches, stark nach Kampher riechendes Oel mit $D = 0,94$ und dem sehr hohen Siedepunkte 194 bis 215° .

Eucalyptus rostrata: Blaßgelb, durch sehr niedrigen Siedepunkt von 181 bis 181° ausgezeichnet. $D = 0,918$ bis $0,921$.

Eucalyptus viminalis: Sehr unangenehm riechend, schon bei 159 bis 182° siedendes Oel mit $D = 0,918$ bis $0,921$.

Eucalyptus resinifera Sm. Die Mutterpflanze des neuholländischen Kino. Das Oel der Pflanze besteht vorwiegend aus einem nach Terpentinöl riechenden Kohlenwasserstoff. (Vergl. Gladstone, Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545).

Eucalyptus Bayleyana: $D = 0,94$; Siedepunkt 160 bis 185°. Enthält etwa 30 Prozent Cineol und 70 Prozent Terpen (wahrscheinlich Rechtspinen).

Eucalyptus microcorys: $D = 0,935$; Siedepunkt 160 bis 200°. Zusammensetzung wie bei dem vorigen Oele.

Eucalyptus dumosa: Das Oel ist sehr reich an Cineol.

Eucalyptus dealbata: $D = 0,885$. Siedepunkt 206 bis 216°. Angenehmer melissenartiger Geruch, terpenfrei. Enthält ein Keton $C_{10}H_{18}O$ von melissenartigem Geruche und einen Alkohol ($C_{10}H_{18}O?$), der nach Geranium riecht.

Eucalyptus maculata: $D = 0,9$; Siedepunkt 210 bis 220°. Sonst dem vorigen Oele gleich.

Eucalyptus maculata var. *citriodora* Hérit, Schönminzöl (Essence de Gommier à Odeur de Citron; Lemon scented Gumm-tree-oil). Die Blätter dieser Pflanze entwickeln beim Zerreiben zwischen den Fingern einen an Citrone, Melisse und Citronella erinnernden lieblichen Geruch. Die getrockneten Blätter teilen diesen Geruch der Wäsche, den Kleidern u. s. w. mit, wenn man sie dazwischen legt. Durch Morie wurde aus diesen Blättern zuerst durch Destillation mit Wasser das Oel gewonnen. Der Ertrag machte 0,7 bis 1,7 Prozent aus. Das Oel war völlig farblos (Sirzel, Piesse). Nach Staiger besitzt es $D = 0,905$, den Siedepunkt 209 bis 220° und ist den beiden voraus erwähnten Oelen gleich zusammengesetzt. Nach Schimmel & Comp. ist der Hauptbestandteil ein bei 205 bis 210° siedendes Keton, vielleicht ein Aldehyd, identisch mit dem Keton oder Aldehyd aus Citronellaöl, welchem nach Kremers die Formel $C_7H_{14}O$, nach der genannten Firma dagegen $C_7H_{12}O$ zukommt. Der Körper wird von der Leipziger Firma Citronellon genannt. Durch J. Limburch in Gladstone (Queensland, Austr.) wird *Euc. citriodora* aus dem Port-Curtis-Distrikt im großen auf Oel verarbeitet. Der Apparat faßt etwa 100 kg und ist im Stande täglich 0,5 t Blätter zu bewältigen. Das Oel hat $D = 0,873$ bei 15° und besteht zu 75 Prozent aus Citronellon; Cineol fehlt (Schimmel & Comp., Bericht April und Oktober 1890).

Eucalyptus Staigeriana: $D = 0,88$; Siedepunkt 170 bis 230°. Besitzt intensiven Citronen- und Berberagerruch und enthält ein Keton ($C_{10}H_{18}O?$) von starkem reinem Citronengeruch, sowie beträchtliche Mengen eines Terpens.

Eucalyptus Backhousia = *Backhousia citriodora*: $D = 0,9$; Siedepunkt 223 bis 233°. Das Oel gleicht nach Staiger dem vorigen, enthält aber nur wenig Terpen. Nach Schimmel & Comp. ist der ketonartige Körper (Siedepunkt 222 bis 227°) nur schwer zu reinigen, da er nicht unzerlegt destilliert und sehr leicht verharzt; doch scheint ihm die Formel $C_{10}H_{18}O$ zuzukommen; er wird Citral genannt, besitzt intensiven Citronengeruch und soll zu 6 bis 8 Prozent im Citronenöl, in großen Mengen im Lemongrassöl und zu 30 Prozent im Citronellafrüchteöl sich vorfinden.

Eucalyptus Haemastoma: Riecht nach Römischkummelöl; besitzt $D = 0,89$ und siedet bei 170 bis 250°. Es sind darin Terpen und Cymol, ferner ein pfefferminzartig riechender Körper, vielleicht Menthon und andere sauerstoffhaltige Körper enthalten. Das Oel dürfte keinen praktischen Wert besitzen.

Anmerkungen. Aus den Oelen von *Eucalyptus globulus* und *E. odorata*, wohl auch *E. dumosa*, wird das Eucalyptol oder Cineol im großen dargestellt und vielfach statt des Oels selbst verwendet. Es ist ein sehr starkes Antiseptikum bei billigen Preisen, wirkt konservierend und in Lösung von 1 : 166 hindernd auf die Bakterienbildung und wird namentlich oft ins Ausland (Frankreich) verkauft (1 kg = 25 Mark, Schimmel & Comp.). Es dient hauptsächlich zu Einspritzungen unter die Haut bei Phthisis. Auch zu kosmetischen Präparaten (Zahn- und Räuchertinkturen) wie als Seifenparfüm ist es verwendbar (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — 10, 1886, S. 1324. — 12, 1888, S. 1397. — 13, 1889, S. 451, 1359). Ueber Darstellung und Eigenschaften desselben siehe S. 92, 124.

Nur erwähnt sei die Behauptung Pannetiers, das Eucalyptol sei eine bloße Mischung von Salicylsäure, Phenol und Eucalyptusöl; die Angabe ist falsch (Chemisches Centralblatt 61, 1. Bd. 1890, S. 439).

Auch sei bemerkt, daß von Australien aus ein unreines Eucalyptol mit $D = 0,92$ bei 10° und dem Siedepunkt 175 bis 178° in den Handel

kommt, welches jedoch dem reinen Eukalyptol gegenüber keinen Wert hat. Das reine Eukalyptol besitzt $D = 0,93$ und siedet bei 176 bis 177°, ist optisch inaktiv und erstarrt in einer Kältemischung zu langen farblosen Nadeln (Schimmel & Comp., Bericht April 1890, S. 51).

Der in den Handel gebrachte Eukalyptushonig soll von der schwarzen Biene abgesondert sein, welche in Australien große Körbe im Gipfel der Eukalyptusbäume baut. Derselbe riecht und schmeckt stark nach Cineol, ohne daß sich solches darin nachweisen ließe. So wenigstens behauptet Maquenne (Ann. Chim. Phys. [6] 17, 1889, p. 495), während Ch. Ferisson darin 17,1 Prozent wirksame Stoffe, darunter Cineol und Terpen, gefunden hat (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1396). Nach E. Reuter endlich besteht derselbe aus gewöhnlichem Honig, dem etwas Eukalyptusöl zugesetzt ist (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 289).

125. Das Nelkenöl.

Oleum Caryophyllarum. Essence de Girofle. Clove oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Nelkenbaum (*Eugenia caryophyllata* Thunb. = *Caryophyllus aromaticus* L.) ist auf den Molukken heimisch, hat sich aber von da nach fast allen Ländern der heißen Zone verbreitet. Er gehört zur Familie der Myrtaceen. Seine getrockneten Blütenknospen bilden die Gewürznelken des Handels (Caryophylli) und sind als feuriges Gewürz bekannt. Auch die Früchte kommen als Mutternelken zum Verkauf. Endlich werden die Nelkenstiele zur Herstellung des minderwertigen Nelkenstielöls benutzt. Früher fand auch die Nelkenrinde Anwendung, die aber teilweise gar nicht vom Nelkenbaum, sondern von *Ocotea caryophyllacea* Kost., einer Laurinee, stammte (Seubert).

Die Ernte der Gewürznelken erfolgt von Oktober bis Dezember vor dem Öffnen der Blütenknospen. Man reinigt zuerst den Boden rings um die Bäume und bricht dann die Blütenstände mit der Hand oder mit krummen Stäben ab. Hierauf werden sie auf Matten über schwachem Feuer geräuchert und schließlich an der Sonne getrocknet. Ein Baum liefert 2,5 bis 3 kg, höchstens 10 kg Nelken (Seubert).

Die Handelsorten der Gewürznelken werden nach der Abstammung bezeichnet. Es kommen insbesondere die folgenden in Frage: 1. Sansibarnelken, von Sansibar, Bourbon, Mauritius und Pemba, auch afrikanische Nelken genannt. Dieselben sind dunkel und mager und werden mit Vorliebe zur Delgewinnung benutzt. 2. Ostindische oder Amboinanelken, von Amboina, Rabuan, den Molukken. Dunkelgefärbt und klein, als holländische Kompanienelken auch lang. 3. Amerikanische oder Rayennenelken, oft schwärzlich und trocken; minderwertig (Seubert).

Schon durch bloßes Zusammendrücken lassen die Nelken Del ausfließen. Man kann daher zur Gewinnung des Dels die Methode der Pressung benutzen. Doch ist dieselbe der geringeren Ausbeute wegen nicht gebräuchlich. Gewöhnlich wendet man die Destillation mit Salzwasser oder besser mit Wasserdampf an; auch die Extraktion mit Petroleumäther ist benutzbar. Nach Zeller empfiehlt sich Pulverung der Nelken und Destillation mit Wasser unter Zurückgabe des wässerigen Destillats in die Retorte. Walz findet die Verwendung von Kochsalzlösung statt des Wassers empfehlenswert. Nach Mierziński ist Zerkleinerung der Nelken und Dampfdestillation am meisten geeignet. Es geht zuerst ein leichtes Del über, welches auf dem Wasser schwimmt, während später das nachfolgende schwere Del ersteres löst

und mit zu Boden reißt. Hierauf ist bei Anordnung der Vorlagen Rücksicht zu nehmen. Den größten Apparat für Nellenölgewinnung hat die Leipziger Firma Schimmel & Comp. aufgestellt. Derselbe ist auf jährliche Verarbeitung von 2000 Conjes berechnet und liefert ohne Rectifikation extrahelles Del (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1380). Der Ertrag an Del wird verschieden angegeben: 20 bis 25 Prozent (Maier); 18,6 Prozent (van Hees); 18 Prozent (Schimmel & Comp.). — Der Preis der Nellen ist großen Schwankungen unterworfen; so kosteten 100 kg Nellen in Hamburg 1871 65 Mark, 1875 345 Mark und 1888 140 Mark. Der Handel mit Nellen geht hauptsächlich von London aus, doch auch Hamburg besitzt in dieser Beziehung Bedeutung (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 420). Verfälschungen der Nellen kommen in doppeltem Sinne vor: erstens durch Zusätze, wie Nellenstiele, Piment, für Pulver auch Sandelholz, Sassafrasrinde, Ziegelmehl, zur Verbesserung des Aussehens fettes Del; zweitens durch Entziehung von allem oder dem größten Teil des Dels. In letzterer Beziehung hat der Zollanschluß Hamburgs Verbesserung geschafft, indem die dortigen Destillieren für Gewürze amtlich überwacht und die Rückstände der Gewürznellendestillation unter den Augen von Zollbeamten vernichtet werden. Gute Gewürznellen müssen im Wasser unter sinken oder doch mit dem Kopf nach oben schwimmen, während schon einmal verarbeitete obenauf oder doch in jeder Lage im Wasser schwimmen. Die Nellenstiele sind dreigabelig geteilt und von ähnlichem, aber schwächerem Aroma als die Nellen. Sie kommen zur Zeit in geringerem Betrage in den Handel, so daß die Gewinnung des Dels aus ihnen schlecht lohnt. In Hamburg wurden 1883 noch 322500 kg, dagegen 1886 nur 120000 kg Nellenstiele eingeführt (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 450).

Physikalische Eigenschaften. Das frische Nellenöl ist gelblich und dickflüssig; mit zunehmendem Alter wird es aber gelb bis braun. Es riecht stark nach Nellen und schmeckt feurig gewürzhaft, scharf brennend und beißend. Seine Dichte ist nach Bonastre 1,055 für rohes und 1,061 für rectificiertes Del; die deutsche Pharmacopöe II. verlangt $D = 1,041$ bis 1,06; doch kommt Del mit $D = 1,041$ nach Schimmel & Comp. nicht in den Handel; vielmehr ist die gewöhnliche Dichte 1,067 bei 15°. Die Pharmacopöe-Kommission hat neuerdings auch als maßgebende Dichte 1,05 bis 1,06 vorgeschlagen. Andererseits wird behauptet, daß ganz reines frisches Nellenöl aus einer südfranzösischen Fabrik $D = 1,24$, also eine noch wesentlich höhere Dichte besessen habe, und von G. M. Beringer als durchschnittliches spezifisches Gewicht 1,0426 bis 1,0494 bei 15,5° angeführt. Ähnlich gibt auch Williams $D = 1,041$ bis 1,046 bei 15,55° an (Chemik. Ztg. 10, 1886, Rep. S. 234. — 12, 1888, Rep. S. 283. — 13, 1889, S. 1358, R. S. 150. — Chem. News 60, 1889, p. 175). Der Siedepunkt des Dels liegt nach Williams bei 247°. Das Del kann auf —18 bis —20° abgekühlt werden, ohne daß es erstarrt. Es ist im Wasser wenig, im Alkohol, Aether, Eisessig und fetten Oelen sehr leicht löslich. Das Del reagiert gewöhnlich schwach sauer.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Nellenöl besteht nach Ettling aus 2 Bestandteilen, von denen der eine sich mit Basen verbindet und nicht flüchtig wird, der andere durch Basen keine Veränderung erfährt und flüchtig bleibt. Zur Trennung der beiden Körper mischt man daher das Del mit starker Kalilauge und destilliert. Es geht ein farbloses Del mit

D = 0,918 bei 8° und dem Siedepunkt 142 bis 143° über, welches dieselbe prozentische Zusammensetzung wie Terpen besitzt und kein krystallisierbares Chlorhydrat liefert. Wird der Destillationsrückstand mit Schwefelsäure angesäuert und von neuem erhitzt, so geht ein farbloses Del von saurer Reaktion, die Nellenensäure über, deren Dichte 1,079 und deren Siedepunkt 243° ist. Die Analyse der Nellenensäure führte Ettling zu der Formel $C_{14}H_{20}O_5$, Dumas zu der Formel $C_{20}H_{24}O_5$. Liebig und später Gerhardt schlugen dagegen die Formel $C_{10}H_{12}O_2$ vor (Lehrbuch der organischen Chemie 1855, 3. Bd., S. 853). Wie L. Chioggia mitteilte, stimmen die von E. Calvi gewonnenen analytischen Resultate sehr gut zu dieser Formel (Liebig's Annalen 99, 1856, S. 242). Auch A. Brüning gelangte zur Formel $C_{10}H_{12}O_2$ für die Nellenensäure (Liebig's Annalen 104, 1857, S. 202), welche er übrigens in der Weise rein darstellte, daß er das Nellenöl zuerst mit Kalilauge sättigte, wobei es krystallinisch breiartig erstarrt, hierauf Alkohol hinzufügte und den Kohlenwasserstoff durch Abpressen beseitigte. Das reine nellenensaure Kalium wurde dann mit Schwefelsäure zersetzt und die Nellenensäure abdestilliert. Auch der Kohlenwasserstoff des Nellenöls wurde untersucht; er roch nach Terpentinöl, zeigte den Siedepunkt 255° und besaß dieselbe prozentische Zusammensetzung wie Terpentinöl. Die eben angeführten Untersuchungsergebnisse wurden durch E. G. Williams (Liebig's Annalen 107, 1858, S. 238) vollauf bestätigt. Derselbe löste Nellenöl in überschüssiger Kalilauge, wobei nur etwa 10 Prozent ungelöst blieben, schied die Lösung von Kohlenwasserstoff und kochte sie, bis zur Beseitigung der letzten Spuren von letzterem. Alsdann zersetzte er das nellenensaure Kalium mit Schwefelsäure, schied und reinigte die aufschwimmende Nellenensäure und fand, daß sie bei 251° kochte und D = 1,0684 bei 14° besaß. Analyse, wie Bestimmung der Dampfdichte führten zu der Formel $C_{10}H_{12}O_2$. Bezüglich des Kohlenwasserstoffes aus Nellenöl (D = 0,9016 bei 14°; Siedepunkt = 251°) macht Williams auf die Ähnlichkeit mit den Terpenen aus Ropaiwa- und Rubebenöl aufmerksam. Die Nellen- oder, wie sie auch genannt wird, Eugensäure fand vielfaches Studium; erwähnt sei, daß H. Scheuch (Liebig's Annalen 125, 1863, S. 14) darauf hinweist, häufig enthalte in gewöhnlicher Weise dargestellte Eugensäure Spuren von Salicylsäure, welche man bei der Reindarstellung durch Schütteln mit kohlensaurem Ammon beseitigen müsse. Reine Eugensäure siedet genau bei 250°. Mit Erforschung der Konstitution der Eugensäure beschäftigten sich H. Hlasiwetz und A. Grabowski (Liebig's Annalen 139, 1866, S. 95). Sie erhitzten eugenisches Kalium mit Natrium und erhielten als Hauptprodukt der oxydierenden Einwirkung Protocatechusäure, daneben Essigsäure, so daß sich folgende Gleichung aufstellen läßt: $C_{10}H_{12}O_2 + 7O = C_7H_6O_4 + C_2H_4O_2 + CO_2 + H_2O$. Weiter wies E. Erlenmeyer (Zeitschrift für Chemie 9, 1866, S. 430) nach, daß bei Destillation von Eugensäure mit Jodwasserstoff Jodmethyl übergeht, während eine rote Harzmasse von der Zusammensetzung $C_9H_{10}O_2$ zurückbleibt. Die Reaktion ist, wie folgt, zu formulieren: $C_{10}H_{12}O_2 + HJ = CH_3J + C_9H_{10}O_2$. Durch die letztgenannten beiden Untersuchungen wird die Existenz von Methyl in der Eugensäure wahrscheinlich. Fortgesetzte Untersuchungen (unter denen die von Tiemann und Haarmann, Erlenmeyer und Wassermann genannt seien: Berliner Berichte 7, S. 608; 8, S. 509, 1123, 1127; 9, S. 52, 273, 418 u. s. w.) führten dazu, zu erkennen, daß die Eugensäure keine Säure, sondern vielmehr ein Phenol sei, dem man den Namen Eugenol beilegte. Seine Konstitution würde durch die Formel $C_6H_3(C_3H_5)(OCH_3)OH$ wiederzugeben sein, so daß ein Phenylpropylen $C_6H_5C_3H_5$ als Grundkohlenwasserstoff des Phenols angesehen werden kann. Besonders interessant ist die Thatsache, daß man vom Eugenol aus zum Vanillin $C_8H_8(OCH_3)(COH)OH = C_8H_8O_3$ gelangen kann. Nach A. Forissen und E. Hairs (Chem. Centralbl. 61, 2, 1890, S. 828) enthalten Nellen wie Nellenöl Vanillin, welches man aus letzterem krystallisiert erhalten kann. — Nachzutragen ist, daß A. H. Church für das im Nellenöl enthaltene Terpen die Formel $C_{15}H_{24}$ fand, so daß also ein Sesquiterpen (nach Williams etwa 10 Prozent) vorliegt. Als Dichte fand Church 0,905 und als Siedepunkt 253,9°. Dagegen gibt Wallach für das Sesquiterpen aus Rubeben-, Patschuli-, Galbanumöl u. s. w. D = 0,921 bei 16° und den Siedepunkt zu 274 bis 275° an, so daß Church vielleicht noch kein reines Material hatte (Husemann).

Das Nellenöl besteht also aus Eugenol $C_{10}H_{12}O_2$ (90 Prozent) und Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (10 Prozent), letzteres allerdings vielleicht nicht mit Rubeben identisch, und Spuren von Vanillin.

Von sonstigen chemischen Eigenschaften und Reaktionen des Nellenöles seien noch die folgenden hervorgehoben. B. Coblenz hat die Einwirkung des Nellenöles auf Metalle studiert (Seifenfabrikant 5, 1885, S. 125) und gefunden, daß Blei, Zinn und Bismut nicht, Eisen wenig, dagegen Zink und Kupfer stark angegriffen werden. Mit Zink bildet das Nellenöl eine graue fettähnliche Masse, aus welcher sich ein farbloses, schwach nach Nellen riechendes Del ausscheidet. In Kupfergefäßen färbt sich Nellenöl tief rotbraun und scheidet einen ebenso gefärbten Bodensatz aus. In Eisen entfärbt sich das Del und bildet einen geringen grauen Bodensatz. Jod löst sich im Nellenöl langsam ohne merkliche Temperaturerhöhung und zwar nach Williams zu 155 bis 180 Prozent. Chlor bewirkt Verdickung und Grünfärbung des Oeles. Natrium wird zu 2,4 bis 2,5 Prozent gelöst. Kali- und Natronlauge, auch Ammoniak führen Nellenöl in einen Kristallbrei über. Werden 3 Tropfen Nellenöl mit 3 Tropfen konzentrierter reiner Schwefelsäure zusammengeschüttelt und $\frac{1}{2}$ Stunde in Berührung gelassen, so bildet sich ein purpurfarbiges Harz, welches durch Umschütteln mit 3 ccm Alkohol von 50 Prozent und Erhitzen bis zum Kochen mit roter Farbe gelöst wird. Die Lösung nimmt purpurrote Fluoreszenz an (Veringer). Bei 2 Tropfen Säure und 6 Tropfen Del färbt sich die Säure rötlich, das Del braun, bläulich, violett, indigo, schließlich rein Berlinerblau (Zeller). Rauchende Salpetersäure entzündet das Del, gewöhnliche oxydiert es und zwar beim Erwärmen zu harzigen Massen und Oxalsäure. Quecksilberchlorid wird durch Nellenöl, welches sich dabei purpurrot färbt, zum Chlorür reduziert. Einige weitere Farbenreaktionen des Nellenöles führen E. Nidel und A. Jhl an (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 264, 592). Alkoholische Phloroglucinlösung + Salzsäure färben das Del hell und feurigrot, Resorcin beim Kochen rotviolett, Pyrogallussäure beim Kochen violett. Alkoholische Anilinsulfalösung + Salzsäure geben gelbe, beim Erhitzen intensivere, α -Naphthylaminlösung gibt orangegelbe Färbung. Die Pharmakopöe-Kommission schlägt endlich als Identitätsbezeichnung folgende Reaktion vor: 5 Tropfen Del werden mit 10 ccm Kaltwasser kräftig geschüttelt, wobei eine flockige, zum Teil an den Wänden haftende Abscheidung entstehen muß (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 150).

Verfälschungen, Verwendung. Das Nellenöl wird mit Kopaiva- und Cedernholzöl, mit Mandel- und Ricinusöl, mit weingeistigem Nellenauszug und Colophoniumlösung, mit Nellenstielöl, Alkohol, Terpentin- und Pimentöl, mit Sassafras-, Thymian- und Rosmarinöl, ja angeblich auch mit Karbolsäure verfälscht. Bedurts fand auch einmal Ameisensäurepropylester in dem Nellenöle und Bernbed weist darauf hin, daß namentlich gepulverte Sassafrasrinde den gepulverten Nellen oft beigemischt wird, das bei der Destillation dann mit erhaltene Sassafrasöl aber sich chemisch fast wie Nellenöl verhält und also sehr schwer nachweisbar ist (Chemik. Ztg. 7, 1883, S. 1094. — 9, 1885, S. 288).

Zahlreich sind die Vorschriften zur Ermittlung von Verfälschungen des Oeles, so daß an eine Aufzählung derselben nicht gedacht werden kann. Im allgemeinen muß nach Jahn ein echtes Nellenöl reinen Nellenengeruch haben und sich in Alkohol oder Aether vollständig lösen; seine Dichte soll zwischen 1,045 bis 1,075 (man vergleiche aber oben!) liegen; auf Papier darf es keinen bleibenden Fettfleck hinterlassen, an Wasser weder bemerkbare Mengen von Löslichem abgeben, noch ein Del leichter als Wasser ausscheiden; es muß endlich beim Schütteln mit Kalilauge sich klar mischen und nach etwa dreistündigem Stehen kristallinisch erstarren, ohne daß sich bei längerem Aufbewahren ölige Tropfen an der Oberfläche ausscheiden (stimmt nur bei starker Kalilauge). Auch einige der bereits oben angeführten Reaktionen sind zur Erkennung der Echtheit des Oeles geeignet.

Das Nellenöl findet, wie schon aus der Thatsache, daß es so häufig verfälscht wird, hervorgeht, sehr ausgebreitete Verwendung. Namentlich in der Parfümerie wird es in großen Mengen benutzt. Eine Auflösung von 100 g Del in 4 l Weingeist bildet die Nellenessenz. Aber auch häufige medizinische Benutzung kommt dem Oele zu. Innerlich wirkt es als tonisches Mittel und zur Erhöhung der Verdauungsthätigkeit; äußerlich dient es

als Einreibung, namentlich auch als antiseptisches Mittel bei kariösem Zahnschmerz. Aus dem Nelkenöl wird endlich Eugenol gewonnen, welches zur Darstellung von Vanillin dienen kann.

Nelkenstielöl (Essence des griffes ou queues de girofle; clove stalks oil) wird durch Destillation der Stiele und des Abfalls der Nelken gewonnen. Das Del ist grünlichgelb, gewöhnlich dunkler rotbraun, als älteres Nelkenöl, besitzt Nelkengeruch mit unangenehm krautartigem Nebengeruch und den Geschmack des Nelkenöls. Es ist schwerer löslich als Nelkenöl und reagiert in der Regel nicht sauer. Seine Dichte wird zu 1,009 (Maier), 1,051 (Mierzinski), 1,063 bei 15° (Schimmel & Comp.) angegeben. Das Nelkenstielöl soll ärmer an Eugenol, reicher an Sesquiterpen sein, als das Nelkenöl (Husemann).

126. Das Rosenöl.

Oleum Rosarum. Essence de Rose. Rose oil, Ater or Attar of roses, fälschlich auch Otto of roses.

Abstammung, Gewinnung. Die Familie der Rosaceen umschließt mehrere Unterfamilien, zu denen die apfelfrüchtigen Pflanzen (Birnbäum, Apfelbaum, Quitte, Weißdorn, Mispel, Vogelbeerbäum), weiter die eigentlichen Rosen (Roseae), dann die Potentilleen (z. B. Erdbeere), die Rubeen (Him- und Brombeere), die Spiräen u. s. w. gehören. Die eigentlichen Rosenpflanzen zählen eine große Anzahl von Arten, unter denen besonders wichtig die Centifolie (*Rosa centifolia* L.) ist. Dieselbe ist ursprünglich im Orient heimisch und von hier aus durch Kultur überall hin verbreitet worden. Sie bildet die Stammart für eine ganze Reihe von Varietäten und Spielarten, z. B. die für die Gewinnung des ätherischen Oels wichtigsten Rosenarten *Rosa moschata* und *Rosa damascena* Mill. (Seubert). Durch Kreuzungen verschiedener anderer Rosengattungen mit der Centifolie lassen sich zahlreiche, zum Teil ebenfalls wichtige Sorten erzielen, worüber Blondel interessante Mitteilungen gemacht hat (Seifenfabrikant 10, 1889, S. 80). Es ist jedoch hier nicht der geeignete Platz, auf diese Fragen näher einzugehen. — Das ätherische Del der Rosen ist in den Blumenblättern enthalten (vergl. Fig. 82, Taf. VIII), aus denen man es durch Destillation mit Wasser gewinnt. Hierbei sind im allgemeinen die folgenden Gesichtspunkte zu beobachten; 1. Die Rosen dürfen noch nicht völlig aufgeblüht sein; 2. sie müssen vor Sonnenaufgang gesammelt werden; 3. die Blumenblätter dürfen nicht gedrückt, nicht aufbewahrt und nicht weit befördert werden; 4. sie müssen möglichst gleich nach der Ernte zur Destillation gelangen. Es geht schon hieraus hervor, daß man im allgemeinen auf Gewinnung des Oels an Ort und Stelle der Rosenanpflanzung angewiesen ist, was dann fast überall die Benutzung sehr einfacher und teilweise unvollkommener Destillationsapparate zur Folge gehabt hat. — Die Hauptstätten der Rosenölgewinnung liegen am Südhange des Balkans (Bulgarien, Ostrumelien), in Südfrankreich, Algerien, Ostindien, am Kaukasus, neuerdings auch in Mitteldeutschland (Leipzig und Stuttgart). Bei dem hohen Werte des Rosenöls und seiner vielfachen Verwendung erscheint es angezeigt, die Kultur der Rosen, wie die Gewinnung des Oels an den verschiedenen einzelnen Stellen genauer zu besprechen.

Türkisches Rosenöl. Das Rosenöl wird nach R. Baur (Deutsche Industriezeitung 1867, S. 84, 473) fast ausschließlich am Süd-

abhänge des Balkans gewonnen und kommt als türkisches Rosenöl in den Handel. Es ist die *Rosa damascena*, welche hier kultiviert wird, hauptsächlich bei Risanlit am Tundschaflusse (auch Razanlit, Resanlit geschrieben), weiter noch in den Distrikten Carlova, Eskisaghra und Tschirpan, im ganzen in 120 bis 150 Orten von Ostrumelien (Bulgarien). Die Gegend wird von den Flüssen Tundscha und Strema durchflossen, die sich in die Mariza ergießen.

Nach Piesse sind die gegen Süden gelegenen Abhänge der Thäler die besseren für die Rosenkultur, weil sie die Mittagssonne haben. Risanlit liegt 400 m über dem Meere und hat ein mäßig warmes Klima, freilich bei häufig plötzlichem Temperaturwechsel. Der Boden ist sandig und wasserdurchlässig, was für das Gedeihen der Rosenanpflanzungen sehr wesentlich ist. Weite Landstreden sind in gleichförmiger Weise mit den Anpflanzungen bedeckt, welche manns hohe Gebüsche von 100 bis 200 m Länge bilden und von 1,5 bis 2 m breiten Wegen durchschnitten werden. Die Ränder der Anpflanzungen sind mit weißen Rosen besetzt, welche die einzelnen Besitzanteile scheiden und die wertvolleren roten Rosen vor der Verraubung durch Vorübergehende schützen sollen. Die weißen Rosen blühen 14 Tage später, als die roten, und geben nur schwach und unfein riechendes Öl, daher sie an sich zur Ölgewinnung nicht geeignet sind. Weil ihr Öl aber reich an Stearopten ist, werden sie doch nicht selten mit den roten gemeinsam destilliert. Nach Blunt sind 5000 bis 6000 ha mit Rosen bedeckt. Die Ernte der Rosen geht von Ende April bis Anfang Juni und wird nur durch auffallende Kälte des Frühjahres verzögert. Die Blüten werden noch vor Sonnenaufgang gepflückt. Der Reingewinn vom Quadratmeter beträgt bei mittlerer Ernte 3, bei guter 4 Mark. Das Öl wird in der sogleich zu beschreibenden Weise durch Destillation gewonnen und von Konstantiopel (auch Smyrna) aus verhandelt. Das Anpflanzen der Rosen ist sehr einfach. Man düngt den Boden zuerst mit den Pflanzenrückständen aus der Destillierblase, beackert ihn dann mit Hilfe von Rindern und pflanzt schließlich die jungen Rosenpflänzchen in gehörigem Abstände (65 cm) voneinander in Reihen; die Reihen haben 162 cm Abstand. Vor dem Pflanzen werden die Wurzeln in zwei oder drei Teile gespalten. Im Winter deckt man die unteren Enden der Pflanzen mit Erde zu, welche man im Frühling wieder beseitigt. Schon im zweiten Jahre bilden sich Blüten, aber erst im vierten ist der volle Flor vorhanden. Bei guter Drainierung dauert eine Anpflanzung 6 bis 8 Jahre. Auf 40 a sind etwa 7000 Rosenstöcke nötig, was ungefähr einer Ernte von 3000 kg Rosen im Werte von 600 bis 800 Mark entspricht.

Der Destillationsapparat besteht nach Baur aus einem von Ziegeln oder Backsteinen roh aufgemauerten Feuerraum, aus Blase mit Helm von verzinnem Kupfer und aus dem zinnernen Kühlrohre. Letzteres geht durch ein Kühlfaß, welches durch eine Rinne mit laufendem Wasser gespeist wird und aus dem das Wasser durch ein in der Mitte angebrachtes, den Boden des Fasses durchdringendes Ueberlaufrohr abfließt. Als Feuerungsmaterial dient Stangenholz. Die Vorlage ist eine langhalsige Glasflasche von 4,5 Oen (zu je 2,75 Pfd.) Inhalt. In die Blase kommen 10 Oen eben entfalteter Rosenblüten und doppelt soviel Wasser, worauf man zwei Vorlagen voll abdestilliert und dann die Blase entleert. Das rückständige Wasser dient statt frischen Wassers zur folgenden Destillation, was ein Fehler ist, da das Wasser sich hierbei mit Extraktivstoffen aller Art anreichert, alsdann höher siedet und deshalb den Geruch des Öls schädigt. Das Destillat ist ölreiches Rosenwasser, welches man von mehreren Apparaten vereinigt und für sich nochmals destilliert, unter der Voricht, nur ein Sechstel übergehen zu lassen. Das Destillat läßt man 1 bis 2 Tage bei 15° C. stehen; das Rosenöl hat sich dann oben abgeschieden und wird mit kleinen Blechtrichtern abgeschöpft. Die Ausbeute beträgt 0,04 Prozent. Besondere Aufmerksamkeit ist der Einrichtung des Kühlers zu schenken. Derselbe bildet ein gerades, steil abfallendes Rohr, weil Rosenöl durch Wasserdampf verändert wird und daher vor Be-

rührung mit demselben möglichst geschützt werden muß. Obschon das Kühlwasser kälter als 20° C. ist, steht doch ein Erstarren des Rosenöls deshalb nicht zu befürchten, weil die Menge des Wasserdampfes gegenüber der des Rosenöls so stark überwiegt, daß letzteres mechanisch mit übergerissen wird. Die größte Menge Wasser, welche bei der Destillation benutzt werden darf, ist gleich dem doppelten Gewichte der Rosenblätter. Das Wasser darf keinesfalls höher stehen als die Rosenblätter. Siebböden in den Retorten, Florentiner Flaschen als Vorlagen u. s. w. werden nach Baur in Rumelien nicht angewendet, während F. Wilhelm (Industriezeitung 1867, S. 107) dies behauptet. Mitunter wird Grassöl (Geraniumöl) über die Rosenblätter gespriht, um den Ertrag zu erhöhen; so erhaltenes Del soll als Piaßöl in Konstantinopel verkauft werden. Doch finden nach Baur die Hauptverfälschungen erst mit dem fertigen Rosenöl, und zwar in Konstantinopel statt.

Nach Smith werden bei der Ernte stets die Kelche mit abgepflückt. Am ölreichsten sind die Rosen, wenn das Wetter feucht war, so daß die Blüten nur langsam zum Ausblühen kamen, heißes Wetter verschlechtert die Ernte (Mierzinski).

In Bulgarien heißt das Rosenöl Guljag. — Nach Angabe der Firma Gebrüder Pappazoglou in Risanli liefern 3200 kg Rosenblätter 1 kg Del, was einem Ertrage von etwas mehr als 0,3 Prozent entspricht. Die Gesamtproduktion Bulgariens wird mit durchschnittlich 1600 kg Rosenöl angeführt (Wagners Jahresber. 19, 1873, S. 707).

Neuerdings scheint man in Risanli auch mit größeren Apparaten zu arbeiten. So werden solche mit 10 bis 20 Olen (= 27,5 bis 56 Pfund) Rosen und 50 Olen (= 137,5 Pfund) Wasser angeführt (Industriezeitung 24, 1883, S. 443). Man läßt 2 Stunden destillieren und gibt die ersten Destillate in die Blase zurück; die folgenden scheiden dann in der als unten breite, oben enghalsige Flasche gestalteten Vorlage Rosenöl aus. Ist die Oelschicht fingerdick, so schöpft man das Del mit dem schon oben erwähnten Trichter ab (vergl. Fig. 80, Taf. VIII); derselbe besitzt eine äußerst feine Oeffnung in der Spitze, durch welche wohl Wasser, nicht aber Rosenöl abzufließen vermag. Die Ausbeute beträgt 0,02 Prozent (also wieder eine niedrigere Angabe). Das Del wird von Risanli aus größtenteils in Rumulus versendet; das sind runde, innen verzinnte Kupferflaschen, welche nach der Füllung verlötet werden (Fig. 81, Taf. VIII). 1 kg des Deles kostet an Ort und Stelle über 600 Mark.

Einige erweiternde Mitteilungen über Abstammung und Gewinnung des türkischen Rosenöls rühren von G. Pirazzi und Söhne in Offenbach her (Seifenfabrikant 7, 1887, S. 146). Darnach wäre Rosa moschata die in Bulgarien vorzugsweise angepflanzte Rose. Die Rosen der höher gelegenen Ortschaften liefern ein leichter gefrierendes Del von minder feinem Geruche, die der niedriger liegenden Orte ein flüssigeres, besser riechendes Del. Um ein gutes Handelsöl zu erhalten muß man die beiden Dele kombinieren. Je nach der Witterung geben 10 bis 23 kg Rosenblätter 5 g Del, was einem Ertrage von 0,05 bis 0,022 Prozent entspricht. Zur Verfälschung des Deles schon bei der Destillation wird ostindisches Grassöl geheimnisvoll herbeigeschafft, dort Jdrisché-jah genannt. Trotzdem auf diesem Dele eine Schutzsteuer von 200 Prozent seines Wertes liegt, wird doch ziemlich viel davon, wahrscheinlich durch Schmuggel importiert. Auf dem Rosenöl lastet eine nach dem Ertrage bemessene Grundsteuer und ein Ausgangszoll von 1 Prozent. Der mittlere Ertrag in Bulgarien macht 1600 bis 1700 kg Del aus. Der Versand erfolgt in flachen runden Kupferflaschen, die innen verzinnt sind, Estagnons genannt werden und über Adrianopel nach Konstantinopel gehen. Sie fassen 1 bis 6 kg Del. Die Bezahlung erfolgt nach dem „Bereisungsgrad“ (Erstarrungspunkt); jedes Grad kostete 1887 zwischen 45 und 47 Para = 18 bis 18,8 Pfge. (fehlt die Angabe des Bezugsgewichtes; vergl. Seifenfabrikant 7, 1887, S. 609). Mitte September 1888 kostete feinste Ware 600 bis 620 Mark pro 1 kg. Die vollständigsten Mitteilungen über die Rosenindustrie in Bulgarien sind in der gleichnamigen Schrift von Ch. Christoff in Rakanli niedergelegt (durch deren

Uebertragung aus dem Französischen ins Deutsche sich die Firma Gebr. Glaz in Leipzig Verdienste erworben hat. Da letztere uns auf unser Nachsuchen gütigst ein Exemplar zur Verfügung gestellt hat, sind wir in der Lage einiges aus der Schrift mitzuteilen). Im ganzen bestätigt Christoff fast alles, was im vorhergehenden zusammengestellt ist. Das Land der Rosen umfaßt die Thäler der Tundja und der Strema, beide nach Süden von dem Gebirgszug Sredna Gora begrenzt. Die Erzeugung des Oeles findet besonders in den Departements Stara-Zapora, Plovdiv und Tatar-Pazardjik statt. Es werden die weiße und die rote Rose angepflanzt, wovon nur die letztere ein gutes Del, erstere aber viel Stearopten liefert. Die rote Rose ist *Rosa damascena* Mill., die weiße *Rosa alba* L. Aetherisches Del ist in den Blütenblättern, den Blättern, Kelchblättern, dem Kelch, den Blütenstiengeln enthalten, doch besitzen nur die Blütenblätter den eigentlichen feinen Rosengeruch. Was über Pflege und Ernte der Rosen bereits gesagt wurde, bedarf keiner Zusätze oder Verbesserungen. Doch über die Destillation ist noch einiges hinzuzufügen. Die Rosen samt den Kelchen gelangen in die Destillierblase, welche die Einrichtung der Fig. 79, Taf. VIII, zeigt. Die Blase ist $1\frac{1}{2}$ m hoch und ruht auf dem Herde A aus Ziegeln oder Stein in Höhe von 35 cm. Der Herd hat eine mit Schornstein B versehene Oeffnung zum Ablassen des Rauches, selten eine Esse. Die Blase selbst besteht aus drei Theilen, dem Rezipienten C, der durch Handhaben bequem vom Herde abgehoben werden kann (110 cm hoch) und aus 2 übereinander liegenden Theilen besteht, die in der Mitte durch einen verzinnten Hals verbunden sind (Durchmesser des verzinnten Theiles 80 cm, Durchmesser bei D 25 cm). Die Blase CD ist aus Kupfer gearbeitet. An sie setzt sich der Kopf E an (30 cm hoch), aus zwei zusammengelöteten Theilen bestehend. Das Kühlrohr FG ist ziemlich eng und als gerades Rohr nach unten geneigt, vom Einsatz in F an eine Blechröhre (125 cm lang, Neigung 45°). H ist der hölzerne Kühlbottich (1 bis 1,5 m unterer Durchmesser), in welchem von der Rinne I aus Wasser einfließt. H steht auf Bohlen, welche ein leichtes Gehen gestatten. Eine Ueberlaufröhre (nicht gezeichnet) läßt das warme Wasser von oben durch den Boden des Bottichs abfließen (zwischen den Bohlen hindurch direkt ins Freie). K ist die Flasche zur Aufnahme des Destillates. Eine Blase wiegt 74 kg; sie ist innen verzinkt und kostet etwa 560 Mark, der Bottich dazu bis 9 Mark, die Flasche 2,25 Mark. 10 kg Rosen werden durch einen Trichter aus Weidengeflecht in den Rezipienten geschüttet, 75 l Wasser aufgegossen, der Apparat zusammengestellt, worauf man die Verbandstellen noch mit einem Gürtel aus Baumwolle (mit Thon getränkt) umgibt, der Ofen wird angezündet bis das Wasser kocht, dann die Hitze gemäßigt und die Kühlung gut geregelt. Sind nach 1 bis 1,5 Stunden 10 l abdestilliert (2 Flaschen), so ist die Destillation beendet. Die Destillate werden dann nochmals destilliert, 40 l auf eine Blase, welche nunmehr nur 1 Flasche zu 5 l geben. Diese Flasche wird ins Kühle gestellt, bis das Del sich geschieden hat, worauf man letzteres abhebt und in Flaschen zu 400 oder 1000 g einfüllt. 3000 kg Rosen geben 1 kg Del und entsprechen einer bebauten Fläche von 1 ha.

Afrikanisches Rosenöl. Ueber die Rosenkultur in Algier hat Millon schätzenswerte Mittheilungen gemacht (Journ. Pharm. Chim. 3, série, 30, 1856, p. 415; deutsch bei Hirzel S. 68). Es werden von den Mauren drei Rosenarten kultiviert, die alle schwach moschusartig riechen. Die älteren beiden Varietäten, Moschus Neceri und gefüllter Neceri genannt (*Neceri musqué*, *neceri double*), sind weiße Rosen, die nur noch als Gartenpflanzen vorkommen. Besonders fein riecht die gefüllte Sorte, deren Blumenblätter an Aether ein sehr liebliches und feines Parfüm abgeben. Die dritte Art ist die Moschusrose oder Rose von Tunis, eine Centifolie von rosenroter Farbe, welche sich schwerer fortpflanzt als die Neceris, aber einen äußerst vollkommenen Wohlgeruch besitzt. Millon empfiehlt die Gewinnung dieses Rosenöles durch Extraktion mit Aether. — Hier wäre auch zu erwähnen, daß man in Tunis aus einer stark riechenden *Rosa canina* Rosenwasser und Rosenöl, beides von guter Beschaffenheit, gewinnt. Die algerische wie die tunesische Rosenölproduktion ist aber nur für den Verbrauch im Lande bestimmt, für den Welthandel ohne Bedeutung. — Die Gewinnung von Rosenöl in Egypten ist uralte; besonders der Distrikt Medinet-Fajum, südwestlich von Kairo, mit dem Hauptpunkte Eninagars, hat Rosenkultur und liefert Rosenöl, welches jedoch nur für den Bedarf des Landes genügt.

Asiatisches Rosenöl. Die Darstellung des Rosenöles ist eine Erfindung der alten Inder. Auch heute noch erzeugt Ostindien für den eigenen Bedarf Rosenöl

hauptsächlich bei Ghazimpur (Ghazepoor) am Ganges. Es ist die *Rosa moschata*, welche hier benutzt wird. Die abgepflückten Rosenblätter werden mit Quellwasser übergossen, der Sonne ausgesetzt. Nach einige Tagen schwimmen gelbe blarlige Tropfen oben auf, die mit Watte aufgesaugt werden; an anderen Orten läßt man die Blätter mit Wasser übergossen eine Nacht hindurch stehen und schöpft dann das Del vom Rosenwasser ab. Auch Destillation der ganzen Rosen (mit den Kelchen) findet statt. Eine sehr eigentümliche Art der Absorption (deren sich übrigens auch die Chinesen bedienen sollen) ist die, frisch gepflückte Rosen mit ölhaltigen Samen (Gengelsy und Sisama, letztere von einer Digitalisart) in Gefäße zu schichten und aller 10 bis 12 Tage die Rosenblätter zu erneuern. Nach 8 bis 10 maliger Wiederholung preßt man die Samen aus und gewinnt so ein fettes Del, welches sich mit Rosenöl beladen hat. Das Del sondert sich in mehreren Schichten, von denen nur die oberste in den Handel kommt. In Persien dient eine weiße Rose zur Gewinnung des Rosenöles (Maier); doch wird in Schiras vorzugsweise nur Rosenwasser erzeugt. — Die schönste Art bildet die Rose von Kaschmir, durch feinsten Wohlgeruch ausgezeichnet. Nach Piesse wird in Kaschmir daraus Del gewonnen, indem man zunächst Rosenwasser erzeugt und dies dann bei einer zweiten Destillation mit frischen Rosenblättern statt des Wassers verwendet, also kohobiert. Das so erhaltene Rosenwasser wird dann in offene Gefäße gegeben, welche man während einer Nacht durch fließendes Wasser kühlt. Dabei scheidet sich die Hauptmasse des Rosenöles in erstarrten Stüchchen an der Oberfläche aus, welche man vorsichtig mit einem Schwertlilienblatte sammelt. Das Del ist dunkelgrün, harzartig und selbst bei 100° noch nicht ganz flüssig. Der Ertrag macht nur 0,008 bis 0,012 Prozent vom Gewichte der Blätter aus, was freilich zum großen Teil an der sehr unvollkommenen Gewinnungsmethode liegen dürfte. Während früher Kleinasien sein Rosenöl vielfach aus Algier bezog (levantinisches Rosenöl), baut man jetzt an den Ufern des Marmarameeres mit Erfolg Rosen an.

Französisches Rosenöl. Das französische Rosenöl ist den allerfeinsten Sorten zuzuzählen; aber die Menge des Oels ist so gering, daß nicht einmal der französische Bedarf damit gedeckt werden kann. Man verwendet hier die *Rosa provincialis* oder *Rosa centifolia* und gewinnt das Del besonders bei Cannes, Grasse und Nizza. Das Del hat einen charakteristischen Geruch, der nach Piesse davon herrühren soll, daß Bienen die Pollenkörner von Orangenblüten auf Rosenknospen übertragen.

Auch eine Theerose (*Rose safrano*), welche im Herbst und Winter blüht, wird angebaut, weniger des nicht feinen Oeles, als der Blumen wegen. Die Kultur der Rosen erfolgt in der Provence wie in Bulgarien, d. h. man zieht die Rosen in Hecken von 0,75 m Höhe mit Wegen von 1,25 m Breite. Die Ernte beginnt Ende April, etwa 20 Tage früher als in Bulgarien; sie muß mit der Morgendämmerung anheben. Der Preis für 1 kg Rosen liegt zwischen 34 Pfge. und 1 Mark 30 Pfge. Kommissionäre kaufen die Rosen auf und schicken sie auf Karren in die in der Stadt vorhandenen Fabriken. Bei der Destillation kommen 12 kg Rosen mit 48 bis 60 kg Wasser in die Retorten. Die Vorlagen fassen 8 kg; drei Vorlagen werden für jede Destillation gebraucht, worauf man die Retorten entleert, reinigt und mit dem Inhalt der ersten Vorlage beschickt. Bei erneuter Destillation scheiden sich Del und Wasser. In gleicher Weise wird der Inhalt der zweiten und dritten Vorlage behandelt; doch bleibt das Del von der ersten Portion das beste. Der Geruch des Rosenöles, wie sein Stearoptengehalt, variieren etwas nach der Gegend, aus welcher die Rosen stammten (Piesse).

Gewöhnlich wird angeführt, französisches Rosenöl enthalte mehr Stearopten als türkisches, was aber nach F. Massignon nicht richtig ist. hauptsächlich werden bei Cannes und Grasse die Rosen der Maceration unterworfen, wodurch man die Rosenpomade erhält. 10 kg Rosenblätter genügen zur Enfleurage von 1 kg Fett; man maceriert zuerst einige Tage und bringt dann die Pomade zur Enfleurage. Das beste französische Rosenöl führt den Namen *Essence de rose indigène* und kostet nach F. Wilhelm (Industriezeitung 1867, S. 509) 1040 Mark pro 1 kg.

Englisches Rosenöl. Nach Piesse werden die Rosen in England bei Mitcham im großen angebaut, allerdings hauptsächlich, um Rosenwasser

zu gewinnen. Ende Juni oder Anfang Juli werden die Rosen gleich nach dem Abtrocknen des Taus in Säcken gesammelt und nach London geschickt. Hier breitet man sie an einem kühlen Orte aus, da sie sonst in Gärung übergehen und nach 2 bis 3 Stunden unbrauchbar sein würden. Ein Haufen Rosen erhitzt sich nämlich (wegen Sauerstoffabsorption) äußerst rasch. Sollen Rosen aufbewahrt werden, so salzt man sie ein, d. h. auf je 6 kg Rosenblätter streut man 1 kg Kochsalz. Letzteres bildet mit den Rosenblättern alsbald eine dickbreiartige Masse; diese stampft man in Fässer ein und kann die so präparierten Blätter recht lange ohne größere Schädigung aufbewahren. Auf 6 kg der Masse nimmt man dann 11 l Wasser und destilliert 9 l Rosenwasser ab, ja filtriert wohl auch bloß. Die Darstellung von Rosenöl in Mittham findet seltener statt.

Russisches und griechisches Rosenöl. Die griechische Regierung beschäftigt sich schon seit langer Zeit damit, die Kultur des Rosenstockes in Griechenland einzuführen und somit eine Rosenölindustrie hervorzurufen (Seifenfabrikant 8, 1888, S. 538). Neuerdings ist auch auf Veranlassung der russischen Regierung im kaukasischen Gouvernement Kutais die Gewinnung des Rosenöles in Angriff genommen worden (1889). Die im Bakuschen Gouvernement angestellten Versuche der Rosenkultur haben einen günstigen Erfolg gehabt. Endlich ist die Krim zur Rosenölgewinnung vielleicht geeignet, zumal hier die Centifolien wild in den Bergen wachsen sollen (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1397).

Deutsches Rosenöl. Im Jahre 1884 stellte die Firma Schimmel & Comp. in Leipzig zum ersten Male 3 kg Rosenöl aus deutschen Rosen her. Durch diesen Erfolg ermutigt, veranlaßte sie mehrere Gärtnerei- und Gutbesitzer Rosen adersweise anzupflanzen. Das Rosenöl war sowohl fein, wie ausgiebig. Es besaß kräftigeren und feineren Geruch als türkisches Del und eine höhere Gefrierfähigkeit ($+32^{\circ}$ C. gegen $+20^{\circ}$ für türkisches). 2000 kg frische Rosenblätter hatten 1 kg Del ergeben, so daß der Ertrag 0,05 Prozent ausmachte. Zwar ist das Klima um Leipzig dem Wachstum der Rosen nicht so günstig, wie das des Balkans, aber die Rose selbst hat den gleichen Geruch, wie die bulgarische. Besonders geeignet zur Kultur erwies sich die Varietät *Rosa centifolia major*; sie läßt sich aber schwer vermehren und ist noch lange nicht in genügender Menge angebaut, daher auch Versuche mit Masseneinfuhr thrazischer Rosen gemacht wurden. Für 1 kg Rosen (Blumenblätter und Kelch) wurden in Leipzig 50 Pfennige bezahlt.

Der Boden, auf welchem die harte und schnell wachsende thrazische Rose gedeiht, muß leichter, kalkreicher phosphorsäurearmer, kalireicher Lehmboden mit mäßigem Stickstoffgehalt sein. Bei der Bepflanzung sind auf 1 ha 20000 Stücke zu rechnen. Vom dritten Jahre ab gibt die thrazische, erst vom fünften ab die Centifolie vollen Ertrag. Die thrazische Rose wird aller 10 Jahre über der Erde abgeschnitten und kann dann 50 Jahre dauern. Da die Rosen einen Transport nicht vertragen, sondern frisch gepflückt verarbeitet werden müssen, so kommt nur die nächste Umgebung von Leipzig für die Rosenanpflanzungen in Frage. Am meisten bewährt hat sich die wurzelechte Centifolie. (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 1365, 1608 — 9, 1885, S. 1326). Auch die Gebrüder Schultze in Steinfurth haben Rosenkultur in größerem Maßstabe eingerichtet und Versuche der Rosenölgewinnung angestellt. 25 kg Centifolienblätter ergaben 16 g Del (0,064 Prozent), dagegen Bourbon-, Remontant- und Theerosen nur 6 g Del (0,024 Prozent). Das gewonnene Del übertraf das türkische an Wohlgeruch und Gefrierbarkeit (Seifenfabrikant 6, 1886, S. 46, 213.) Schimmel & Comp. haben aber jedenfalls die Rosenölerzeugung mit größerem Erfolge betrieben; wenigstens ist von der andern Firma in den letzten Jahren nichts zu hören gewesen. Wie sehr man in Bulgarien die deutsche Konkurrenz fürchtet, geht aus dem sehr geheim gehaltenen Verbote der

Ausfuhr von Rosenstöcken aus Bulgarien hervor. Trotz alledem befinden wir uns in einem Punkte gegenüber dem Balkan im Nachtheile: nur die verschlossenen, noch nicht von der Sonne beschienenen Blüten sind bekanntlich zur Destillation verwendbar, was in Bulgarien keine Schwierigkeit hat, da dort die Ernte schon im Mai erfolgt, bei uns aber der späten Ernte mit dem zeitigen Sonnenaufgange wegen seine Schwierigkeiten hat. Deutsches Del erzielt ungefähr den doppelten Preis wie türkisches, weil nach dem Erstarrungspunkte verkauft wird und dieser bei deutschem wesentlich höher liegt, auch letzteres unzweifelhaft rein und unverfälscht ist.

Seit 1886 bringen Schimmel & Comp. auch Rosenwasser in den Handel, welches durch Destillation von gleichen Gewichtsteilen Rosen und Wasser erhalten und gern gekauft wird. Es dient in der Parfümerie, wie zur Vereitung von Rosenlikör. Endlich wird seit 1889 auch Rosencpomade durch Enfleurage bereitet, welche der französischen an Güte gleichkommt, und hieraus nach einem besonderen Verfahren Extrait bereitet. Ein zusammenhängender Landstrich von 500000 qm in unmittelbarer Nähe von Leipzig ist im Spätherbst 1889 mit 250000 Stück Rosen bepflanzt worden, so daß die Rosenkultur und Rosenölgewinnung in Deutschland eine gute Zukunft haben dürfte (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323. — 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 361, 547. — 13, 1889, S. 1359).

Physikalische Eigenschaften des Rosenöls. Vorsichtig destilliertes Rosenöl ist farblos bis schwach grünlich, färbt sich aber leicht gelb. Der Geruch ist unangenehm stark und durchdringend, kaum rosenähnlich, aber in gehöriger Verdünnung äußerst fein und rein rosenartig, bei türkischem Dele brenzlich. Den Geschmack kann man als milde und schwach süßlich, nach Christoff als bitter, scharf und brennend bezeichnen. Die Konsistenz ist bei verschiedenen Delen und weiter für dasselbe Del bei verschiedenen Temperaturen sehr verschieden; so ist türkisches Rosenöl bei $+18$ bis 20° , deutsches dagegen erst über $+28^{\circ}$ flüssig (Polet). Das erstarrte Rosenöl bildet unter 0° eine butterartige Masse, in der glänzende durchsichtige Krystallnadeln oder Blättchen verteilt sind. Der Erstarrungspunkt liegt für türkisches Rosenöl bei 10 bis 20° C., und zwar für die feineren Dele bei 10 bis 15° C., für die minder guten (aus wärmeren, tiefer liegenden Gegenden stammend) bei 15 bis 30° C. (Industriezeitung 24, 1883, S. 443). Deutsches Rosenöl erstarrt dagegen in der Regel schon bei $+32^{\circ}$ C., ist also viel stearoptenreicher. Die Dichte des Rosenöls liegt zwischen $0,83$ und $0,89$; für türkisches Rosenöl nach Baur bei $0,87$ bei 18° , nach E. Moride (Savonnerie 1, 1884, p. 127) bei $0,8912$ bei $15,5^{\circ}$; für deutsches bei $0,879$ (21°). Als Siedepunkt des Rosenöls wird 229° angeführt. Das Del ist schwach rechtsdrehend (bei 100 mm Länge $+4^{\circ}$) und reagiert völlig neutral. In Alkohol ist es weniger löslich als irgend ein anderes ätherisches Del, nämlich in Alkohol von $D = 0,806$ bei 14° zu $0,75$ Prozent, bei 22° zu $3,3$ Prozent. Dagegen ist es in Aether und Delen sehr leicht löslich.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Rosenöl ist, jedenfalls infolge seines hohen Preises, chemisch noch nicht genügend untersucht, so daß man über seine Zusammensetzung nur unvollkommene Kenntnis besitzt. Es besteht zweifellos aus zwei Anteilen, einem flüssigen und einem festen, von denen nur der erstere Geruch besitzt, der zweite dagegen, das Stearopten, völlig geruchlos ist.

Da die beiden Bestandteile in wechselnden Verhältnissen gemischt sind, so erklärt es sich, daß die ältesten Analysen des Rosenöles, die von Lh. de Saussure von Blanchet und Sell und von Göbel herrühren, aber für das Rosenöl selbst gelten, abweichende Resultate ohne wissenschaftlichen Wert ergaben. Das Rosenölstearopten läßt sich in der Weise gewinnen, daß man dem Rosenöl 3 Teile Weingeist (von 33°) beimischt, worauf sich das Stearopten krystallinisch ausscheidet. Man sondert es von der alkoholischen Lösung und löst es in Aether, woraus man es durch Weingeist niederschlägt. Hierauf wäscht man es mit Weingeist rein, bis alles Eläopten beseitigt ist. Es riecht alsdann nicht mehr nach Rosenöl, ist völlig weiß und krystallinisch, wird bei + 25° butterartig, schmilzt bei + 35° und erstarrt wieder bei + 34°. Sein Siedepunkt liegt bei 280 bis 300°; beim Sieden riecht es nach kochendem fettem Del, ohne daß es Zersetzung erleidet. Bei sehr hoher Temperatur brennt das Stearopten an und verbrennt mit heller, nicht rußender Flamme. In Alkohol ist es schwer, in Aether leicht löslich (Maier). Die Zusammensetzung des Stearoptens entspricht der Formel C_nH_{2n} ; es ist also ein Kohlenwasserstoff, der möglicher Weise in die Reihe des Aethylens gehört. Zur gleichen Formel für das Stearopten gelangte auch J. A. Flüdiger bei seiner Untersuchung des Rosenöles von Mitcham (Zeitschrift für Chemie 13, 1870, S. 126). Die Dampfdichte des Stearoptens ließ sich wegen Zerseßlichkeit desselben in der Hitze nicht feststellen. Der Schmelzpunkt lag bei 32,5°; bei 150° begann Dampfbildung, bei 273° das Kochen. Bei 275° wurde das Stearopten braun, bei 300° schwarz. Chromsäure veränderte es wenig; nur machte sich ein schwacher Acroleingeruch bemerklich. Rauchende Salpetersäure oxydierte das Stearopten zu Bernsteinsäure und geringen Mengen Oxal- und Buttersäure, vielleicht auch Valerian- und Ameisensäure. Flüdiger hält das Stearopten für einen Paraffinkohlenwasserstoff. — Der flüssige Anteil des Rosenöles ist nach J. S. Gladstone (Chem. News. 24, 1871, p. 283. Jahressb. d. Chemie 1872, S. 813) sauerstoffhaltig, besitzt $D = 0,881$ und siedet bei 216°. Er ist optisch inaktiv. R. Baur glaubt, daß Stearopten und Eläopten des Rosenöles sich zu einander verhalten, wie Kohlenwasserstoff und Aldehyd (Dingl. polyt. Journ. 204, 1872, S. 253). Reines Stearopten nimmt nämlich an der Luft oder bei sehr schwacher Oxydation sehr bald Rosengeruch an. Dabei steigt der Wasserstoffgehalt, während der Schmelzpunkt sinkt. Man könnte also Stearopten in Eläopten verwandeln und würde hierdurch den wirklichen Wert des Oeles beträchtlich erhöhen, da nur der flüssige Bestandteil des Rosenöles Träger des Geruches ist. Aber im Handel dient nun einmal der Erstarrungspunkt des Oeles als Maßstab für die Güte desselben, so daß es wichtiger ist, das Eläopten in Stearopten zu verwandeln; auch dies hat Baur durchgeführt. Durch häufiges Erkalten von Rosenöl und Abcentrifugieren des flüssig gebliebenen Anteiles erhält man schließlich letzteren so rein, daß er auch bei - 15° keine Ausscheidung mehr gab und sich in 75prozentigem Alkohol leicht auflöste. Nun wurde Zink mit sehr verdünnter alkoholischer Salzsäure übergossen und etwas Eläopten zugetropft. Das Ganze blieb ein paar Tage bei Zimmertemperatur sich selbst überlassen, nur der sich an der Oberfläche bildende Schaum wurde immer entfernt und mit 75prozentigem Alkohol gewaschen, bis Wasser im Filtrat keine Trübung mehr gab, alsdann umgeschmolzen und über Chlorcalcium getrocknet. Der Körper schmolz bei 33° C. und hatte alle Eigenschaften des Rosenölstearoptens, so daß letzteres also aus dem Eläopten durch Einwirkung von naszierendem Wasserstoff entstanden wäre. — Das Stearopten des Rosenöles ist jedenfalls sehr kohlenstoffreich, so daß sich aus der Analyse schwer entscheiden läßt, ob es der Reihe C_nH_{2n} oder C_nH_{2n-2} angehört; wahrscheinlich ist das letztere, da es von kochender rauchender Salpetersäure nur langsam angegriffen wird, wie ein Paraffin. Da es bei 272° zu kochen beginnt, so ist es wahrscheinlich, daß wir in dem Rosenölstearopten normales Hexadecan $C_{16}H_{34}$ haben (perlmutterglänzende Blättchen, welche bei 21° schmelzen und bei 278° kochen); allerdings jedenfalls im Gemisch mit anderen Substanzen (vergleiche Roscoe, ausführl. Lehrb. d. Chemie 3, 1884, S. 600, 602). Nach J. W. Semmler steht das Eläopten des Rosenöles vermutlich in Beziehung zum Geraniol, während W. Markownikoff im Eläopten zwei Körper $C_{10}H_{20}O$ und $C_{10}H_{18}O$ fand. Edart und Poled stellten seine Gleichheit mit Geraniol fest; es ist schwach linksdrehend. Das Stearopten beginnt bei 70° zu kochen und liefert etwa 5 Prozent Aethylalkohol als Destillat. Nach Schimmel & Comp. besteht es aus einem bei 22° und einem bei 40 bis 41° schmelzenden Anteil (Berl. Ber. 23, 1890, S. 1099, 3191. — Chemil. Ztg. 15, 1891, S. 32. — Bericht Okt. 1890).

Somit besteht das Rosenöl aus einem Gemisch paraffinartiger Kohlenwasserstoffe (Stearopten) und Geraniol (Geropten). Am meisten Interesse hat das Stearopten erregt, weil man glaubte, je mehr davon ein Rosenöl enthalte, je leichter es erstarre, desto besser sei es. Bis zu einem gewissen Grade ist das ja richtig, insofern Verfälschungen durch fremde Oele natürlich den Erstarrungspunkt herabmindern; man gleicht das aber durch Zusatz fester Substanzen wieder aus, und der Geruch des Rosenöls kommt allein dem flüssigen Anteile zu. Der Gehalt verschiedener Oele an Stearopten ist oft ermittelt worden. Flückiger fand in zweifellos echtem Oele von Schimmel & Comp. 28,86 Prozent Stearopten, in angeblich reinem türkischem Rosenöl nur 9,2 Prozent. Schimmel & Comp. selbst führen 1889 für ihr Del 32,5 und 34 Prozent Stearopten, für türkisches Del 12 bis 14 Prozent an. Die Abscheidung des Stearoptens geschieht am besten in der Weise, daß man 50 g Del mit 500 g Weingeist (75 Prozent) auf 70 bis 80° erwärmt und dann auf 0° abkühlt, wobei sich das Stearopten fast quantitativ ausscheidet. Das Stearopten wird alsdann von neuem mit 200 g Spiritus in gleicher Weise behandelt, worauf es in der Regel rein ist. Das Geraniol des Rosenöls bringen Schimmel & Comp. als stearoptenfreies oder flüssiges Rosenöl in den Handel; das Del hat sich schnell beliebt gemacht; es ist sorgfältig vor Licht und Wärme zu schützen. — Von chemischen Reaktionen des Rosenöls sei noch erwähnt, daß dasselbe Jod unter allmählicher Verharzung löst, durch Schwefelsäure ruhig und durch Salpetersäure unter Aufschäumen gelöst wird. Aus den sauren Lösungen scheidet Wasser eine fett- oder wachsartige Substanz aus.

Verfälschungen. Rein ätherisches Del wird häufiger verfälscht als Rosenöl. Die gewöhnlichsten Zusätze sind indisches Grasöl (Andropogonöl) und Walrat. Das Grasöl wird über Konstantinopel nach Bulgarien gebracht und führt verschiedene Namen (Rosia-, Jodis-, Ingweröl); es wird erst mit Zitronensaft behandelt und dann gebleicht, ehe es zur Verfälschung dient. Das Bleichen geschieht durch Aufstellen in flachen Schalen in die Sonne. So behandeltes Grasöl riecht kaum noch scharf, vielmehr sehr rosenähnlich und soll zu 80 bis 90 Prozent zugemischt werden. Das Del wird seltener dem fertigen Oele beigemischt, häufiger schon in den Blasen über die Rosenblätter gespritzt. Weiter sollen auch echtes Geraniumöl, Rosenholzöl, Sandelholzöl, und von festen Stoffen außer Walrat Paraffin und Fette zugesetzt werden.

Die Prüfung auf Verfälschungen ist mitunter einfach, meist schwierig. Das Rosenöl wird zunächst geschmolzen; dann gießt man etwas davon in ein cylindrisches Gefäß, welches 20 bis 40 ccm faßt, und läßt erstarren. Hierauf schmilzt man in der Wärme der Hand. Die Kryställchen müssen durchsichtig klar sein und in der obersten Schicht des geschmolzenen Oeles schwimmen. Beim Wiedererstarren des völlig verflüssigten Oeles müssen zuerst in der oberen Schicht wieder Krystalle erscheinen. — Werden gleichviel Tropfen Rosenöl und konzentrierte reine Schwefelsäure auf einem Uhrglase vermischt, so müssen Geruch und Farbe unverändert bleiben (Seifenfabrikant 9, S. 383). — Bei sehr vorsichtiger Arbeit gibt nach Baur auch das Drehungsvermögen des Oeles einen Anhalt. — Nach Peppe ist auch das Eintröpfeln von Rosenöl in eine alkoholische Phenolphthaleinlösung, welche auf die rote Farbe eingestellt ist, zu empfehlen, da echtes Rosenöl stets neutral ist. Auch A. Kremel empfiehlt diese Probe ganz besonders (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 19). — Salpetersäure und Jod zeigen gegen die meisten ätherischen Oele ein anderes Verhalten als gegen Rosenöl. — Die Prüfung des Rosenöles nach der

Pharmatopöe II erfolgt in der Weise, daß man 1 Teil Rosenöl mit 5 Teilen Chloroform löst und alsdann 20 Teile Weingeist hinzusetzt. Hierbei müssen sich Krystallflitter des Stearoptens ausscheiden, die man allenfalls wägen kann. — Auch der Erstarrungspunkt kann als Anzeichen der Reinheit eines Rosenöles dienen, falls man sich gleichzeitig von der Abwesenheit fremder fester Körper überzeugt. — Walrat oder Paraffin im Rosenöle lassen sich leicht erkennen. Schon beim Erstarren des geschmolzenen Deles zeigt sich ein abweichendes Verhalten. Weiter ist Stearopten des Rosenöles leichter, Walrat schwerer als das Eläopten des Deles, so daß sich letzteres leicht am Boden absetzt und zur Schmelzpunktsbestimmung gezogen werden kann (schmilzt etwa bei 50°). Weiter erzeugt so verfälschtes Del auf Papier bleibende Fettflecke. Am sichersten ist es, das Stearopten nach der Methode von Schimmel & Rump. abzuscheiden und dann 3 bis 5 g des Stearoptens am Rückflußkühler 5 bis 6 Stunden mit 25 g alkoholischer 5prozentiger Kalilauge zu kochen. Alsdann wird der Alkohol abgedampft und der Rückstand mit heißem Wasser übergossen. Das Stearopten scheidet sich aus und wird mit Wasser bis zur neutralen Reaktion ausgewaschen; die wässerigen Flüssigkeiten schüttelt man mit Aether aus, um noch suspendiertes Stearopten zu beseitigen. Endlich säuert man die wässerige Flüssigkeit mit Schwefelsäure an und zieht abermals mit Aether aus. Der ätherische Auszug enthält Walrat, die Säuren etwa vorhandenen Fettes u. s. w. Paraffin würde sich allerdings beim Stearopten befinden, läßt sich aber nicht gut zur Verfälschung des Rosenöles benutzen (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 452). — Nach Heppe kann man Walrat auch ausscheiden, indem man das Rosenöl mit dem zweifachen Volumen Eisessig schüttelt; ein wenig Stearopten soll freilich auch ungelöst bleiben.

Verwendung. Das Rosenöl ist in der Parfümerie im weitesten Sinne des Wortes eins der gesuchtesten Dele. Medizinisch wird es nicht benutzt, dient aber ebenfalls zum Parfümieren einiger pharmazeutischer Präparate. Oft wird auch Rosenwasser und Rosenessenz benutzt. Das Rosenwasser erhält man, wie schon mehrfach erwähnt, als Nebenprodukt bei der Destillation der Rosen mit Wasser, stellt es auch als einziges Produkt in gleicher Weise her. Eine viel weniger feine Sorte Rosenwasser ergibt sich beim Schütteln von Wasser mit Rosenöl. Rosenessenz ist der alkoholische Auszug der Rosenpomaden, für minder feine Sorten die weingeistige Lösung von Rosenöl. Man unterscheidet sechs Rosenessenzen: Extrait de roses triple, de roses blanches, de roses-thé, de roses moussues, de rose double und de rose de Chine. Nur bei der Tripleessenz wird ausschließlich Rosenpomade oder Rosenöl verwendet (1 l rektifizierten Weingeist + 1 kg Pomade; oder 1 l Weingeist + 22,5 g Rosenöl); in allen anderen Fällen gibt man andere Essenzen oder ätherische Dele zur Erzeugung der Geruchsart hinzu.

127. Das Spirdäöl oder Spierstaubenöl

wird aus Kraut und Blüten der Spierstaude (*Spiraea Ulmaria* L.) durch Destillation mit Wasser oder Wasserdampf gewonnen. Die Unterfamilie der Spirdäen gehört zur Familie der Rosaceen. Ursprünglich verwendete man nur die Blüten der Spirdä aus denen Bagenstecher 1835 ein ätherisches Del gewann. Dasselbe bestand aus „Salicylhydrat“, d. h. Salicylaldehyd $C_6H_4(OH)COH = C_7H_6O_2$, weiter einen Terpen $C_{10}H_{16}$ und einem krystallinischen kampferähnlichen Körper. Den Salicylaldehyd kann man mit Kalilauge weglösen und mit Schwefelsäure wieder ausscheiden oder an saure schweflige Alkalien binden und so gewinnen. Genauer untersuchte W. Bide (Liebig's Annalen 83, 1852, S. 175) die physiologischen und chemischen Verhältnisse der Spirdäen. Er erhielt Salicylaldehyd aus Kraut und Wurzelstock der *Spiraea Ulmaria*, aber auch aus einer Reihe anderer Spirdäen (*Sp. digitata*, *lobata*, *Filipondula* u. s. w.) Die durch Kultur erzeugte gefüllte Varietät von *Sp. Ulmaria* gab bei der Destillation besonders hohen Ertrag an Del. Merkwürdigerweise kann man nur aus krautartigen Spirdäen ein Del erhalten, dessen wesentlicher Bestandteil Salicylaldehyd ist; die stauben- und strauchartigen Spirdäen geben bei der Destillation mit Wasser reich-

liche Mengen von Blausäure (so z. B. Sp. *Aruncus, sorbifolia*), enthalten alle Amygdalin. Die Bildung von Salicylaldehyd bei der Destillation der erstgenannten Pflanzen deutet dagegen auf einen Gehalt dieser Pflanzen an Salicin hin. Das Salicin ist ein Glykosid und besitzt die Formel $C_{11}H_{12}O_7 (= C_6H_4(CH_2OH)OC_6H_{11}O_6)$ Orthooxybenzylglykosid) und läßt sich am besten aus Weidenrinde darstellen; es ist das erste synthetisch dargestellte Glykosid. Durch oxydierende Agentien verwandelt sich Salicin in Salicylaldehyd und Traubenzucker: $C_{11}H_{12}O_7 + O = C_6H_4OHCOH + C_6H_{12}O_6$. Das ätherische Spirituöl ist sehr wohlriechend, gleichzeitig gewürzhaft und schwach bittermandelartig, und besitzt einen brennenden Geschmack. Das Del ist im Wasser ziemlich löslich, daher man es unter Rohobieren gewinnen muß. Das Del ist ziemlich kostbar und findet daher kaum Verwendung. Bemerkt sei noch, daß Salicylaldehyd (eine Flüssigkeit) leicht durch Oxydation in die krystallisierende Oxybenzot- oder Salicylsäure $C_6H_4OHCOOH$ übergeht.

128. Das Bittermandelöl.

Oleum amygdalarum amararum. Essences d'amandes amères.
Bitter almonds oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Mandelbaum (*Amygdalus communis* L.) stammt aus Nordafrika oder dem Orient, wird aber überall in den wärmeren Klimaten, sogar in Süddeutschland kultiviert. Er gehört zur Familie der Drupaceen oder Steinfrüchtler, und tritt in mehreren Varietäten auf, von denen namentlich var. *dulcis* und var. *amara*, süße und bittere Mandeln, wichtig sind. Die süßen Mandeln enthalten fettes Mandelöl und ein ungeformtes Ferment, das Emulsin; beide Substanzen sind auch in den bitteren Mandeln enthalten, außerdem aber die Muttersubstanz des ätherischen Bittermandelöls, das Glykosid Amygdalin. Sonach läßt sich Bittermandelöl nur aus den bitteren Mandeln gewinnen. Dieselben sind meist kleiner und spiziger als die süßen und werden hauptsächlich aus Algier und Mogador (Nordafrika), wie von Majorca bezogen. Die Mandeln sind übrigens die Kerne der Steinfrucht des Mandelbaums. Süße Mandeln enthalten 45 bis 55 Prozent fettes Del, bittere nur 30 bis 50 Prozent davon. Zum Verständnis der Gewinnung des ätherischen Mandelöls muß vorausgeschickt werden, daß dasselbe durch Einwirkung des Emulsins auf das Amygdalin entsteht, und zwar bei der nach folgender Gleichung verlaufenden Gärung:



Das Benzaldehyd ist der wesentliche Bestandteil des reinen Bittermandelöls. — An Amygdalin reich sind auch die Samenkerne einer ganzen Reihe anderer Steinfrüchtler, namentlich die von den Steinschalen befreiten Pfirsichkerne. Da die letzteren zur Zeit in großen Massen aus der Levante in den Handel kommen, so werden sie statt der teureren bitteren Mandeln fast ausschließlich zur Gewinnung des Bittermandelöls benutzt (Seifenfabrikant 9, 1889, S. 334). Endlich findet sich Amygdalin auch in den Blättern des Rirschlorbeers, der Pfirsiche, der schwarzen Rirsche, des Mandelbaums u. s. w. Aus diesen Blättern wird das Del ebenfalls dargestellt (siehe Rirschlorbeeröl).

Anmerkung. Nach Gresshoff liefern auch die Rinde von *Pygeum parviflorum* und *latifolium* (Amygdaloen) und die Blätter von *Gymnema latifolium* Wallich (Asclepiaceae) Bittermandelöl (Chemik. Ztg. 15, 1891, S. 96).

Die Gewinnung des Bittermandelöls geschieht nach M. Bettenhofer (Liebig's Annalen 122, 1862, S. 77, 81) am besten wie folgt. Die zerkleinerten Mandeln (gröbliches Pulver) werden in gelinder Wärme sehr stark ausgepreßt. Die Preßkuchen zerstößt man und trägt 12 Teile des Pulvers in 100 bis 120 Teile kochendes Wasser unter Umrühren ein. Den Brei läßt man 15 bis 30 Minuten bei 100° stehen und dann erkalten. Hierauf mischt man 1 Teil frisches Bittermandelpulver mit 6 bis 7 Teilen Wasser angerührt, hinzu, und läßt 12 Stunden stehen. Nach dieser Zeit destilliert man bei mäßiger Erhitzung ab. — Die gewöhnliche Art der Gewinnung des Bittermandelöls beginnt mit dem Auslesen der Mandeln, Pfirsichkerne u. s. w. Angesaulte oder schimmelige Kerne werden beseitigt. Bei bitteren Mandeln ist weiter das Schälen zu empfehlen, was entweder durch einfaches Hin- und Herreiben in einem rauhen Sacke oder durch mehrstündiges Einweichen in kaltes Wasser (8 bis 10, ja 12 bis 24 Stunden) geschieht*), worauf die Mandeln auf eine Schälmaschine kommen. Nunmehr empfiehlt es sich die Kerne bei 25 bis 30° möglichst zu trocknen, worauf man möglichst fein zerkleinert. Hierbei bedient man sich zuerst der Quetschwalzen, dann wohl noch eines Stampfwerkes. Es folgt nun die Gewinnung des fetten Oels, welche in der Regel durch Pressung (ohne Wasserzusatz, zweimal kalt, einmal warm; siehe 1. Teil, S. 242), seltener durch Extraktion mit Petroleumäther geschieht. Im letzteren Falle bleibt Amygdalin und Emulsin ungelöst; auch das Dämpfen der Rückstände ist zulässig, da hierbei Emulsin als Eiweißstoff unwirksam wird. Doch muß man in diesem Falle behufs Einleitung der Amygdalinzersehung frisches Emulsin (frische Mandeln) zusetzen. Die beim Pressen erhaltenen Preßkuchen werden sorgfältig zerkleinert, was z. B. auf einem Rollergange geschieht, worauf das Pulver abgeseibt wird. Hierzu kann man sich einer Siebmaschine bedienen, z. B. der von A. Zernsch in Wiesbaden gebauten, deren Einrichtung aus Fig. 83, Taf. VIII, hervorgeht. In einem nach unten durch herausnehmbares Siebgewebe, sonst allseitig massiv geschlossenem Kasten liegt die für Hand- und Maschinenbetrieb eingerichtete Bürstenwalze, welche höher oder tiefer gestellt werden kann und um die sich die aus Stahl- draht oder Borsten hergestellte Bürste spiralförmig windet. Durch eine verschließbare Oeffnung des Deckels wirft man das abzusiebende Material ein und preßt es durch Umdrehung der Walze immer von neuem gegen das Sieb. Das abgeseibte Mehl fällt in ein untergestelltes Gefäß und ist nunmehr zur Gewinnung des ätherischen Oels fertig. Man rührt das Mehl mit dem 4 bis 6fachen Gewichte an Wasser von 40 bis 50° an (später mit Bittermandelwasser, dem Nebenprodukt der Destillation), mitunter unter Zugabe von Preßkuchennehl aus süßen Mandeln, und läßt etwa 6 Stunden stehen. Es kann dies sogleich in den Destillierblasen geschehen. Die Gärung geht vor sich, sofern die Temperatur nicht bis 80° steigt, worauf Rücksicht zu nehmen ist. Die Destillation erfolgt mit direktem Dampfe. Zuerst muß man vorsichtig erhitzen, weil lebhaftes Schaumbildung stattfindet. Sobald aber ruhiges Kochen beobachtet werden kann, beschleunigt man die Destillation durch Verstärkung des Dampfstromes. Die Kühlung muß eine ausgezeichnete sein, damit nicht Blausäure in den Arbeitsraum eintritt; am

*) Nicht unbedenklich, da leicht die Zersetzung von Amygdalin eintreten kann.

besten verbindet man Ende des Rührers und Vorlage luftdicht und bringt kurz vor dieser Stelle im Rührrohr ein über das Dach des Hauses führendes Gasableitungsrohr an. Da das Del im Wasser etwas löslich ist, so muß man mehrere Vorlagen kastadenartig angeordnet aufstellen; das Del sammelt sich am Boden, das Bittermandelwasser fließt oben ab. Letzteres dient zunächst zum Anrühren neuer Portionen von Preßkuchen, ist aber auch ein Handelsartikel.

Bittermandelwasser wie Bittermandelöl enthalten Blausäure gelöst. Die Befreiung des Bittermandelöls von der Blausäure ist eine wichtige Arbeit, da sie allein dem Oele den reinen feinen Geruch erteilt, welchen dasselbe besitzen soll. Es sind verschiedene Methoden dafür vorgeschlagen worden, welche hauptsächlich darauf hinauslaufen, die Blausäure an eine Base zu einem unlöslichen, jedenfalls aber nicht flüchtigen Cyanid zu binden, und alsdann das reine Bittermandelöl nochmals abzudestillieren. Eine gewöhnliche Methode ist die, das Bittermandelöl mit Eisenchlorür und Kaltwasser zu schütteln; das Eisenchlorür wird durch das im Kaltwasser enthaltene Kalhydrat unter Ausscheidung von Eisenhydroxydul zerlegt; letzteres bindet den Cyanwasserstoff zu Eisencyanür. Das Del wird dann im Dampfstrom abdestilliert. Statt des Eisenchlorürs läßt sich auch Eisenvitriol verwenden (10 Teile Bittermandelöl, 6 Teile gelöschter Kalk, 3 Teile Eisenvitriol und das nötige Wasser). Man muß längere Zeit unter häufigem Umrühren stehen lassen, ehe man abdestilliert. Umständlicher ist die von Tilden angegebene Methode, nach welcher man das Benzaldehyd in seine Verbindung mit NaHSO_3 überführen, mechanisch von der anhängenden Flüssigkeit befreien und hierauf durch Kochen mit überschüssiger SodaaLösung zerlegen soll. Nicht sicher genug ist das Verfahren von Laurent, wobei bei sehr vorsichtiger Destillation zuerst Blausäure (120°), später blausäurefreies Bittermandelöl (225°) übergeht. Der Blausäuregehalt verschiedener Bittermandelöle ist von J. D. Braithwaite (Chemil. Ztg. 10, 1886, Rep. S. 77) zu 4,15 bis 6,38 Prozent gefunden worden. Der Verlust bei der Beseitigung der Blausäure aus dem Bittermandelöl beträgt aber 6 bis 10 Prozent.

Was die Ausbeute anlangt, so beträgt dieselbe: bei bitteren Mandeln 0,87 Prozent, bei Pfirsichkernen fast ebensoviel, bei den Blättern des Kirschlorbeers 0,7 Prozent, bei den Blättern von Schwarzdorn (Schlehe) 0,23 Prozent, endlich bei der Rinde der Traubenkirsche (*Prunus Padus* L.) 0,48 Prozent (nach Maier). Preßkuchen von bitteren Mandeln ergaben nach Hirzel 0,43 Prozent Bittermandelöl. — Je höher der Ertrag an Del, desto größer ist auch der Gehalt des letzteren an Blausäure; es liefern z. B. bittere Mandeln 0,3 Prozent Blausäure, Pfirsichkerne 0,2 Prozent und Kirschkkerne 0,16 Prozent (Maier).

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Bittermandelöl ist gelblich gefärbt; das reine bildet dagegen eine farblose stark lichtbrechende Flüssigkeit, welche dickflüssig ist und beim Stehen an der Luft sich gelb färbt, auch wegen Sauerstoffaufnahme Krystalle (von Benzoesäure $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$) ausscheidet. Das Del besitzt einen starken Geruch nach bitteren Mandeln, sowie einen herb aromatischen, angenehmen, etwas brennenden Geschmack. Blausäurehaltiges Bittermandelöl ist natürlich giftig. Die Dichte des reinen Benzaldehyds ist 1,0636 bei 0° oder 1,0504 bei 15° ; sein Siedepunkt

179°. Dagegen hat Bittermandelöl $D = 1,036$ bis $1,072$; das rohe ist spezifisch schwerer als das reine; das frische spezifisch leichter als das alte. Braithwaite fand für rohes Del $D = 1,065$ bis $1,072$, flüssiger $1,061$ bis $1,065$; letzterer für reines Del $1,0504$, während Ropp $1,036$ und Liebig $1,044$ anführen. Die gewöhnlich angenommene Dichte ist $1,043$. Der Siedepunkt liegt bei 180° . — Das Bittermandelöl ist optisch inaktiv, reagiert im chemisch reinen Zustande neutral; blausäurehaltiges oder altes Bittermandelöl zeigt saure Reaktion. Es löst sich in 30 Teilen Wasser, leicht in Alkohol und Aether. Erhitzt man es an Luft, so brennt es an und verbrennt mit leuchtender und rußender Flamme.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die Geschichte des Bittermandelöles reicht bis in sehr frühe Zeit zurück. Die chemische Erkenntnis derjenigen Vorgänge, welche bei Bildung des Oeles stattfinden, wie der Zusammensetzung des Oeles selbst, ist indessen neuerer Zeit vorbehalten geblieben. Schon Anfang des neunzehnten Jahrhunderts war durch Bohm bekannt geworden, daß das wässerige Destillat der bitteren Mandeln Blausäure enthält. Schrader und Matrès beobachteten später, daß man bei der Destillation der Mandeln mit Wasser ein ätherisches Del erhält. Vogel fand, daß dieses Del an der Luft oder unter dem Einflusse von Sauerstoff oder Chlor sich in einen krystallinischen Körper verwandelt, und Robiquet wies nach, daß letztere Substanz saure Eigenschaften besitzt. Auch erhielt er aus Kirschlorbeerblättern ein mit dem Bittermandelöl identisches flüchtiges Del. Stange erkannte das Oxydationsprodukt des Bittermandelöles als Benzoesäure. Robiquet und Bouteau-Charlard machten endlich die wichtige Entdeckung, daß vom fetten Oele befreite bittere Mandeln auf Zusatz von Wasser das Bittermandelöl ergaben. Indem sie die Preßrückstände der bitteren Mandeln mit kochendem Alkohol auszogen und den Auszug eindampften, erhielten sie Harz, einen flüssigen Zucker und eine krystallinische stickstoffhaltige Verbindung, welche sie Amygdalin nannten. Aber sie konnten aus dem Amygdalin in keiner Weise Bittermandelöl erhalten. Sie wiesen endlich noch nach, daß süße Mandeln kein Amygdalin enthalten, und daß letzteres bei Oxydation mit Salpetersäure Benzoesäure lieferte. Erst Liebig und Wöhler war es vorbehalten, Klarheit über alle diese Umstände zu verbreiten (Liebig's Annalen 22, S. 1). Sie zeigten, daß die bitteren, wie die süßen Mandeln ein eigentümliches Ferment, die Synaptase oder das Emulsin enthalten, welche das in den bitteren Mandeln enthaltene Amygdalin bei Gegenwart von Wasser in Benzoylwasserstoff (Benzaldehyd), Blausäure und Arsimelzucker (Glykose, Traubenzucker) verwandelt. Als Produkt der Umsetzung von Blausäure tritt bei der Reaktion auch Ameisensäure auf. Durch kochendes Wasser oder Erhitzen mit Weingeist wird die Wirkung des Emulsins aufgehoben, weshalb man aus mit Wasser oder Alkohol gekochten bitteren Mandeln kein Bittermandelöl erhalten kann. W. Johansen (Chemil. Jtg. 12, 1888, Rep. S. 176) hat nachgewiesen, daß das Amygdalin seinen Sitz ausschließlich in den Parenchymzellen der Kotpaledonen der bitteren Mandeln hat, während das Emulsin außer in der Keimwurzel und der Keimknospe noch in den Fibrovasalsträngen der Kotpaledonen vorkommt. Die bittere Mandel enthält soviel Emulsin, daß sie mehr als das 40fache ihres eigenen Gehaltes an Amygdalin zu spalten vermag. Daß das Bittermandelöl die Blausäure nicht in inniger Verbindung enthalte, wie Ittner behauptete, wies Vogel dadurch nach, daß er die Blausäure durch Schütteln des Oeles mit Kalilauge oder Barytwasser, wie auch durch Distillation über Quecksilberoxyd beseitigte. Wöhler und Liebig beseitigten die Blausäure durch Schütteln mit Eisenvitriol und Kalkmilch, wobei sich Calciumferrocyanid $\text{Ca}_2\text{Fe}(\text{CN})_6$ bildet, welche Methode man zum genannten Zwecke noch heute gewöhnlich verwendet. Trotz alledem ist die Blausäure dem Benzaldehyd nicht bloß beigemischt, sondern vielmehr, wie Filletti nachwies, als Phenylorpropacetonitril oder Mandelsäurenitril $\text{C}_6\text{H}_5\text{ON}$ darin enthalten, dessen Konstitution aus folgenden Formeln erhellt:

CH_3COOH Essigsäure; CH_3CN Essigsäure- oder Acetonitril.

$\text{CH}_2(\text{C}_6\text{H}_5)\text{CN}$ Phenylacetonitril: $\text{CH}(\text{OH})(\text{C}_6\text{H}_5)\text{CN}$ Phenylorpropacetonitril.

Deshalb entsteht auch bei Behandlung von rohem Bittermandelöl in alkoholischer Lösung mit Zink- und Salzsäure Phenyläthylamin $C_6H_5C_2H_4NH_2$, während man aus einer Mischung von Benzaldehyd und Blausäure durch die gleiche Reaktion Methylamin CH_3NH_2 erhält (Roscoe). Nimmt man durchschnittlich 5 Prozent Blausäuregehalt im rohen Bittermandelöl an, so würde das einem Gehalte desselben von 24,26 Prozent Phenylpropionitril entsprechen. Man kann sonach sagen:

Das rohe Bittermandelöl besteht aus 76 Prozent Benzaldehyd + 24 Prozent Phenylpropionitril; doch ist hier die Voraussetzung gemacht, daß aller Cyanwasserstoff in Form der letztgenannten Verbindung vorhanden ist, was nicht richtig sein dürfte. Alle Nitrile von Oxy Säuren sind leicht zersetzlich, daher bei Einwirkung von Quecksilberoxyd, Eisenorydulhydrat u. s. w., Zerfall in Benzaldehyd und Blausäure mit sofortiger Bindung des letzteren stattfindet. Das reine Bittermandelöl sollte sonach nur Benzaldehyd enthalten. Solches „blausäurefreies“ Del ist aber weniger haltbar als das blausäurehaltige; es unterliegt namentlich leicht der Oxydation zu Benzoesäure. Das Gleiche gilt auch von dem auf künstlichem Wege hergestellten Benzaldehyd, dem sogenannten künstlichen Bittermandelöl.

Die künstliche Darstellung des Benzaldehydes gelang zuerst Dumas und Peligot, welche von der Oxydation der Zimmtsäure ausgingen. Weiter stellte Mulder dasselbe durch Oxydation von Zimmtöl und Toel von Zimmtalkohol her. Kolbe gewann Benzaldehyd durch Reduktion von Benzoesäure und Baeyer aus Phtalsäure. Das zur technischen Darstellung benutzte Verfahren rührt von Fauth und Grimaux her und geht vom Benzylchlorid aus. Näheres darüber siehe unter Benzaldehyd. Das künstliche Bittermandelöl hat niemals ganz den feinen Geruch des natürlichen, weil es stets kleine Mengen unzersehter Chlorverbindungen beigemischt enthält, welche auch den Geschmack beeinträchtigen. Verbrennt man etwas von solchem Benzaldehyd und stülpt sofort ein innen benetztes Becherglas darüber, so nimmt das Wasser saure Reaktion an und zwar zeigt die Reaktion mit Silbernitrat, daß Salzsäure vorhanden ist. Deshalb und wegen seiner geringeren Haltbarkeit wird künstliches Bittermandelöl nicht so gern verwendet, wie das natürliche, obgleich es beträchtlich billiger ist (ungefähr den dritten Teil des echten kostet).

Von chemischen Reaktionen des Bittermandelöles ist weitaus die interessanteste die, daß es an der Luft sich zu Benzoesäure oxydiert ($C_6H_5COH + O = C_6H_5COOH$), welche sich häufig in Krystallen ausscheidet. Da die Benzoesäure anders riecht als Bittermandelöl, so wird hierdurch eine Geruchsveränderung bedingt. C. F. Schönbein macht darauf aufmerksam, daß die Oxydation des Bittermandelöles im Lichte viel schneller erfolgt als im Dunkeln (Liebig's Annalen: 102, 1857, S. 129. — Journ. für prakt. Chemie 75, 1858, S. 73); seine Erklärung der Erscheinung ist, daß das ätherische Del zuerst den Sauerstoff der Luft ozonisiert, was bekanntlich im Lichte besonders leicht erfolgt, und das Ozon alsdann die Oxydation des Benzaldehydes zu Benzoesäure besorgt. Sonach muß Bittermandelöl unter Luftabschluß und im Dunkeln aufbewahrt werden. — Weiter sei erwähnt, daß gewöhnliche Salpetersäure das Bittermandelöl nur beim Kochen nach und nach in Benzoesäure verwandelt; konzentrierte Schwefelsäure löst das Del in der Kälte mit roter Farbe auf; Salzsäure verdickt das Del und färbt es dunkler, ja kann die Bildung krystallinischer weißer Flocken veranlassen. Jod, Brom und Chlor werden aufgenommen, wobei das Del chemische Veränderung erleidet. Saure Alkalisulfide bilden mit dem Benzaldehyd in Wasser lösliche krystallinische Verbindungen. Ammoniak verwandelt das Del nach und nach in eine dickflüssige zähe Masse von gelblicher Farbe; alkoholische Kalilauge bewirkt Bildung von benzoësaurem Kalium.

Verfälschungen. Das Bittermandelöl wird mit Alkohol, Chloroform, künstlichem Bittermandelöl, Mirbanöl (Nitrobenzol), Cedernholzöl, Pomeranzenöl u. s. w. verfälscht; ja es kommt vor, daß künstliches Bittermandelöl als natürliches verkauft wird!

Was zunächst den Alkoholzusatz anlangt, so hat derselbe den Zweck, einen Wassergehalt des Bittermandelöles zu verdecken. Feuchtes Bittermandelöl wird nämlich in der Kälte trübe, was bei Zugabe von 3 bis 10 Prozent Alkohol nicht mehr stattfindet. Den Alkohol weist man in den zuerst übergehenden Destillaten des Oeles durch die Jodoformprobe nach. — Das künstliche Bittermandelöl enthält stets Spuren von Chlorverbindungen, so daß man einen Zusatz desselben zum echten Del durch die oben angeführte Reaktion konstatieren kann (Verbrennen des Oeles). — Das Nitrobenzol oder Mirbanöl ($C_6H_5NO_2$) endlich erkennt man am leichtesten, indem man 2 ccm des zu prüfenden Oeles mit 34 ccm Spiritus von 45 Prozent Gehalt umschüttelt und das Ganze längere Zeit stehen läßt; das Nitrobenzol scheidet sich dann am Boden ab (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 450). Ferner lösen sich 2 Tropfen reines Bittermandelöl in 100 Tropfen Wasser auf, was Nitrobenzol nicht thut. Weiter gibt auch die Dichte einen gewissen Anhalt, da Mirbanöl $D = 1,18$ bis $1,2$ besitzt. Nach R. v. Wagner (Industriezeitung 1867, S. 194) setzt man dem Bittermandelöl bis zu 60 Prozent Mirbanöl zu; als Erkennungsmethode empfiehlt er, 5 ccm Del mit 35 bis 40 ccm einer Lösung von saurem Natriumsulfit ($D = 1,225$) umzuschütteln, das Ganze auf 50 ccm zu bringen und in eine Bürette einzufüllen. Hierbei scheidet sich das Mirbanöl oben aus und kann dem Volumen nach gemessen werden. Nach R. List (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1727) läßt sich die Gegenwart von Mirbanöl daran erkennen, daß der Geruch desselben unverändert bleibt, wenn man es erst mit Sodalösung und Eisenbitriollösung, dann mit einem Ueberschusse einer Lösung von übermangansaurem Kalium erwärmt hat, während Bittermandelöl bei dieser Behandlung völlig geruchlos wird. J. Mopurgo behauptet, beim Erwärmen von Bittermandelöl mit Braunstein und Schwefelsäure verliere das Del zuerst den angenehmen, später allen Geruch, während Mirbanöl hiervon unverändert bei Geruch belassen würde (Chem. Centralbl. 61, 1890, S. 879). Auch der Nachweis von Blausäure im Bittermandelöl ist häufig auszuführen. Zinin empfahl dafür folgende Methode (Bull. Soc. Chim. N. S. 12, 1869, p. 56). Das Del wird mit dem 4 bis 5fachen Volumen an bei 8° gesättigter Salzsäure vermischt, worauf man 2 Stunden stehen läßt, abermals vermischt, und so wiederholt etwa 2 Tage arbeitet, wobei das Mischen unter guter Kühlung zu geschehen hat. Es scheidet sich eine krystallinische Masse aus, welche man mit Alkohol, dann mit Wasser wäscht. Sie bestehen aus der Verbindung $C_{11}H_{11}NO_2 = 2C_6H_5COH + HCN$. In anderer Weise arbeitete Braithwaite; derselbe löste 1 g Del in 5 g Alkohol + 45 g Wasser, versetzte mit einem Ueberschusse von ammoniakalischer Silberlösung, neutralisierte mit Salpetersäure, sammelte, wusch und wog den Niederschlag von Cyansilber. Nach Schimmel & Comp. sollen 10 bis 15 Tropfen Del mit 2 bis 3 Tropfen Natronlauge (von 30 Prozent) geschüttelt werden, worauf man oxydhaltige Eisenbitriollösung zugibt, umschüttelt und mit HCl ansäuert: blauer Niederschlag (Bericht April 1890). — Endlich sei noch der von A. Kremel angeführten Reaktion gedacht, durch welche sich blausäurehaltiges Bittermandelöl und künstliches Bittermandelöl unterscheiden sollen (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 46): wird nämlich ersteres mit alkoholischer Kalilauge erhitzt, alsdann der Ueberschuß der letzteren neutralisiert, so scheiden sich 40 bis 50 Prozent vom Gewicht das Bittermandelöl an Benzoin aus. Das künstliche Bittermandelöl liefert diese Reaktion nicht; Bittermandelöl aus Aprikosenkernen ergibt bedeutend weniger Benzoin; blausäurehaltiges Kirschlorbeeröl überhaupt kein Benzoin. Benzoin ist ein polymeres Benzaldehyd $C_{14}H_{12}O_2 (= C_6H_5CHOHCO C_6H_5$, Oxyphenylbenzylketon), welches farb- und geschmacklose, nicht riechende Krystalle bildet, die sich in heißem Wasser lösen und bei 137° schmelzen. G. Hoppe (Chem. Centralbl. 61, 1, 1890, S. 879) weist darauf hin, daß gewöhnliches Benzaldehyd des Handels stets geringe Mengen chlorhaltiger Nebenprodukte enthält, daher man durch den Nachweis von Chlor gleichzeitig die Verfälschung mit Benzaldehyd konstatirt. Freilich muß man hierbei das Del erst durch ein schmelzendes Gemisch von 2 Teilen Kalisalpeter und 1 Teil Aetznatron, beide chlorfrei, oxydieren, ehe man das Chlor als Salzsäure in salpetersaurer Lösung durch Silbernitrat nachweisen kann.

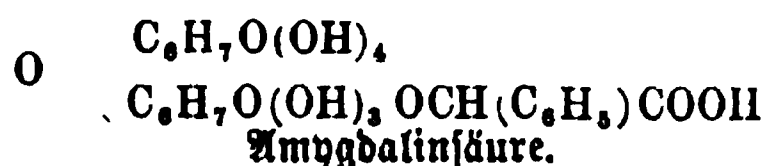
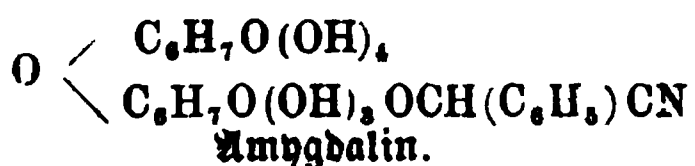
Verwendung. Das Bittermandelöl wird in der Parfümerie, der Seifenfabrikation, zur Herstellung von Likören und Konfituren, auch medizinisch verwendet. Die Bittermandeleffenz der Parfümerien ist eine Lösung von 10 bis 20 g Bittermandelöl in 1 l Weingeist. Bei Verwendung des

Del hat man auf den etwaigen Gehalt an Cyanwasserstoff Rücksicht zu nehmen, da dieser das Del giftig macht. Bei der medizinischen Anwendung ist gerade dieser Blausäuregehalt wesentlich; man gibt solches Del in Weingeist gelöst z. B. bei heftigen Paroxysmen von Gesichtsschmerz (Maier). Das reine, blausäurefreie Del ist nicht giftig und gleicht in seinen Wirkungen anderen ätherischen Oelen.

Bittermandelwasser heißt das bei der Gewinnung des Bittermandelöles als Nebenprodukt erhaltene wässerige Destillat, welches etwas Benzaldehyd und Blausäure enthält, deutlich nach Bittermandelöl riecht und ebenfalls als Heilmittel benutzt wird. Oft stellt man es auch als einziges Produkt her. Nach M. Bettenkofer müssen die Mandeln erst entfettet werden, ehe man sie mit Wasser anrührt, weil sonst der Blausäuregehalt des Bittermandelwassers schlecht ausfällt. Weiter hat derselbe Gelehrte beobachtet, daß längeres Macerieren mit Wasser insofern vorteilhaft ist, als man dann ein farbloses Bittermandelwasser erhält, welches sich viel später trübt, als ein aus nicht macerierten Preßkuchen erhaltenes Präparat. Als Cyanwasserstoffgehalt des schwach sauer reagierenden Bittermandelwassers führt Bettenkofer 0,216 bis 0,236 Prozent an. Nach Müller (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 784) soll man 2,5 kg beste bittere Mandeln zerstoßen, sieben und bei 30 bis 40° auspressen, die Preßkuchen abermals zerstoßen und sieben, das Pulver aber hierauf mit Wasser zu einer dicken Paste verarbeiten und schließlich noch 100 ccm Spiritus einmischen. Auf das Sieb der Destillierblase soll zuerst Stroh, dann eine Lage der zu nußgroßen Stücken geformten Paste, dann wieder eine Lage Stroh kommen und sofort bis die Blase genügend beschickt ist. Ueber das Ganze werden 200 ccm Spiritus gegossen und 100 ccm Spiritus vorgelegt. Die Destillation wird bei mäßigem Feuer vorgenommen und ist in einer halben Stunde beendet. Aus 10 kg bitteren Mandeln erhält man mindestens 11 kg Bittermandelwasser.

129. Das Kirschlorbeeröl.

Der Kirschlorbeer (*Prunus Laurocerasus* L.) ist ein Strauch oder niederer Baum Südeuropas aus der Familie der Drupaceen, dessen immergrüne lederartige Blätter officinell sind und nach der Macerierung mit Wasser bei der Destillation mit Wasserdämpfen das Kirschlorbeeröl (*Oleum Laurocerasi foliarum*; *Essence des feuilles de laurier-cerise*; *Laurel leaves oil*, *cherry-laurel oil*) liefern. Man zerquetscht die Blätter mit Wasser, läßt 24 Stunden in mäßiger Wärme stehen, und destilliert alsdann ab. Das Kirschlorbeeröl ist gelb, in Geruch und Geschmack dem Bittermandelöl ähnlich und von der Dichte 1,061. Der Geruch ist sehr lieblich, weicht aber von dem des Bittermandelöles etwas ab. Das Kirschlorbeeröl ist in den Blättern nicht fertig gebildet enthalten; vielmehr findet sich in demselben nach Lehmann (1874) amorphes Amygdalin, das sogen. Laurocerasin, von der Formel $C_{40}H_{87}NO_3 = C_{20}H_{47}NO_{11} + C_{20}H_{40}O_{11} + 6H_2O$, also ein Gemisch aus Amygdalin und Amygdalinsäure. Von diesem Laurocerasin enthalten die Blätter 1,38 Prozent. Es ist klar, daß das im Laurocerasin enthaltene Amygdalin bei der Einwirkung von Emulsin sich zerlegen wird, wie das Glykosid der bitteren Mandeln. Doch hat die Erfahrung festgestellt, daß die Zersetzung etwas langsamer verläuft. Da sie aber beim bloßen Macerieren der Kirschlorbeerblätter mit Wasser eintritt, so müssen diese das Ferment selbst enthalten. Die Produkte der Zersetzung sind natürlich Benzaldehyd und Blausäure, von letzterer ungefähr 2 Prozent vom Oele. Sonach müßten Kirschlorbeer- und Bittermandelöl identisch sein. Thatsächlich konnte Fileti (Jahresb. der Chemie 1879, S. 332) auch aus Kirschlorbeeröl bei Einwirkung von naszierendem Wasserstoff Phenyldiäthylamin erhalten, so daß also auch hier die Blausäure in Form von Phenylpropacetonitril (Phenylglykolsäurenitril, Mandelsäurenitril) $CH(OH)C_6H_5CN$ vorhanden ist. Doch will Eilken im Kirschlorbeernöl auch Benzylalcohol $C_6H_5CH_2OH$ gefunden haben, was vielleicht die Verschiedenheit vom Geruche des Bittermandelöles bedingt (Husemann). An dieser Stelle seien die von H. Schiff aufgestellten Konstitutionsformeln des Amygdalins und der Amygdalinsäure erwähnt, welche dieselben als Glykophenylpropacetonitril und als Glykophenylpropessigsäure erscheinen lassen, d. h. als Abkömmlinge einerseits des Traubenzuckers (Glykose), andererseits der Phenylpropessigsäure oder Mandelsäure:



(Liebig's Annalen 154, 1870, S. 337). Es leuchtet weiter ein, daß der Ertrag an Benzaldehyd und Blausäure aus Amgdalin und Laurocerasin ein verschiedener sein muß. Erfahrungsgemäß sind zu 1 Gewichtsteil Cyanwasserstoff 38,5 Gewichtsteile Laurocerasin oder 18,92 Gewichtsteile Amgdalin nötig. Der Gehalt des Kirschlorbeeröles an Blausäure ist gewöhnlich 3 Prozent. Im allgemeinen wird selten Kirschlorbeeröl, nur in Oesterreich zur Eisfabrikation verwendet, dagegen häufiger das Kirschlorbeerwasser hergestellt, welches man nach der Pharmakopie erhält, indem man 12 Teile frische zerquetschte Kirschlorbeerblätter mit 36 Gewichtsteilen Wasser und 1 Teil Weingeist destilliert. Man erhält ungefähr 10 Teile Destillat, welches man mit Wasser soweit verdünnt, daß ein Kirschlorbeerwasser mit 0,1 Prozent Cyanwasserstoff entsteht. Dasselbe dient medizinischen Zwecken. Nach A. v. d. Bonenkamp und W. v. Ell liefern ungeschnittene Kirschlorbeerblätter eine bessere Blausäureausbeute, als geschnittene; Kirschlorbeerwasser aus geschnittenen Blättern enthielt 0,006 bis 0,011 Prozent, solches aus ungeschnittenen 0,009 bis 0,018 Prozent Blausäure (Chemisches Centralblatt 61, 1, 1890, S. 919).

Del aus der Rinde von *Prunus virginiana*. Die nordamerikanische wilde Kirsche liefert eine in den vereinigten Staaten officinelle Rinde, bei deren Anrühren mit Wasser sich ein flüchtiges Del bildet. Dasselbe besteht vorwiegend aus Benzaldehyd und ist stark blausäurehaltig. Es besitzt $D = 1,05$ bei 15° . 79 kg Rinde lieferten 165 g Del (Schimmel & Comp., Bericht April 1890).

130. Das Perubalsamöl.

Der Perubalsam wird in einigen Gegenden der mittelamerikanischen Republik San Salvador gewonnen, und zwar von *Myroxylon Peireirae* Baill., einer Papilionacee. Seinen Namen hat er davon erhalten, daß er über Peru, namentlich von Callao aus, verschifft wurde. Nach E. Binz (Chemik. Ztg. 13, 1889, Rep. S. 125) gewinnt man ihn, indem man die Rinde des Baumes durch stumpfe Instrumente lodert und dann einreißt, worauf etwas Saft ausfließt. Alsdann schweelt man die verwundeten Stellen mit Fackeln an, was reichliches Ausfließen des Balsams bewirkt, diesen aber gleichzeitig verändert. In die Rindenspalten werden schließlich Zeuglappen eingesteckt, die sich mit dem Balsam durchtränken; durch Ausstoßen oder Auspressen der Lappen gewinnt man denselben. Der Balsam wird durch Stehenlassen geklärt, abgeschäumt und so in den Handel gebracht. Der ursprüngliche Balsam ist gelb, der durch Erhitzen mit Fackeln erhaltene dagegen schwarzbraun, in kleinen Partien durchscheinend braunrot. Die Konsistenz ist sirupartig, ohne daß man Faden ziehen könnte, der Geruch angenehm balsamisch nach Vanille, der Geschmack bitterlich mit scharfem tragendem Nachgeschmack. Der Perubalsam ist schwerer als Wasser ($D = 1,15$ bis $1,16$), in Weingeist löslich und von saurer Reaktion. Durch die Zwischenhändler wird er häufig mit Gurjumbalsam, Ropavabalsam, Terpentin, Harzen, Ricinusöl u. s. w. verfälscht. Er wird medizinisch (gegen Krätze, als Wundenheilmittel, neuerdings gegen Tuberkulose) angewendet und dient als Parfüm für Seifen, Räuchermittel u. s. w. Der sogen. weiße Perubalsam stammt nach älteren Angaben von *Liquidambar styraciflua*, nach neueren wird er durch Auspressen der Früchte von *Myroxylon Peireirae* gewonnen. Er ist im Handel sehr selten zu finden.

Nach Frémy enthält der Perubalsam Zimmtsäure, Harz und ein Del, das Cinnamon oder Styracin. W. Richter fand, daß sich eine ölige Flüssigkeit abscheidet, wenn man 4 Teile Perubalsam und 1 Teil Aethylal, letzteres in 1 Teil Wasser gelöst, durch Schütteln vermischt, noch 2 bis 3 Teile Wasser zugibt und dann stehen läßt (Journ. f. prakt. Chemie 13, 1838, S. 107). Je nach der Menge des angewendeten Wassers schwimmt das Del obenauf oder sinkt zu Boden. Es ist schwach gelb gefärbt und schmeckt und riecht etwa wie Möhrenöl. Dieses Perubalsamöl hat $D = 1,116$ bei $6,25^\circ \text{C.}$ und ist im Wasser fast gar nicht löslich.

Es ist luftbeständig und mit Wasserdämpfen nicht flüchtig; für sich erhitzt, geht es ebenfalls nicht unzerlegt über. Wird das Del mit 2 Teilen Alkohol von 75 Prozent bei 6,25° C. tüchtig durchgeschüttelt, so löst sich ein Teil des Deles, während ein anderer ungelöst bleibt. Das lösliche Del nennt Richter Myriospermum, das unlösliche Myroxylon; ersteres ist fast farblos, letzteres braun, aber erst bei 12,5° C. flüssig, während es bei 6° kristallisiert. Unter Uebergang einer ganzen Reihe von Arbeiten, welche denselben Gegenstand betreffen, sei weiter erwähnt, daß Nachler (1860) die Hauptmasse dieses Perubalsamöles aus Cinnamin bestehend fand, d. i. Zimmtsäurebenzylester $C_{10}H_{10}O_2 = C_6H_5C_2H_4COOC_6H_5CH_2$ (bei 39° schmelzende Prismen). Zu etwas anderen Resultaten gelangte R. Kraut (Diebig's Annalen 152, 1869, S. 129), der auch die Darstellung des Deles anders ausführte: er vermischte nämlich den Balsam mit dem gleichen Gewichte Aether und schüttelte dann mit demselben Gewichte an 3 bis 4 prozentiger Natronlauge aus. Die obere Schicht wurde nach längerem Stehen abgehoben, gewaschen, durch Destillation vom Aether befreit und im Wasserstoffstrom bei 120° getrocknet. Kraut erhielt so 60 Prozent vom Balsam an Del. Die alkalische Lösung enthielt Harz, Zimmtsäure und Benzoesäure; in dem Perubalsamöl wurden dagegen gefunden: Benzylalkohol $C_6H_5CH_2OH$; Benzoesäurebenzylester $C_6H_5COOC_6H_5CH_2$ (farblose, schwach riechende, bei 303 bis 304° siedende Flüssigkeit mit $D = 1,114$ bei 18,5°); Zimmtsäurebenzylester $C_6H_5C_2H_4COOC_6H_5CH_2$. Es ist nach Kraut anzunehmen, daß die geringen Mengen Benzylalkohol im Perubalsamöl durch Zersetzung entstanden ist. Bemerkt sei endlich, daß M. Delafontaine im Perubalsamöl Styracin = Zimmtsäurecinnamylester $C_{12}H_{12}O_2 = C_6H_5C_2H_4C_2H_4C_2H_5$ (bei 44° schmelzende Krystalle) fand (Zeitschrift für Chemie 12, 1869, S. 156). — Nach Binz endlich besteht der Perubalsam aus 60 Prozent Perubalsamöl, 10 Prozent Zimmtsäure nebst wenig Benzoesäure, 30 Prozent Harz und unbekannten aromatischen Bestandteilen, unter denen jedoch kein ätherisches Del sich befindet.

Im Gegensatz hierzu steht die Angabe von Hirzel, daß Perubalsam bei der Destillation mit Wasser ein ätherisches Del liefere. Falls der Perubalsam wirklich kein eigentliches ätherisches Del enthalten sollte, so würde gleichwohl ein öliges Destillat beim Behandeln des Balsams mit Wasserdämpfen erhalten werden, welches nicht allzusehr in seiner Zusammensetzung von dem durch Kalilauge abgeschiedenen Oele verschieden sein dürfte. Richter beobachtete (1838), daß das durch Lauge erhaltene Del bei der Destillation für sich teilweise Zersetzung erlitt, aber ein fast farbloses Destillat lieferte. Dieses Destillat löste sich weder in Weingeist noch in starker Kalilauge und änderte seinen Geruch in den des Bittermandelöles um, wenn man es mit wässriger Kalilauge unter Luftabschluß 8 bis 14 Tage stehen ließ. Auch Kraut (1869) erhielt die oben angeführten Bestandteile des durch Lauge abgeschiedenen Perubalsamenöles durch fraktionierte Destillation unter vermindertem Drucke im Kohlensäurestrom; bemerkenswert ist seine Beobachtung, daß der Benzoesäurebenzylester nur bei starkem Sieden und bei Abwesenheit von Wasser unverändert überging, bei Gegenwart von Wasser dagegen sich in Benzoesäure, Benzylalkohol, Toluol und kleine Mengen Benzaldehyd zerlegte; $2C_6H_5COOC_6H_5CH_2 + H_2O = 2C_6H_5COOH + C_6H_5CH_2 + C_6H_5COH$ oder bei minder weitgehender Zersetzung $C_6H_5COOC_6H_5CH_2 + H_2O = C_6H_5CH_2OH + C_6H_5COOH$. Doch hält Kraut auch andere Ursachen der Bildung des Benzaldehydes für möglich. Bedenkt man endlich, daß auch die im Perubalsam enthaltenen freien Säuren (Benzoe- und Zimmtsäure) mit Wasserdämpfen flüchtig sind, so darf man als Zusammensetzung des durch Dampfdestillation von Perubalsam erhaltenen ätherischen Oels annehmen: Zimmtsäure, Benzoesäure, Toluol, Benzylalkohol (wenig) Benzaldehyd (wenig), vielleicht unzerlegten Benzylester der Benzoe- und Zimmtsäure. Da dem Destillate das färbende Harz fehlt oder dasselbe doch im geringeren Betrage vorhanden ist, so wird dasselbe eine hellere Färbung besitzen, als das durch Kalilauge abgeschiedene Del. Durch die Firma Schimmel & Comp. kommt seit etwa 1886 ein ätherisches Perubalsamöl in den Handel, welches durch Extraktion des Balsams gewonnen wird. 100 Teile Balsam liefern 0,4 Teile ätherisches Del, welches in der Hauptsache aus Cinnamin (Zimmtsäurebenzylester) besteht. Das Del wird in der Parfümerie da benutzt, wo es auf möglichst helle Farbe der betreffenden Mischung ankommt (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 450, 1248, und briefl. Mitt.).

Endlich sei erwähnt, daß Th. Beckolt aus den Blättern des Perubalsambaumes ein aus zwei Bestandteilen gemischtes ätherisches Del mit $D = 0,874$ und aus dem Holze ein ähnliches Del von sassafrasähnlichem Geruche und der Dichte $0,892$ erhalten hat (Husemann).

131. Das Tolubalsamöl.

Von *Toluiifera Balsamum* L. erhält man in ähnlicher Weise, wie den Perubalsam von *Myroxylon Peireirae*, den Tolubalsam. Derselbe ist im frischen Zustande weich, erhärtet aber allmählich. Er besitzt bräunlichgelbe oder rötlichbraune Farbe, vanilleartigen Geruch und milden aromatischen Geschmack, ist in Weingeist leicht, dagegen in Schwefelkohlenstoff, Benzol und ätherischen Oelen fast gar nicht löslich und wird vorzugsweise als Räuchermittel verwendet (Seubert). Werden 4 Teile Balsam mit 3 Teilen Wasser destilliert, wobei man das Wasser des Destillates immer wieder in die Retorte zurückgibt, so erhält man 0,2 Prozent eines ätherischen Oeles, welches Cinnammin (Zimmtsäurebenzylester), Benzoesäure und Tolen enthält. Letzteres ist bei wiederholter Rectifikation des Oeles über Aetzkali rein zu erhalten, und bildet ein farbloses dünnflüssiges Del, welches stechend und scharf pfefferartig schmeckt, sowie nach Elemiharz riecht und nach Deville bei 170° , nach Kopp bei 154 bis 160° siedet. Beim Stehen in Luft geht das Tolen ohne Färbung in ein weiches Harz über, während das Tolubalsamöl erst Benzoesäure absetzt und dann durch Verharzung nahezu fest wird. Das Tolen hat nach Deville die Formel $C_{12}H_{18}$, nach Kopp ist es dagegen ein Terpen $C_{10}H_{16}$ (Husemann, Maier).

132. Das Copaivabalsamöl.

Oleum Copaivae Balsami. *Essence de copahu.* *Copaiva oil.*

Abstammung, Gewinnung. Verschiedene *Copaifera*-arten (Familie der *Casalpiniaceen*) liefern den Copaivabalsam; so z. B. *Copaifera Jacquinii* Desf. aus Venezuela; *C. guianensis* Desf. aus Guyana; *C. multijuga* Hayne, *C. Martii* Hayne, *C. nitida* Mart., *C. coriacea* Heyne aus Brasilien u. s. w. Die beiden Spezies *Copaifera bracteata* und *pubiflora* Mart. liefern auch ein Werkholz, das Luft- oder Purpurholz. Sämtliche *Copaifera*-arten wachsen vorzugsweise im tropischen Südamerika. Der Balsam wird gewonnen, indem man in die Rinde des Baumes Einschnitte macht und den Balsam in untergesetzten Gefäßen auffängt. Der Copaivabalsam bildet eine öartige, allmählich sich verdickende Flüssigkeit, im günstigen Falle durchsichtig, von blaßgelber Farbe, eigentümlich harzig aromatischem Geruch und widerlich balsamischem, bitterlichem Geschmack. Im Handel unterscheidet man verschiedene Copaivabalsamsorten, so z. B. Marakaibo-, Angostura-, Maranham-, Bahia-, Parabalsam u. s. w. Dieselben unterscheiden sich nach Konsistenz, Farbe und Geruch. Der brasilianische Balsam ist heller, dünnflüssiger und reicher an ätherischem Oele als der westindische; am hellsten und flüssigsten ist der Parabalsam, dieser und der Marakaibobalsam am gesuchtesten für Gewinnung des ätherischen Oels. Der Copaivabalsam ist eine Mischung zweier Harze mit dem Copaivaöl. Er wird häufig verfälscht, namentlich mit dem ostindischen Gurjunbalsam (von *Dipterocarpus*-Arten) und Kolophonium. Der Balsam dient außer zur Gewinnung des Oels auch in der Medizin, in der Lackbereitung und zur Herstellung von Pauspapier. — Die Gewinnung des Copaivaöls erfolgt durch Destillation des Balsams mit 6 bis 8 Teilen Wasser unter Zurückgabe des Wassers in die Retorte oder durch Destillation mit Wasserdämpfen. Auch durch einfache Destillation des Balsams bei 260 bis 275° kann man das

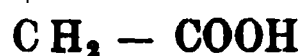
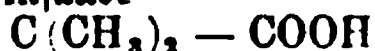
Del erhalten; und endlich scheidet es sich aus, wenn man den Balsam mit verdünnter Natronlauge erwärmt, das aufschwimmende Del abhebt, entwässert und rektifiziert. Die Ausbeute beträgt 50 bis 80 Prozent vom Gewichte des Balsams.

Physikalische Eigenschaften. Das Ropaiwaöl ist wasserhell, dünnflüssig und von gewürzhaftem, an Ropaiwabalsam erinnerndem Geruche. Der Geschmack ist scharf aromatisch, etwas bitterlich und fragend, auch lange anhaltend. Die Dichte wird zu 0,88 bis 0,96 angeführt; sie wächst mit dem Alter, weil Ropaiwaöl an der Luft verharzt. Der Siedepunkt liegt bei 245 bis 275°. In absolutem Alkohol, wie in Aether ist das Del leicht löslich, dagegen erst in 50 Teilen Weingeist von $D = 0,83$. Das gewöhnliche Ropaiwaöl des Handels ist linksdrehend. Wie aber schon aus den beträchtlichen Abweichungen des Siedepunktes, der Dichte u. s. w. hervorgeht, sind Oele verschiedener Abstammung in ihren Eigenschaften nicht ganz identisch. Das Del aus gewöhnlichem Ropaiwabalsam besitzt $D = 0,878$ bis $0,881$ im rektifizierten Zustande, siedet bei 245° und zeigt ein Drehungsvermögen von $-34^{\circ} 18'$, während Del aus Parabalsam $D = 0,898$ und das Rotationsvermögen $-28,553^{\circ}$ besaß. (Soubeiran und Capitaine, 1840). L. Bosselt untersuchte (1849) ein Del mit $D = 0,91$ und dem Kochpunkt 252°, welches dickflüssig und in absolutem Alkohol schwer löslich war. Die Muttersubstanz dieses Oeles stammte aus Brasilien; das Del selbst wurde Parakopaiwaöl genannt. E. G. Strauß (1868) erhielt ein Del aus Marakaibobalsam (von Kolumbien), dessen Dichte 0,921 bei 10° und dessen Siedepunkt 250 bis 260° war; es löste sich in 3 Teilen kaltem absolutem Alkohol.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die erste Untersuchung des Ropaiwabalsamöles rührt von Blanchet her, welcher für dasselbe die gleiche prozentische Zusammensetzung fand, welche dem Terpentinoöl zukommt. Er fand weiter, daß beim Einleiten von Chlornwasserstoffgas das Del sich stark verdickt und alsdann beim Stehen in der Kälte Krystalle eines Chlorhydrates abscheidet, dessen Zusammensetzung ungefähr der Formel $C_{10}H_{16}, 2HCl$ entspricht. Weiter haben Soubeiran und Capitaine diese Thatsachen bestätigt und konstatiert, daß die Krystalle des Dichlorhydrates bei 77° schmelzen und schon bei 140 bis 150° sich zersetzen; die alkoholische Lösung des Chlorhydrates ist optisch inaktiv. Wird das Chlorhydrat mit pulverigem Schwefelblei erhitzt, so bildet sich ein stark nach Knoblauch riechendes Del. Neben dem festen Chlorhydrat (welches geruchlos ist), entsteht aber auch eine dunkelbraune bis schwarze Flüssigkeit, die nach Bibergeil riecht und deren Zusammensetzung unbekannt ist. L. Bosselt untersuchte das Del aus brasilianischem Ropaiwabalsam und nannte es Parakopaiwaöl (Liebig's Annalen 69, 1849, S. 69). Er destillierte den Balsam mit Wasser und erhielt auf je 32 Teile Wasser des Destillates immer 1 Teil Del, im ganzen 82 Prozent. Die physikalischen Eigenschaften des Oeles sind schon oben erwähnt; chemisch entsprach es in seiner Zusammensetzung der Formel $(C_8H_8)_x$. Durch Erhitzen mit Salpetersäure von $D = 1,32$ verwandelt sich das Del in einen harzartigen Körper; in verdünnterer Salpetersäure löst es sich bei lange fortgesetztem Kochen auf, wobei es Oxydation zu einem Harze und einer krystallisierbaren Säure erfährt. Mit rauchender Salpetersäure verpufft das Del; Jod nimmt es ruhig auf. E. G. Strauß stellte das Del aus Marakaibobalsam, wie folgt her (Liebig's Annalen 148, 1868, S. 148): er kochte den Balsam mit verdünnter Natronlauge und hob die aufschwimmende Oelschicht mit dem Heber ab; sie wurde über Chlorkalium entwässert und hierauf rektifiziert. Die physikalischen Eigenschaften des Oeles sind schon angeführt. Das Del wurde durch verdünnte Salpetersäure gelb, durch Säure mit $D = 1,4$, intensiv rot gefärbt, worauf ohne Wärmezufuhr heftige Reaction und fast völlige Verharzung stattfand. Die Analyse des Ropaiwabalsamöles

ergab die Formel $(C_8H_8)_x$, und da die Dampfdichte des Oeles zu 9,5 gefunden wurde, so dürfte die richtige Molekularformel des Kopaiaböles $C_{20}H_{32}$ sein. Nach R. Brix ist aus dem Marakaibokopaiaböl durch fraktionierte Destillation und Retifikation über Natrium ein Diterpen und ein blaues Del zu erhalten (Jahresbericht der Chemie für 1881, S. 1028). Das Diterpen $C_{20}H_{32}$ siedet bei 250 bis 260°, liefert mit Salzsäure keine krystallisierende Verbindung und wird durch Salpetersäure in ein Harz, durch Chromsäure in Essig- und Terephthalsäure verwandelt. Das blaue Del ist ein Kopaiabölhydrat $3C_{20}H_{32} + H_2O$, welches sich leicht in Alkohol, Aether und fetten Oelen löst, bei 252 bis 260° siedet, gegen Salpeter- und Chromsäure sich ähnlich, wie das Diterpen verhält und bei Destillation über P_2O_5 in das Diterpen übergeht. Zu bemerken ist, daß bei Oxydation mit Chromsäure vorzugsweise Essigsäure entsteht, und weiter, daß nur nicht völlig trocknes Rohöl bei Destillation über Natrium das blaue Del liefert (Chem. Centralbl. [3] 12, 1881, S. 695). — Nach S. Levy erhält man bei Oxydation der bei 252 bis 254° siedenden Fraktion des Kopaiaböles mit Chromsäure eine asymmetrische Dimethylbernsteinsäure



= $C_8H_{10}O_4$ vom Schmelzpunkt 139 bis 140° (Ber-

liner Berichte 18, 1885, S. 3206, 3209). Zu den in Gemeinschaft mit P. Engländer fortgeführten Untersuchungen (Liebig's Annalen 242, 1887, S. 189) wurde Parakopaiaböl verwendet, und durch fraktionierte Destillation hieraus das bei 252 bis 256° siedende Diterpen isoliert. Dasselbe stellt eine farblose Flüssigkeit mit $D = 0,8978$ bei 24° und einem Drehungsvermögen von -7° (Wildscher Apparat, 100 mm Länge) dar. Die Analyse ergab die Formel $(C_8H_8)_x$; die Dampfdichte war aber 9,24, so daß $x = 4$ und die Formel zu $C_{20}H_{32}$ zu nehmen war. Das Terpen wurde allmählich zu einem Gemisch aus doppeltchromsaurem Kalium und Schwefelsäure zugegeben und am Rückflußkühler erhitzt, bis die Flüssigkeit rein grün, der ausgeschiedene harzige Körper grünlichweiß geworden ist. Bei näherer Untersuchung wurden als Oxydationsprodukte gefunden: 1. geringe Mengen Essigsäure; 2. wie schon erwähnt, asymmetrische Dimethylbernsteinsäure $C_8H_{10}O_4$; 3. eine Säure von der Formel $C_{12}H_{18}O_6$ (?), deren Chromsalz das ausgeschiedene Harz bildet.

Sonach besteht das Kopaiabalsamöl aus Diterpen $C_{20}H_{32}$, mitunter gemischt mit Diterpenhydrat $3C_{20}H_{32} + H_2O$. Auf Beimischung verschiedener Mengen des letzteren, wie von Oxydationsprodukten, mag die physikalische und teilweise chemische Verschiedenheit der Kopaiaböle verschiedener Abstammung zurückzuführen sein. Ob ein vorliegendes Kopaiaböl sauerstofffrei ist oder nicht, läßt sich am besten durch Eintragen von Kalium feststellen, welches den Sauerstoff binden und somit das Del verändern würde, bei Gegenwart von Wasser unter Wasserstoffentwicklung.

Verfälschung, Verwendung. Das Kopaiaböl wurde mitunter durch Gurjunbalsamöl verfälscht, ja letzteres als Ersatz für ersteres verkauft. Doch sind die Preise des Kopaiabalsams nicht hoch genug, daß diese Verfälschung besonders lohnend wäre. Dagegen dient Kopaiaböl im großen Stile zur Verfälschung anderer ätherischer Oele.

Nach F. R. Schramm soll man es in solchem Falle am besten dadurch nachweisen können, daß man einige Tropfen des zu prüfenden Oeles mit Spiritus mischt, einen Docht mit der Mischung tränkt und anbrennt. Wenn der Spiritus verbrannt ist, und der Docht noch glimmt tritt deutlicher Kopaiageruch auf (Dingl. polyt. Journ. 201, 1871, S. 375).

Auch medizinische Verwendung findet das Kopaiaböl; es beschleunigt Atmung und Pulsschlag, erzeugt Unruhe und Leibschmerz, worauf heftige Diarrhöe eintritt; angewendet wird es innerlich besonders bei Tripper. Außerlich ruft Kopaiaböl kaum Nötung, höchstens gelindes Brennen hervor.

Neunte Gruppe: Oele aus den Familien der Ericaceen, Oleaceen, Labiaten und Verbenaceen.

Während die Ericaceen, Oleaceen und Verbenaceen nur wenige Pflanzen liefern, aus denen ätherisches Del gewonnen werden kann, gehören zu den Labiaten eine sehr große Anzahl zum Teil hervorragend wichtiger Pflanzen ätherischer Oele; jedenfalls aber sind die Labiaten unter allen Pflanzen am reichsten an flüchtigem Oele. Es folgt zunächst die gewöhnliche Uebersicht.

II. Unterabteilung: Angiospermae. 2. Klasse: Dicotyleae (vergl. S. 220).

2. Unterklasse: Sympetalae.

Familie der Ericaceae.

Gaultheria procumbens L., Wintergrün; liefert das Wintergrünöl.

Andromeda Leschenaultii, wovon man das Andromedaöl gewinnt.

Ledum palustre L., Borsch. Aus dem blühenden Kraute erhält man Borschöl.

Familie der Oleaceae.

Syringa vulgaris L., der spanische Flieder. Die Blüten enthalten Lilatöl.

Familie der Convolvulaceae, Winden.

Convolvulus scoparius et floridus L. Holz und Wurzeln liefern Rosenholzöl.

Familie der Labiatae, Lippenblütler.

Thymus vulgaris L., Thymian. Aus dem frisch blühenden Kraut gewinnt man Thymianöl.

Monarda punctata L., Pferdeminze. Das Kraut enthält das Monardenöl.

Thymus serpyllum L., Feldkümmel. Die Pflanze liefert das Quendelöl.

Mentha piperita L., Pfefferminze. Aus dem Kraute erhält man Pfefferminzöl.

Mentha viridis L., Grünminze. Das Kraut ergibt Grünminzöl.

Mentha crispa L., Krauseminze. Liefert Krauseminzöl.

Mentha Pulegium L., Poley. Ebenfalls aus dem Kraute wird Poleyöl gewonnen.

Hedeoma Pulegioides Pers. Die Pflanze enthält das Hedeomaöl.

Melissa officinalis L. Das blühende Kraut ergibt Melissenöl.

Lavandula vera D. C., Lavendel. Aus dem Kraut gewinnt man Lavendelöl.

Lavandula spica D. C., Spillavendel. Das Kraut liefert Spillavendelöl.

Rosmarinus officinalis L., Rosmarin. Das Kraut liefert das Rosmarinöl.

Ocimum Basilicum L., Basilikumkraut, enthält Basilikumöl.

Pogostemon Patchouly Pell., das Patchoulikraut liefert Patchouliöl.
Salvia officinalis L., Salbei. Aus der Pflanze wird das Salbeiöl dargestellt.

Hyssopus officinalis L., Ysop, ergibt das Ysopöl.

Origanum vulgare L., die Dostie, dient zur Gewinnung von gewöhnlichem Dostenöl.

Origanum hirtum Koch., *smyrnaeum* Benth etc. liefern Kreisch Dostenöl.

Origanum Majorana L., Majoran. Das Kraut liefert das Majoranöl.

Satureja hortensis L., Bohnenkraut, enthält das Saturejaöl.

Familie der *Verbenaceae*.

Verbena triphylla Herit., enthält das Verbenöl.

Die sämtlichen hier genannten Öle, mit einziger Ausnahme des Wintergrünöls, finden sich in den Mutterpflanzen fertig gebildet vor, und zwar in den meisten Fällen in besonderen Zellen und Drüsen der Blätter. So nach werden diese Öle fast alle durch Destillation des ganzen Krauts mit Wasserdampf dargestellt. Sämtliche flüchtige Öle dieser Gruppe sind wohlriechend; die meisten besitzen einen Gehalt an Phenolen wegen auch medizinischen, meist antiseptischen Wert. Schwerer als Wasser sind Wintergrün- und mitunter Patchouliöl, alle übrigen dagegen spezifisch leichter als Wasser.

Was die Zusammensetzung der angeführten 26 Öle angeht, so sind sie alle (vielleicht mit Ausnahme des Rosenholzöls) sauerstoffhaltig. Ueberwiegend Kohlenwasserstoffe enthalten Thymian-, Lavendel- und Rosmarinöl (Pinen), ferner Rosenholz-, Pferdeminz-, Satureja- und mitunter Pfefferminzöl. Als interessant sei hervorgehoben, daß Borsch-, Patchouli- und Salbeiöl Sesquiterpene enthalten. Vorzugsweise aus einem Ester besteht Wintergrün- und Andromedaöl (Salicylsäuremethylester); geringe Mengen von Estern kommen vor im Monarden- und Hebeomaöl. Unter den sauerstoffhaltigen Bestandteilen sind zu nennen 1. solche von der Formel $C_{10}H_{14}O$: im Thymianöl (15 Prozent), Monardenöl (20 bis 30 Prozent) und Quendelöl, in allen drei Fällen Thymol; im Grünminzöl und im Krauseminzöl (25 bis 50 Prozent), in diesen Carvol; im Kreisch Dostenöl (50 bis 80 Prozent) und im Saturejaöl (30 Prozent) als Carvakrol; 2. solche von der Formel $C_{10}H_{16}O$: im Poleöl und als Salviol im Salbeiöl; 3. $C_{10}H_{18}O$ Cineol im Spicklavendel, Rosmarin- und Salbeiöl; 4. $C_{10}H_{20}O$ Menthol im Pfefferminzöl (20 bis 55 Prozent); endlich 5. $C_{15}H_{26}O$, Sesquiterpenhydrat im Patchouli- und im Majoranöl. — Einige von den Ölen sind noch nicht genau in ihrer Zusammensetzung bekannt.

133. Das Wintergrünöl.

Oleum Gaultheriae. *Essence de Gaulthérie*. Winter-Green oil.

Abstammung, Gewinnung. Das Wintergrün gehört zur Familie der Ericaceen und kommt in verschiedenen Abarten vor, von welchen zur Gewinnung des Öls benutzt wurden: *Gaultheria procumbens* L., besonders im nordamerikanischen Staate New-Jersey häufig wachsend; *Gaultheria punctata* und *G. leucocarpa*, deren Blätter nach J. E. de Brij ein mit

dem gewöhnlichen identisches Wintergrünöl liefern, und die besonders auf den Gipfeln erloschener Vulkane Javas wachsen (Jahresb. d. Chem. 1871, S. 807). Insbesondere die zuerst genannte Pflanze gelangt zur Verwendung; sie führt auch den Namen „kanadischer Thee“ und enthält das Del in allen ihren Teilen, namentlich aber in Blüten und Blättern fertig gebildet. Ueber die Gewinnung des Dels liegen folgende Mitteilungen vor (Seifenfabrikant 5, 1885, S. 149). Fast alles in Amerika erzeugte Del wird in den Bergen von Virginien und Pennsylvanien, hauptsächlich den Sandsteinbergen von Blue Ridge gewonnen. Am frühen Morgen werden Blätter, Büschel und Zweige des Wintergrüns gesammelt und in kleine Stücke zerhauen; die größeren Stücke werden beiseite gelegt und später geschält. Fehlt es an Wintergrün, so wird häufig Rinde und Holz der in Nordamerika häufigen Birkenart (*Betula lenta*) allein oder mit verwendet. Der Ofen ist aus losen Steinen gebaut und so eingerichtet, daß das Brennmaterial auf der einen Seite eingeschoben wird und der Rauch auf der anderen Seite durch ein Stück Ofenrohr entweicht. Ueber der Feuerung befindet sich die Blase: nichts weiter als ein außen mit Eisenblech beschlagenes Holzgefäß von etwa 92 cm Weite und Tiefe und 122 cm Länge, welches durch einen hölzernen Deckel mit zinnernelem Abzugsrohr dicht geschlossen werden kann. Das Zinnrohr führt durch einen Trog, in welchem beständig kühles Wasser aus dem Bache gegossen wird. Das aus dem Troge hervorragende Ende des Kühlrohres führt über ein Faß, in welchem genau unter dem Ende des Rohres ein Glasstrug steht. Der Kessel wird zunächst zu $\frac{1}{3}$ mit Wasser gefüllt, worauf man Wintergrünblätter und -zweige, Birkenrinde u. s. w. hineinschaufelt, bis der Kessel gefüllt ist. Alsdann setzt man den Deckel auf, befestigt ihn und zündet im Ofen Feuer an, welches stundenlang sorgfältig beobachtet und unterhalten werden muß. Sobald der Kesselinhalt siedet, beginnt man mit Kühlung des Zinnrohres. Die verdichteten Dämpfe fließen in den Glasstrug an dessen Boden sich das Del ansammelt, während das Wasser immer oben ab und in das Faß fließt. Das Wasser wird am nächsten Tage einer nochmaligen Destillation unterworfen. Das Del im Krüge ist weiß bis rot gefärbt, schmeckt süß und besitzt einen eigentümlich angenehmen Geruch. Ein Apparat erzeugt täglich etwa $\frac{1}{2}$ l Wintergrünöl. Der Ertrag an Wintergrünöl wird zu 0,5 Prozent der Blätter von *G. procumbens* (F. Dröble, Chemik. Ztg. 11, 1887, Rep. S. 175, wirklicher Delgehalt der Blätter) und zu 2 Prozent (Power und Werble), ferner zu 0,12 aus Blättern von *G. leucocarpa* und 1,15 Prozent aus Blättern von *G. punctata* angeführt (de Brij).

Bemerkt sei, daß fast alles im Handel sich findende natürliche Wintergrünöl aus der Rinde und dem Holze der *Betula lenta* gewonnen wird. Vergleiche hierüber „Birkenrindenöl“ S. 221.

Physikalische Eigenschaften. Das gewöhnliche Wintergrünöl (von *G. procumbens*) ist rötlich gefärbt, wird aber durch Rectifikation mit Wasser farblos. Es hat einen starken Geruch, der in genügender Verdünnung angenehm wird, und schmeckt gleichzeitig süß und erwärmend aromatisch. In Wasser ist es kaum, dagegen leicht in Alkohol und Aether löslich; dem Wasser erteilt es aber den eigenen Geruch und Geschmack. Die Dichte des Dels ist nach Procter (1843) 1,173; nach Kopp 1,1819 bei 16°; nach der Pharmakopöe der vereinigten Staaten 1,18; nach Pettigrew 1,0318,

aber nach Kennedy 1,181 (Chemik. Ztg. 7, 1883, S. 1400); nach Power und Werble 1,1759 bis 1,1835 bei 15°; nach Trimble und Schröter (1890) 1,1838 bis 1,1845 bei 15°. Man wird also nicht fehlgehen, wenn man als normale Dichte 1,18 annimmt. Der Siedepunkt liegt nach Procter bei 211°, nach Cahours bei 200 bis 222°, nach Power bei 218 bis 221°. Das Öl ist nach Power ganz schwach linksdrehend.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die ersten Angaben über die chemische Natur des Wintergrünöls hat A. Cahours gemacht (Liebig's Annalen 48, 1843, S. 60). Es besteht das Öl nach ihm fast ganz aus einem bei 224° siedenden Körper, dem Salicylsäuremethylester $C_6H_5OHCOCCH_3 = C_9H_8O_2$. Wird Wintergrünöl mit 45grädiger Kalilauge, zu der man noch Stücke von festem Natrium hinzufügt, mäßig erwärmt, so destilliert ein wässriger Methylalkohol ab, während der Retortenrückstand auf Zusatz einer Mineralsäure die im Wasser schwer lösliche Orthbenzoesäure oder Salicylsäure ausscheidet. Künstlich dargestellter Salicylsäuremethylester zeigt durchaus die Eigenschaften des Wintergrünöls. Verseift man das Öl, destilliert aber den Methylalkohol nicht ab, sondern fügt vielmehr sogleich Säure hinzu, so scheidet sich nach Cahours das Öl unverändert wieder ab; erst am folgenden Tage scheidet sich Salicylsäure aus. Jod wird von Wintergrünöl ohne Veränderung gelöst. Zu beachten, ist, daß Salicylsäure- oder Orthbenzoesäuremethylester isomer ist mit Anisäure oder Methyl-p-orthbenzoesäure $C_6H_5(OCH_3)COOH$, was auch bereits Cahours erkannte. Endlich bildet die Mandel- oder Phenylpropionsäure ein drittes Isomeres von der Formel $C_9H_8O_2$, in diesem Falle aber gleich $C_6H_5CH(OH)COOH$. — Weiter hat W. Procter (l. c. S. 66) die Eigenschaften und Reaktionen des Wintergrünöls studiert und gezeigt, daß es sich in Ammoniaklösung allmählich auflöst, worauf bei der Verdunstung weiße Krystalle von Salicylamid $C_6H_5(OH)CONH_2$ sich abscheiden (schon von Cahours beobachtet). Ferner führte Procter die Tatsache an, daß die alkalische Lösung des Wintergrünöls in der Kälte mit Eisenvitriol einen blaugrauen Niederschlag gibt; löst man die Lösung aber erst, so färbt Eisenvitriol dieselbe intensiv rot (Reaktion der Salicylsäure). Chlor wird von dem Öle mit großer Begierde absorbiert, wobei lebhafteste Erhitzung und Gelbfärbung eintritt; schließlich erstarrt das Öl, weil Chlorsalicylsäure $C_6H_5ClOHCOCCH_3$ entstanden ist (leichtere Arbeit: Öl in CS_2 gelöst). Brom liefert eine Bromsalicylsäure unter ähnlichen äußeren Erscheinungen, Jod dagegen wird ohne äußere Veränderung des Öles gelöst. Weiter hat Cahours gefunden, daß Salicylsäuremethylester durch Brom in Brom- und Dibromsalicylsäuremethylester, beides krystallisierende Substanzen verwandelt wird (Liebig's Annalen 52, 1844, S. 327); ebenso gibt Chlor den Methylester der Chlorsalicylsäure, während rauchende Salpetersäure unter heftiger Reaktion zuerst nitrosalicylsaures Methyl, später Dinitrosalicylsäuremethylester ($C_6H_5NO_2OHCOCCH_3$ Nitro-, $C_6H_5(NO_2)_2OHCOCCH_3$ Dinitrosalicylsäure liefert. Wird Wintergrünöl mit Baryt oder Kalk destilliert, so geht Anisol $C_6H_5OCH_3$ (Phenylmethylether) über und es bleibt kohlen-saurer Baryt oder Kalk zurück: $C_6H_5OHCOCCH_3 + CaO = CaCO_3 + C_6H_5OCH_3$. — Wichtiger ist, daß Cahours auch die neutrale Substanz untersuchte, welche sich neben salicylsaurem Methyl zu etwa 10 Prozent im Wintergrünöl befindet. Um sie zu erhalten, verseift man das Wintergrünöl mit Kalilauge und destilliert ab. Es gehen Methylalkohol, Wasser und eben jene neutrale, in Wasser unlösliche Substanz über, welche Gaultherphen genannt wird. Durch Auswaschen mit Wasser erhält man das Gaultherphen rein; es ist ein farbloses, leicht bewegliches, pfefferartig riechendes Öl vom Siedepunkt 160°, dessen Dampfdichte zu 4,92 gefunden wurde und dessen Formel $C_{10}H_{16}$ ist. Durch Chlor oder Brom wird dieses Terpen in klebrige Produkte verwandelt. Nach F. B. Power und R. E. Werble (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1547) ist freilich der Gehalt des Wintergrünöls an Terpen viel geringer, nämlich nur 0,31 Prozent. Das Gaultherphen besitzt nach ihnen $D = 0,94$ und die Formel $C_{10}H_{16}$; es vermischt sich mit Jod ohne Entzündung. Abweichend hiervon, und wie es scheint, nicht ganz zuverlässig sind die Angaben von S. Trimble und S. Schröter (Chemisches Centralblatt 61, 1. Bd., 1890, S. 396), wonach das Wintergrünöl 0,3 Prozent Gaultherphen von der Formel $C_{11}H_{18}$ enthält; dieses Sesquiterpen soll nach dem Öle selbst riechen, beim Abkühlen erstarren und bei 10 bis 15° wieder schmelzen, endlich bei 200° kochen. Weiter soll Wintergrünöl kleine Mengen Benzoesäure (oder

Ester davon) und einen bei 67 bis 73° siedenden Alkohol enthalten; als Hauptbestandteil wird auch hier salicylsaures Methyl angeführt. Neuerdings hat F. B. Pomer (Chem. News 62, 1890, p. 67, 75, 91) das Unbegründete dieser Angaben zurückgewiesen; nach ihm besteht das Wintergrünöl aus Salicylsäuremethylester mit höchstens 0,3 Prozent Terpen. Letzteres bildet eine hellgelbe, etwas zähe Flüssigkeit von $D = 0,94$ und pfefferartigem Geruche. Benzoesäure und der bei 67 bis 73° siedende (Methyl-) Alkohol sind nicht im Wintergrünöl enthalten.

Somit wäre wohl kein Zweifel mehr, daß Wintergrünöl fast gänzlich aus Methylsalicylat mit nur geringen Mengen (0,3 Prozent) eines nicht näher bekannten Terpens besteht. Die wichtigsten chemischen Reaktionen des Oels sind schon erwähnt.

Verfälschung, Verwendung. Wie schon erwähnt, wird fast gar kein echtes Wintergrünöl mehr in den Handel gebracht, vielmehr statt dessen Birkenrindenöl verkauft, welches sich auch nur durch das Fehlen des Terpens, also ganz unwesentlich von jenem unterscheidet. Sonach ist solches Del dem echten ebenbürtig (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326).

Die Angabe von P. Macewan, das Wintergrünöl würde im großen Maßstabe mit leichtem Kampferöl verfälscht (Seifenfabrikant 5, 1885, S. 496), ist nicht sehr wahrscheinlich; übrigens bietet hier die verschiedene spezifische Schwere der beiden Öle eine gute Handhabe zur Erkennung (Kampferöl leichter, Wintergrünöl schwerer als Wasser); auch das Verhalten gegen Salpetersäure kann herangezogen werden (Kampferöl wird rot). — Dagegen soll Verfälschung mit Sassafrasöl vorkommen. —

Das Wintergrünöl wird in den vereinigten Staaten als Carminativum und als Geschmackskorrigens für schlecht schmeckende Medizinen, namentlich Syrupe benutzt; es ist dort aber überhaupt ein Volksheilmittel für alles. Beim innerlichen Gebrauch erzeugt es Wärme im Magen und im ganzen Körper sowie Pulsbeschleunigung. Es ist ein Antiseptikum und wurde in 2½ prozentiger alkoholischer Lösung als angenehm riechendes und die Haut nicht reizendes Wundverbandmittel empfohlen (Husemann). Auch wirkt das Wintergrünöl nach F. P. Rinnicutt (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 716) lindernd auf das Fieber und den Gelenkschmerz bei Rheumatismus; sein angenehmer Geschmack, sein niedriger Preis und die Thatsache, daß es weder giftig wirkt, noch den Magen verdirbt, sprechen zu Gunsten seiner Verwendung. — Außer zu medizinischen dient das Del aber hauptsächlich zu Zwecken der Parfümerie, und zwar zum Parfümieren von Seifen, wie von kühlenden Getränken, die in Nordamerika beliebt sind (cream soda water etc).

Künstliches Wintergrünöl. Seit 1886 stellte die Firma Schimmel & Komp. in Leipzig Salicylsäuremethylester her und bringt denselben unter dem Namen künstliches Wintergrünöl in den Handel. Nach G. M. Berringer löst man 10 Gewichtsteile Salicylsäure in 16 Teilen absolutem Methylalkohol, worauf man tropfenweise und unter Vermeidung von Erwärmung innerhalb 24 Stunden 18 Teile Schwefelsäure zufügt. Ist alles gemischt, so destilliert man im Dampfstrom aus einer Retorte ab (Chemik. Ztg. 11, 1887, Rep. S. 46, wo ½ Unze Salicylsäure, 2 Fluidunzen Methylalkohol, 1 Fluidunze Schwefelsäure angeführt ist; 1 gallon = 160 fluid ounces = 4,5436 l). Nach G. H. Bullock (Chemisches Centralblatt 3, 18, 1887, S. 416) ist das in den amerikanischen Handel gebrachte künstliche Wintergrünöl eine farblose Flüssigkeit vom Geruche des natürlichen Oeles, der Dichte 1,176 und dem Siedepunkte 203,5°. Beim Schütteln einiger Tropfen des Kunstproduktes mit Wasser tritt Trübung des Oeles ein; während natürliches Del sich sofort klar abscheidet, thut dies das künstliche nicht. Nach Trimble und Schröter hat das künstliche Del die Dichte 1,1833 bei 15° und siedet bei 217°; es ist frei von Gaultherphen, enthält aber außer Salicyl- auch Benzoesäure und besitzt nach dem Verseifen phenolartigen Geruch, während natürliches Del auch dann noch

fast ganz wie im unverseiften Zustande riecht. Das Unrichtige dieser Angaben, soweit sie sich auf die chemische Zusammensetzung des Oeles beziehen, wies Power nach; es ist keine Spur von Benzoesäure im künstlichen Oel von Schimmel & Comp. enthalten. Sehr energisch weisen auch Schimmel & Comp. selbst in ihrem Bericht vom April 1890 die sehr leichtsinnig gemachten Mitteilungen von Trimble und Schröter zurück. Sie führen ferner als Dichte ihres künstlichen Wintergrünöles 1,187 bei 15° und als Siedepunkt 219 bis 221° an und weisen schließlich darauf hin, daß das Produkt ihrer Fabrik neuerdings eine sehr wichtige Verbesserung erfahren hat. Nach B. Fischer enthält nämlich die Salicylsäure des Handels 0,5 bis 1 Prozent Kresotinsäuren (Oxytoluylsäuren $C_6H_4(OHCH_3COOH)$), deren Methylester dann auch dem künstlichen Wintergrünöl beigemischt bleiben werden; obschon ein Schaden hierdurch kaum angerichtet werden kann, wird seit November 1889 doch in der Fabrik nur kresotinsäurefreie Salicylsäure zur Bereitung des Methylsalicylsats benutzt. Letzteres ist also zweifellos rein und schon aus diesem Grunde dem natürlichen Oele entschieden vorzuziehen.

Andromedaöl. Nach J. Broughton (Jahresb. d. Chem. f. 1871, S. 807) liefert die Ericacee Andromeda Leschenaultii ein ätherisches Oel, welches fast reiner Salicylsäuremethylester ist und sich vom Wintergrünöl nur durch einen noch geringeren Gehalt an Gautherylen unterscheidet.

134. Das Porischöl.

Das Porischöl stammt vom Porisch, Sumpfsorst oder wilden Rosmarin (*Ledum palustre* L.), einer Ericacee, die im mittleren und nördlichen Europa auf Torfboden wächst. Sie ist narotisch giftig und wird häufig bei Bierfälschungen benutzt. Ihre jungen Zweige waren früher officinell (Seubert). Durch Destillation des blühenden Krautes mit Wasser enthält man das ätherische Porischöl (*Oleum Ledii palustris*; *essence de Ledon*). Dasselbe ist schwach rötlichgelb gefärbt, von scharfem brennendem Geschmack und durchdringend betäubendem Geruche. Es löst sich kaum in Wasser, leicht in Alkohol und Aether und reagiert sauer. Die Ausbeute beträgt nach Meißner 1,56 Prozent aus trocknen Blättern, nach Trapp 0,22 Prozent aus blühendem Kraute. Nachleder war der Meinung, das Oel sei in den Pflanzen fertig enthalten, aber aus einer in der Familie der Ericaceen verbreiteten neutralen Substanz, dem Ericolin, gebildet; er faßte das Oel als zum Teil oxydiertes Terpen auf (*Journ. Pharm. Chim.* [3] 23, 1853, p. 479). Beim Stehen setzt Porischöl ein Stearopten ab, welches fast geruchlos ist, in zarten, weißen glänzenden Prismen krystallisiert und beim Erhitzen sich unter Verbreitung betäubend wirkender Dämpfe verflüchtigt. Nach älteren Angaben von Grassmann und von Buchner wäre das Porischöl so reich an diesem Stearopten, daß es schon bei gewöhnlicher Temperatur erstarrt. Auch J. Trapp beschreibt das Porischöl als krystallinisch fette Masse von weißgelber Farbe, durchdringendem Geruch und brennendem Geschmack, sowie von schwachsaurer Reaktion (*Zeitschrift für Chemie* 12, 1869, S. 350). Als Bestandteile führt Trapp einen flüssigen gelben Körper und ein krystallinisches seidenglänzendes Stearopten an, welche beide Substanzen man durch Filtration (Trichter mit Glaswolle verstopft) trennen kann; allerdings scheidet dann das Filtrat noch Nadeln aus, welche man durch Umkrystallisieren aus Alkohol reinigen kann. Der flüssige Anteil verbindet sich mit $NaHSO_3$ zu einer weißen kautschukähnlichen Masse, welche bei Destillation mit Säuren oder Alkalien das Eäopten wieder frei gibt. Willigt und nach ihm Fröhde schildern aber das Porischöl als Flüssigkeit. Fröhde (*Journ. f. prakt. Chemie* 82, S. 181) behauptet sogar, das Porischöl scheide selbst bei starker Abkühlung kein Stearopten aus. Wird das Oel mit Kalilauge geschüttelt, so bilden sich zwei Schichten; die obere besteht aus dem mit Kalilauge nicht in Reaktion tretenden Stoffen, nämlich aus einem bei 160° siedendem Terpen $C_{10}H_{18}$ und dem bei 240 bis 242° siedenden Ericinol $C_{10}H_{18}O$. Beide Stoffe lassen sich durch fraktionierte Destillation trennen: das Ericinol ist eine bläulich grüne Flüssigkeit von unangenehmem Geschmack und Geruch, und es zerfällt sich beim Kochen mit Kalilauge unter Abspaltung eines Terpens. Die untere wässerig alkalische Schicht enthält die Kalisalze der Butter-, Essig- und Valeriansäure in sehr geringen Mengen, außerdem aber die Kaliumverbindung einer Substanz von der Formel $C_8H_{16}O_4$, welche Fröhde als Ledonsäure be-

zeichnet. Die freie Säure bildet ein braunes zähes Del von durchdringendem Geruche. Diese Angaben klingen nicht sehr wahrscheinlich. — Weiter hat Zwanow aus den Blättern und Spitzen von *Ledum palustre* reichlich Krystalle von *Ledum-lampfer* erhalten, der bei 101° schmolz, bei 174° kochte und in alkoholischer Lösung rechtsdrehend war. Seine Formel war $C_6H_8O_2$, während Trapp (Berl. Ber. 8, 1875, S. 542) dieselbe zu $C_{22}H_{34}O$ angibt. E. Hjelt und U. Collan (Berl. Berichte 15, 1882, S. 2500) geben die Formel $C_{22}H_{34}O_2$, während B. Nicca (Berliner Berichte 16, 1883, S. 2311) aus 14 Analysen die Formel $C_{18}H_{26}O$ oder $C_{18}H_{28}O$ ableitet. Letzterer fand als Schmelzpunkt 104 bis 105° und als Dampfdichte 8,1. Nach B. Nicca und A. Gorbow (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1257) siedet das ätherische Porsöl bei 270° und besteht fast ausschließlich aus *Ledum-lampfer*. Der letztere liefert, wenn er im zugeschmolzenen Glasrohr mit Essigsäureanhydrid bis 150° erhitzt wird, ein farbloses flüssiges Sesquiterpen $C_{18}H_{26}$ mit $D = 0,9349$ bei 0° und dem Siedepunkte gegen 264° und ist sonach als Hydrat des Sesquiterpens $C_{18}H_{26}O = C_{18}H_{24} \cdot H_2O$ aufzufassen. Das Sesquiterpen selbst bildet den flüssigen Anteil des Porsöles, so daß letzteres also hauptsächlich *Ledum-lampfer* $C_{18}H_{26}O$ (Schmelzpunkt 104 bis 105° ; in Nadeln sublimierbar) und wenig Sesquiterpen $C_{18}H_{24}$ ($D = 0,9349$ bei 0° ; Siedepunkt 264°) besteht.

135. Das Spanisch-Flieder- oder Lilaböl.

Der spanische Flieder (*Syringa vulgaris* L.), ein überall im Garten- und öffentlichen Anlagen gepflanzter Baum aus der Familie der Oleaceen, besitzt Blüten von sehr starkem, angenehmem Geruch. Aus diesen Blüten gewinnt man durch Maceration oder Absorption die Fliederpomade, deren weingeistiger Extrakt die Fliederessenz bildet. Letztere riecht fast ganz wie Tuberose und dient daher als Ersatz für die sehr seltene Tuberosenessenz (Hirzel, Piesse). Man kann aber auch nach Favrot den Blumenblättern der *Syringa* ein ätherisches Del entziehen, wenn man dieselben mit Aether extrahiert und den ätherischen Auszug immer von neuem auf frische Blätter gießt bis er gesättigt ist. Er scheidet sich dann beim Stehen in zwei Schichten, von denen die oberste abgehoben und der Destillation unterworfen wird. Das Destillat läßt man in der Luft stehen, damit der Aether abdunstet und erhält als Rückstand eine dickliche, bernsteingelbe Masse, das Lilaböl. Wird diese filtriert, so läuft ein gelbes flüssiges Del ab, welches nach den Blüten riecht und beim Stehen noch mehr Stearopten ausscheidet, während auf dem Filter ein wachsähnliches Stearopten hinterbleibt (Maier). Bemerkt sei, daß häufig auch die Blüten von *Philadelphus coronarius* L., die sog. Zimtrösschen oder Blüten des wilden Jasmins, des Pfeifenstrauches (Familie der Saxifragaceen) unter den Namen „Lila“, französisch „seringa“ gehen. Aus denselben läßt sich kein Del, wohl aber eine Pomade gewinnen, welche als Ersatz der Orangenblütenpomade dient (Hirzel, Piesse).

136. Das Rosenholzöl.

Das Rosenholzöl stammt von *Convolvulus scoparius* L. und *C. floridus* L., zwei auf den kanarischen Inseln wachsenden Convolvulaceen oder Windenarten. Holz und Wurzeln der Pflanzen enthalten das echte Rosenholzöl. Doch gehen auch noch eine Reihe anderer wohlriechender Hölzer unter dem Namen Rosenholz, so z. B. als westindisches Rosenholz, von Jamaika stammend, das von *Amyris balsamifera* L., Familie der Burseraceen, welches auch Citronenholz heißt; als brasilianisches Rosenholz das von *Triptolomaea*, Familie der Leguminosen (Seubert). Auch das Del der Wurzel von *Genista canariensis* L., Familie der Papilionaceen, wurde als Rosenholzöl verlaufs. Man gewinnt das Del, indem man das Holz oder die Wurzeln nach vorheriger Zerkleinerung und Einweichung mit Wasser der Dampfdestillation unterwirft. Die Ausbeute aus Holz der Convolvulaceen beträgt 0,2 bis zu 3 Prozent.

Das Rosenholzöl (*Oleum Ligni Rhodii*; *Essence de Bois de Rose* ou de *Rhodes*, fälschlich auch *Essence de Jacaranda*; *Rhodium oil*) ist etwas dickflüssig, hellgelb, mit der Zeit leicht braun werdend; von angenehmem, aber wenig nach-

haltigem Rosengeruch und bitter gewürzhaftem Geschmack. Seine Dichte beträgt 0,9064 bei 15,5°, nach anderen 0,9042. Es siedet bei 249° und ist linksdrehend. Nach J. S. Gladstone besteht es zu 80 Prozent aus einem bei 249° siedenden Terpen $C_{10}H_{16}$, welches nach Santelholz und Rosen riecht (Jahresb. f. Chemie 1863, S. 545). Ehe das Rosengeranium- und die Andropogonöle zur Verfälschung des Rosenöles benutzt wurden, diente hierzu besonders das Rosenholzöl. Seitdem hat es an Bedeutung verloren; man gewinnt es hauptsächlich aus den Abfällen, die sich bei Herstellung von Rosenholzperlen für Rosenkränze ergeben und verwendet es zu Parfümerien. Nicht selten wird es mit Ricinus- und Kopaiwabalsamöl verfälscht. Nach Schimmel & Comp. besteht das Rosenholzöl des Handels überhaupt bloß aus einer Mischung verschiedener ätherischer Öle, worunter sich Rosenöl befindet. Reines Rosenholzöl ist nach Angabe der genannten Firma eine goldgelbe Flüssigkeit von höchst angenehm rosenartigem Geruche, welche schon bei + 12° in nadel-förmigen Krystallen erstarrt (Chemil. Ztg. 11, 1887, S. 450).

137. Das Thymianöl.

Oleum Thymi. Essence de Thym. Thyme oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Thymianpflanze (*Thymus vulgaris* L.), zur Familie der Labiaten gehörig, ist ein niedriger in Südeuropa heimischer, bei uns in Gärten gezogener Halbstrauch mit länglichen, am Rande zurückgerollten, unten weißfilzigen Blättern und hellvioletten Blüten. Die Blätter besitzen einen starken aromatischen Geruch (Seubert). Nach Flüssiger werden bei der provençalischen Stadt Grasse jährlich 40000 kg Thymian, der dort wild wächst, geerntet und an Ort und Stelle in einfachen kupfernen Blasen destilliert (Chemil. Ztg. 8, 1884, S. 1294). Es wird in der Regel das frisch blühende Kraut zur Destillation benutzt. Die Ausbeute ist verschieden bei frischem und trockenem Kraut, nämlich bei letzterem 0,66 und bei ersterem 0,79 Prozent im Durchschnitt (Maier), so daß sich also die Verwendung des frischen Krautes empfiehlt.

Physikalische Eigenschaften. Das frische Thymianöl ist dünnflüssig, älteres etwas dickflüssiger. Es ist im rohen Zustande grünlichgelb bis rot, im rektifizierten farblos; doch färbt sich letzteres beim Stehen gelb bis braunrot. Der Geruch ist stark und angenehm, wie der der Pflanze; der Geschmack in der Regel kampherartig kühlend und etwas beißend. Die Dichte des Thymianöls wird verschieden angegeben; die Werte liegen zwischen 0,87 und 0,90. Williams (1889) führt 0,892 bis 0,893 bei 15,55° für rotes Del von Mitcham an; der Bericht von Schimmel & Comp. vom April 1890 zeigt die höchsten bisher gefundenen Zahlen, nämlich für eigenes Destillat aus trockenem französischem Thymian (teils importiert, teils im Inlande gezogen): 0,909 bis 0,911; für rohes rotes französisches I^a Del 0,903; für rektifiziertes französisches Del 0,874; für rektifiziertes spanisches Del 0,939; für eigenes Destillat aus frischem (bei Leipzig gezogenem) französischem Thymian 0,934 und aus deutschem Thymian 0,927. Jedenfalls besitzt das Del aus frischem Thymian höheres spezifisches Gewicht, als solches aus trockenem Kraute. Der Siedepunkt des Thymianöls wird von Williams zu 170 bis 180° angeführt. Das Thymianöl ist leicht in Alkohol und Aether, jedoch auch in Wasser etwas löslich, und dreht den polarisierten Lichtstrahl links. Das frische rektifizierte Del reagiert neutral, altes rotes Del sauer.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach E. Doveri (Liebig's Annalen 64, 1848, S. 374) ist das rohe Thymianöl rotbraun und setzt nach einiger Zeit ein Stearopten ab. Das Del fängt

bei 150° zu kochen an; die Temperatur steigt schnell auf 175°, langsam bis 180°, wieder schnell auf 230 bis 235°. Da also zwei ziemlich konstante Siedeperioden (175 bis 180 und 230 bis 235°) vorhanden sind, besteht das Öl voraussichtlich aus zwei Hauptbestandteilen. Die Fraktion 175 bis 180° nimmt Chlorwasserstoff in großen Mengen auf, färbt sich damit rotbraun, nimmt angenehmen kampherartigen Geruch an und scheidet beim längeren Stehen einige Krystalle aus; unter 0° erstarrt sie. Die Fraktion 230 bis 235° ist ölig, von starkem Geruch und saurer Reaktion und der Zusammensetzung 78,7 Prozent C; 10 Prozent H; 11,3 Prozent O, woraus Doveri die Formel $C_{10}H_{14}O$ berechnet (theoretische Dampfdichte 5,28; gefundene 5,511 und 5,546). Durch sehr oft wiederholte Destillation über Phosphorpentoxyd wird aus diesem Körper ein Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{14}$ (89,2 Prozent C; 10 Prozent H) gewonnen, der gegen 180° zu kochen schien und wahrscheinlich neben einem Kampher in der Fraktion 175 bis 180° fertig gebildet enthalten ist. — Die folgenden Untersuchungen des Thymianöls führen von A. Fallemann her. Derselbe nennt das Stearopten, welches Thymianöl beim Stehen ausscheidet, Thymol. Durch Umkrystallisieren aus Alkohol gewinnt man dasselbe rein. Es ist ein fester, krystallisierter, bei 44° schmelzender und bei 230° unverändert destillierender Körper. Das einmal geschmolzene Thymol bleibt lange flüssig; auf solche Ueberschmelzung ist zurückzuführen, daß man das Thymol im Thymianöl lange übersehen hat. Die Formel des Thymols ist $C_{10}H_{14}O$. Es verbindet sich mit Natron und Kali, was man zu seiner Gewinnung aus dem Öle benutzen kann. Die Fraktion 225 bis 235° des Thymianöls ist fast reines Thymol. Aber auch in der Fraktion von 185 bis 225° sind noch reichlich 33 Prozent Thymol enthalten. Man schüttelt diese Fraktion mit starker Natronlauge aus und löst so das Thymol weg, während eine ölige Flüssigkeit oben auf schwimmt. Die geringen Thymolmengen in den Anteilen von 175 bis 180° bindet man durch Destillation über Aetkali und erhält so ein Destillat von angenehmem Thymiangeruch, farblos, bei 165° siedend. Es ist dies das Terpen Thymen $C_{10}H_{16}$ (Journ. Pharm. Chim. [3] 24, 1853, p. 274). Das Thymen ist linksdrehend, während Thymol inaktiv ist. Letzteres ist isomer mit Karvakrol; es geht bei der Oxydation in Thymol $C_{10}H_{14}O_2$, einem Homologes des Chinins über, bei Reduktion dagegen in Thymolol $C_{10}H_{16}O_2$, ein Homologes des Hydrochinons (Comptes rendus 39, 1854, p. 723). Das Thymol macht etwa die Hälfte des Öles aus und krystallisiert in schiefen rhombischen Prismen aus dem Öle, in Tafeln aus alkoholischer Lösung. Sein Geschmack ist stechend und pfefferartig; es ist in Wasser nur wenig, in Alkohol sehr leicht löslich. Das Thymen siedet bei 160 bis 165° und besitzt $D = 0,868$ bei 20°. Aber neben ihm ist auch Cymol $C_{10}H_{14}$ vorhanden und aus der Fraktion 170 bis 176° durch Schütteln mit Schwefelsäure zu gewinnen, indem sich hierbei das Thymen auflöst. Thymol bildet mit Alkalien eine in Wasser und Alkohol leicht lösliche Verbindung, welche durch jede Säure leicht zerlegt wird; dagegen wirkt Ammoniak auf Thymol nicht ein (Liebig's Annalen 101, 1857, S. 119. — 102, 1857, S. 119). Nach H. Müller (Berl. Ber. 2, 1869, S. 130) wäre übrigens die oben angeführte Trennung von Thymen und Cymol unzulässig, da auch Cymol sich bei kräftigem Schütteln leicht mit Schwefelsäure verbindet. A. Engelhardt und P. Fatschinoff konstatierten, daß aus Thymol bei Behandlung mit P_2O_5 Propylen C_3H_6 und γ -Kresol $C_6H_4(OH)CH_3$ entstehen; letzteres siedet gegen 190° (Berl. Ber. 2, S. 510). Die erste gelungene Synthese des Thymols führte O. Widmann aus, indem er Ruminol $C_6H_5C_2H_4COH$ zunächst in Nitroruminol überführte; auf dieses so dann Phosphorpentachlorid einwirken ließ und Nitrocymplenchlorid $C_6H_5NO_2C_2H_4CHCl_2$ erhielt, welches bei der Behandlung mit naszierendem Wasserstoff Cymidin $C_6H_5NH_2C_2H_4CH_3$ liefert; endlich Cymidinsulfat mit salpetriger Säure behandelte, wobei Thymol entsteht (Berliner Berichte 15, 1882, S. 166). Doch ist hier nicht der Ort, die verschiedenen, auf Thymol bezüglichen Untersuchungen vollständig wiederzugeben; es sei nur daran erinnert, daß Thymol ein Metacymphenol $C_6H_5C_2H_4(OH)CH_3$ ist (vergl. S. 129).

Aus den besprochenen Untersuchungen geht hervor, daß Thymianöl als Hauptbestandteile Thymol $C_{10}H_{14}O$ und Thymen $C_{10}H_{16}$, als minder wichtigen Nebenbestandteil Cymol $C_{10}H_{14}$ enthält. Das Thymen dürfte wohl als Linkspinen angesehen werden. Ueber die Mengenverhältnisse der drei Bestandteile des Thymianöls ist wenig

bekannt; nach Stohmann, wie nach Deite, ist das zur Zeit im Handel befindliche Del oft sehr arm an Thymol, was aber an bereits geschehener Entziehung desselben aus dem Oele liegt; ja mitunter soll es nur flüssige Phenole enthalten. Nach Schimmel & Comp. beträgt der Thymolgehalt eines von der Firma selbst destillierten Oels, welches besser als französisches oder spanisches Del war, gegen 15 Prozent.

Nach der Ph. G. II. soll in Spiritus gelöstes Thymianöl auf Zusatz von einem Tropfen Eisenchlorid keine gelblichrote Farbe annehmen; dies stimmt aber nicht für wirklich reines, seiner Phenole nicht beraubtes Del, welches vielmehr eine schmutzig grünlichbraune, später rötlich werdende Färbung zeigt. Der Grund hierfür wird darin gesucht, daß Thymianöl neben Thymol noch ein zweites Phenol enthält, dem jene Farbenreaktionen zukommen (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 452, 1859). Altes Thymianöl endlich rötet Lackmus, was von einer geringen Menge Essigsäure und höherer Fettsäure herrühren soll (Mierzinski, Riechstoffe). Die meisten wichtigeren chemischen Reaktionen des Thymianöls wurden bereits erwähnt. Noch sei an das Verhalten gegen Jod erinnert, wovon nach Williams 168 bis 181,5 Prozent langsam gelöst werden. Ebenso soll das Del 1 bis 2 Prozent Natrium absorbieren (rotes Del). Nach Sager scheidet ein gutes Thymianöl, von welchem man einen kleinen Tropfen auf eine möglichst große Fläche ausbreitet, schon für das Auge wahrnehmbare Thymolkörperchen aus, welche nach einigen Stunden krystallinisch erscheinen. Die Beobachtung wird durch Benutzung des Mikroskops erleichtert.

Verfälschungen, Verwendung. Das Thymianöl wird mitunter durch Terpentinöl, auch wohl durch Petroleum verfälscht. Hauptsächlich aber ist ihm häufig das Thymol entzogen, wodurch es an Wert für die Heilkunde verliert; denn nur auf dem Thymol beruht seine Verwendung als medizinische Substanz (vergl. Thymol). Sonst dient es auch zu Parfümeriezwecken, z. B. im Gemisch mit anderen Riechstoffen beim Parfümieren von Seifen; ferner bei der Bereitung von Riechstoffen und Mundwässern u. s. w. Im Handel sind besonders das französische und südspanische Del gesucht; doch eignet sich für pharmazeutische Zwecke besonders das Del von Schimmel & Comp., weil dasselbe zuverlässig rein und normal beschaffen ist.

Thymol $C_{10}H_{14}O = C_6H_5(1:3:4)CH_2OH$. Man kann, wie schon früher erwähnt, das Thymol aus Thymianöl oder aus Ajowanöl (vergl. S. 312) gewinnen, und zwar nach 2 verschiedenen Methoden: 1. durch Abflüßung; 2. durch Ausschütteln mit Natronlauge und Zersetzung der alkalischen Lösung durch Salzsäure. In Deutschland wird das Del stets aus dem indischen Ajowan samen gewonnen, dessen ätherisches Del man mit Dampf abtreibt und dann bis zum Auskrystallisieren des Oeles abflüßt (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 548). Als Nebenprodukt ergibt sich hierbei Thymen, welches als ordinäres Seifenparfüm verwendet werden kann; nur muß der außerordentlichen Stärke des Geruches Rechnung getragen werden (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 420). Die Eigenschaften des Thymols wurden schon erwähnt (Schmelzpunkt 44 bis 50°; Siedepunkt 222 bis 230°). Reines Thymol löst sich in 5 Gewichtsteilen Natronlauge von 10 Prozent Gehalt bei 30 bis 40° C. klar auf; die Lösung ist farblos oder schwach rötlich, dunkelt aber bei längerem Stehen nach. Enthält das Thymol noch Thymen, so scheidet sich dasselbe bei dieser Reaktion unter vorhergehender Trübung der Flüssigkeit in Oeltröpfchen aus. — Das Thymol wird vorzugsweise als vorzügliches Antiseptikum benutzt; es kommt in seiner Wirkung dem Sublimat am nächsten. Am bedeutendsten war sein Verbrauch, während der Choleraepidemie 1884. Es ist dabei in Rechnung zu setzen, daß Thymol auch innerlich ohne schädliche Neben- oder Nachwirkung gebraucht werden kann. Neuerdings wird Thymol (in 0,1 bis 0,3 prozentiger Lösung) innerlich gegen Diphtheritis und (durch Inhalieren von 0,05 prozentiger Lösung) gegen Reuchhusten benutzt. Soll Thymol in Pulverform innerlich gegeben werden, so ist das Pulvern in eisernen Mörsern unter Vermeidung zu starken Druckes vorzunehmen, weil

Thymol beim Pulvern in Porzellan stark elektrisch wird und sich infolgedessen ballt und anhaftet (Chemil. Ztg. 10, 1886, S. 1324. — 13, 1889, S. 452, 1359. — Berichte von Schimmel & Comp. 1890). Immerhin ist Thymol bei innerlicher Anwendung mit Vorsicht zu gebrauchen, da größere Dosen toxische Wirkung äußern; allerdings infolge der Schwerlöslichkeit des Thymols (1 Teil Thymol in 333 Teilen Wasser) nur schwach. Eine eigentlich ägende Wirkung, wie Phenol, besitzt Thymol bei äußerlicher Anwendung nicht (Husemann). Das Aristol ist eine durch Einwirkung von Jod-Jodkaliumlösung auf Thymol in alkalischer Lösung erhaltene Verbindung $C_{10}H_{14}O_2J_2 =$ Dijodithymol, welche als geruchloser Jodoformersatz dient (Eichhoff) (Chem. Centralbl. 61, 1. Bd. 1890, S. 487, 648), vom Organismus nicht resorbiert wird und sich bei Hautkrankheiten sehr bewährt hat. Aristol muß im Dunklen aufbewahrt werden.

138. Das Monarden- oder Pferdeminzöl.

Das amerikanische Pferdeminzkraut (Horse-Mint; *Monarda punctata* L. aus der Familie der Labiaten) liefert bei Destillation mit Wasserdämpfen ein ätherisches Öl, über welches zuerst A. E. Arppe Mitteilungen machte (Liebig's Annalen 58, 1846, S. 41). Das Öl scheidet sich leicht in einen flüssigen und einen festen Anteil, welche gesondert untersucht wurden. Das Eläopten bildet eine gelbrote, nach Thymian riechende Flüssigkeit, welche bei der Rectifikation mit Wasser hellgelb wird. Das gereinigte und getrocknete Öl siedet bei 224° und färbt sich dabei etwas dunkler. An der Luft verharzt es leicht und wird hierbei braun und dickflüssig. Das Stearopten bildet große gelbliche Kristalle von Thymiangeruch, welche nach dem Abpressen und Destillieren mit Wasser als Destillat ein farbloses, nur sehr langsam erstarrendes Öl liefern. Beim Erstarren entstehen große regelmäßige rhombische Kristallblätter neben undurchsichtigen, kugeligen, amorphen Aggregaten. Wird das rohe Stearopten für sich destilliert, so erstarrt das Destillat sofort. Auch das gereinigte Stearopten besitzt Thymiangeruch und brennend scharfen Geschmack, schmilzt bei 48° und erstarrt (wenn nicht Ueberhitzung stattfand) bei 38° . Es siedet bei 220° . In Äther und Alkohol ist es leicht löslich und entspricht nach seiner Zusammensetzung der Formel $C_{10}H_{14}O$. Es ist kein Zweifel, daß hier Thymol vorliegt. Und zwar enthält das Monardenöl nach Schimmel & Comp., welche es seit 1884 herstellen, 20 bis 30 Prozent Thymol, ist also daran reicher als Thymianöl (Chemil. Ztg. 9, 1885, S. 1326). Nach F. Schrötter enthält das Monardenöl 50 Prozent eines linksdrehenden Terpens $C_{10}H_{16}$ und bis zu 25 Prozent rechtsdrehendes Thymol $C_{10}H_{14}O$. Der Rest (25 Prozent) besteht aus verschiedenen Oxydationsprodukten, einem rechtsdrehenden Campher $C_{10}H_{16}O$, sowie Ameisen-, Essig- und Buttersäure, alle drei wohl in Form von Estern, da das Öl neutral reagiert. Bezüglich des Thymols ist noch besonders darauf hinzuweisen, daß dasjenige aus Thymianöl inaktiv ist. Ferner soll Monardenöl-Thymol im frischen Öle unkrystallisierbar sein, dagegen um so leichter bei Abkühlung auskrystallisieren, je älter das Öl wird (Chem. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 102). Mitteilungen über die physikalischen Eigenschaften des Öles fehlen. Es wird seit 1819 in Amerika im Gemisch mit Olivenöl zu Einreibungen bei lokalen schmerzhaften Leiden angewendet, auch innerlich als Stimulans verwendet (Husemann), dürfte sich seines hohen Thymolgehaltes wegen aber auch als Antiseptikum, wie vielleicht zur Thymolgewinnung empfehlen.

139. Das Quendelöl.

Feldkümmelöl, Feldthymianöl, Feldpoleöl. Oleum Serpylli. Essence de Serpolet. Mother of Thyme oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Feldkümmel oder Quendel (*Thymus Serpyllum* L.) ist bei uns an sonnigen Felddrainen häufig und besitzt stark aromatisch riechendes Kraut und ebensolche hellrötliche Blüten. Zur Gewinnung des Öls benutzt man das blühende Kraut, welches mit Wasser oder Wasserdämpfen destilliert wird. Die Ausbeute ist nach Klima und Standort verschieden; am reichlichsten bei südlichem Klima und kalkreichem oder mergligem Boden. Die Angaben schwanken zwischen 0,072 und 0,42

Prozent (frisch blühendes Kraut von Paris 0,072; von Grasse 0,42; nach Hagen 0,18; trockenes Kraut 0,09; nach Schimmel & Comp. 0,2 Prozent).

Physikalische Eigenschaften. Das frische Quendelöl ist dünnflüssig und gelb bis gelbbraunlich; mit zunehmendem Alter wird es aber dickflüssig und tief rot. Es hat den angenehmen Geruch der Pflanze, etwas citronenartig, und schmeckt bitter gewürzhaft. Doch scheinen auch Oele mit abweichendem, weniger angenehmen Gerüche vorzukommen (z. B. solches von Sevilla). Die Dichte des Oels ist 0,893 bis 0,916 (Zeller). In Weingeist ist das Del leicht löslich, mit Wasser bildet es eine trübe Flüssigkeit, die sich langsam klärt.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach J. S. Gladstone (Jahresb. d. Chemie f. 1863, S. 545) besteht das Del fast gänzlich aus einem Terpen, wogegen E. Buri (Chem. Industrie 1, 1878, S. 270) darin ungefähr 3 Prozent eines Phenols mit Thymiangeruch, ferner geringe Mengen eines zweiten Phenols, endlich wenig Essigsäure und sehr wenig einer höheren Säure fand. Das erste Phenol ist bei -10° noch flüssig und gibt in alkoholischer Lösung mit Eisenchlorid eine schwach gelbgrüne Färbung; seine Sulfosäure liefert ein amorphes Kalisalz, so daß hier also nicht Thymol vorliegt. Das zweite Phenol wird durch Eisenchlorid intensiv bräunlichviolett gefärbt. Nach E. Jahn (1879) soll Quendelöl 1 Prozent Phenole, ferner Thymol und Karvakrol enthalten. Die ausführlichste Untersuchung des Oeles endlich rührt von P. Fehve her (Comptes rendus 92, 1881, p. 1290). Das Del liefert zwei Hauptfraktionen; die erste von 170 bis 200° ist ungefärbt, die zweite von 200 bis 250° stark gefärbt. Die rektifizierte erste Fraktion siedet bei 175 bis 177° , ist farblos, riecht nach Citrone und besitzt $D = 0,873$ bei 0° . Ihr Drehungsvermögen ist sehr schwach, die gesundene Dampfdichte 4,78 und die Formel $C_{10}H_{14}$; es liegt also Cymol vor, freilich noch vielleicht durch Spuren eines Terpens verunreinigt. Wird die zweite Fraktion mit Natronlauge geschüttelt und dann unveränderter Kohlenwasserstoff mit Aether weggelöst, so hat man in der alkalischen Flüssigkeit etwa vorhandene Phenole gelöst. Man gibt Salzsäure zu und schüttelt mit Aether aus, dunstet den Aether des Auszuges ab und rektifiziert den Rückstand. Derselbe bildet eine farblose, ölige, bei 233 bis 235° siedende Flüssigkeit, welche nach Feldkummel riecht, die Dichte 0,988 bei 0° besitzt und auch in einer Kältemischung nicht erstarrt. Die Zusammensetzung entspricht der Formel $C_{10}H_{14}O$ ganz genau, so daß hier ein flüssiges Thymol vorliegt. Letztere Angabe ist jedoch nach E. Jahn (Berliner Berichte 15, 1882, S. 819) irrthümlich, insofern nicht ein flüssiges Thymol, sondern eine Mischung von Thymol mit dem isomeren Karvakrol vorhanden ist. Allerdings ist die Menge des letzteren sehr gering.

Sonach besteht Quendelöl aus Cymol $C_{10}H_{14}$ und Thymol $C_{10}H_{14}O$ nebst wenig Karvakrol $C_{10}H_{14}O$ und vielleicht Spuren eines Terpens $C_{10}H_{16}$.

Jod wird von Quendelöl in ziemlichem Betrage aufgenommen, wobei Erhitzung eintritt. Bei 85° brennt das Gemisch an. Salpetersäure färbt das Del in der Kälte dunkelbraun und verharzt es in der Hitze. Schwefelsäure verdickt es unter Dunkelbraunrot- bis Carmoisinrothfärbung.

Verwendung. Das Quendelöl wurde früher medizinisch als Carminativum gegeben, sowie als Zusatz bei stimulierenden Bädern benutzt. Auch als Augenmittel, wie bei Herstellung von Salben und Pflastern fand es Benutzung. Zur Zeit kommt es nur noch sehr selten in Anwendung, etwa als Ersatz von Thymianöl in der Parfümerie. In Paris wird das Del zweimal im Jahre, nämlich das erste Mal in den Monaten Mai und Juni, das zweite Mal im Herbst dargestellt (Piesse).

140. Das Pfefferminzöl.

Oleum Menthae piperitae. Essence de Menthe poivrée. Peppermint-oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Pfefferminze (*Mentha piperita* L.) gehört zur Familie der Labiaten; ihr Kraut riecht gewürzhaft und ist officinell, dient aber auch zur Gewinnung des Pfefferminzöls. Das beste Pfefferminzöl kommt von Mitcham in der englischen Grafschaft Surrey. Aber auch in Nordamerika hat der Anbau sehr zugenommen; so sind in den Staaten New York (Wayne County) und Ohio 400 ha, in Michigan (St. Josef County) 800 ha mit Pfefferminze bepflanzt. 100 a geben in der Regel 7,3 kg Pflanzen zur Destillation, im Werte von etwa 55 Mark. Man pflanzt die Wurzeln der Pfefferminzpflanzen dicht nebeneinander in Reihen, zwischen denen Raum zum Beschreiten der Pflanzung gelassen bleibt. Gegen Ende August geschieht der Schnitt; das Kraut wird (wie Heu) zu Haufen geschichtet und nach einigen Tagen der Trocknung in die Fabriken gebracht. Vor dem Schnitte muß alles Unkraut, welches sich gern zwischen den Pfefferminzpflanzen ansiedelt und dann die Güte des Oels schwer schädigt, ausgerissen und beseitigt werden. Die Ernte des ersten Jahres ist die beste; aber erst nach fünf Jahren muß man die Felder umpflügen und wechseln. Der Destillationsapparat ist auf Dampfbetrieb berechnet. Die Blase besteht aus einem hölzernen Fasse, in welches man die Kräuter mit den Füßen einstampft. Dann setzt man den Helm luftdicht auf und läßt vom Boden aus Dampf eintreten. Von etwa 100° an fängt das Öl an abzudestillieren. Es entweicht durch den Hals der Retorte mit den Wasserdämpfen in den Schlangenkühler. In der Vorlage sammelt sich das Öl an der Oberfläche an und wird mit Röhrchen abgesaugt, aus denen man es in zinnerne Flaschen füllt. Der getrocknete Destillationsrückstand bildet ein gutes Futter für Schafe.

Von England aus werden jährlich etwa 6000 kg Pfefferminzöl ausgeführt; der Reingewinn macht etwa 18 Prozent aus. Die Pfefferminze findet bei Mitcham alle Bedingungen zu ihrem Gedeihen: gemäßigte Temperatur, feuchten und sandigen Boden. Man baut dort zwei Sorten, die weiße und die schwarze Pfefferminze. Die letztere Spielart hat dunklere Blätter und Blüten als die gewöhnliche weiße Varietät; sie liefert ein minder feines Öl, als weiße Pfefferminze, so daß der Wert des Weißpfefferminzöles um etwa 23 Mark für das Kilogramm höher steht. Dagegen ist die schwarze Pfefferminze viel widerstandsfähiger gegen die Einflüsse von Klima und Witterung und liefert reicheren Ertrag an Öl, nämlich etwa 20 Prozent mehr. — In Frankreich ist es besonders Grasse und Cannes in der Provence, welche Pfefferminzöl erzeugen, etwa 3000 kg jährlich. Seit der Bewässerung der Ebene von Gennevilliers wird auch hier die Pfefferminze im großen gezogen, wobei man die Erfahrung von Mitcham verwertet und ein dem Mitchamöl ebenbürtiges Produkt erzielt hat (Piesse). Das Öl von Lincolnshire (England) kommt dem feinsten Mitchamöl an Güte sehr nahe.

In Nordamerika wird die Pflanze hauptsächlich in den Staaten New York, Ohio und Michigan kultiviert. Die größten Anlagen in St. Josef County, Michigan, besitzt H. Hall von Three Rivers, der stets 16187 a mit Pfefferminze bepflanzt hat und in seinen 4 Destillieren täglich 227 kg Öl erzeugen kann. Die Gesamtproduktion an Pfefferminzöl in St. Joseph County beträgt 27000 bis 31000 kg. Andere Firmen sind H. T. Guschmann in Three Rivers, A. M. Todd in Nottawa, A. B.

Emery in Mendon, G. Anech in Centreville u. s. w. (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 292).

Der Anbau erfolgt in der schon beschriebenen Weise. Die Pflanzen werden in voller Blüte geschnitten und frisch oder getrocknet zur Destillation gebracht. Die Blasen bestehen aus hölzernen Fässern von etwa 1,83 m Höhe und Durchmesser; am Boden der Fässer liegen die mit dem Dampfessel verbundenen Dampfrohre. Wenigstens zwei Blasen sind stets im Betriebe, damit der letztere ununterbrochen geführt werden kann. Etwa 8 cm über dem Boden der Blase befindet sich der Siebboden, über welchen ein starker Eisenkranz fast vom Durchmesser des Fasses gelagert ist; derselbe besitzt schwere Querstangen und dient zum Herausnehmen der Beschickung nach beendeter Destillation: die Kräuter werden mit Hengabeln eingeworfen und von den Arbeitern festgestampft, bis $\frac{1}{2}$ des Fasses voll ist. Dann läßt man Dampf ein, welcher die Pflanzen erweicht und erneutes Nachfüllen von Kraut ermöglicht. Ist die Beschickung beendet, so schließt man die Blase, verbindet sie mit dem Kühler und beginnt die Destillation. Die Vorlage ist etwa 1,83 m hoch und 30,5 cm weit; von ihrem Boden aus biegt sich seitlich ein offenes Rohr aufwärts bis fast zur Höhe der Vorlage, welches den Abfluß des Kondenswassers ermöglicht. Die Destillation trockner Pflanzen verläuft dreimal so schnell, wie diejenige frischer Pflanzen. Nach A. M. Todd liefern 907,2 kg trockne Kräuter in einer halben Stunde 9,1 kg Del, dagegen ebensoviel grüne Kräuter nur 0,9 kg Del pro Stunde. An einem trocknen Septembertage wurden zwei gleiche Ladungen Pfefferminze auf demselben Felde geschnitten. Die eine Ladung wurde sofort destilliert und ergab 0,281 Prozent Del; die andere wurde 6 Monate getrocknet und dann zur Destillation gebracht, wobei sie 0,268 Prozent Del lieferte. Der geringere Ertrag kommt nach Todd daher, daß beim Trocknen Blätter und Blüten, welche das Del enthalten, zum Teil abfallen und verloren gehen, das Material also blärmer wird, dagegen nicht von Verdunstung des Deles. Der Feuchtigkeitsverlust der Kräuter beim Trocknen betrug 49,4 Prozent. Erst bei sehr langer Trocknung tritt allerdings teilweise Schädigung des Deles infolge eintretender Oxydation auf (Polyt. Centralbl. 26, 1860, S. 207. — Seifenfabrikant 6, 1886, S. 513 — 8, 1888, S. 461.) Die amerikanischen Anpflanzungen sind mit Pflanzen von Mitcham ausgeführt; das Del ist dem von Mitcham fast gleichwertig; es werden etwa 62000 kg Del in den Vereinigten Staaten erzeugt (1888). Nach Todd hat das Del aus getrockneten Pflanzen ein etwas feineres Aroma, als das aus frischer Pfefferminze.

Eine massenhafte Erzeugung von Pfefferminzöl findet in Japan statt. Das japanesische Del eignet sich allerdings seines unangenehm bitteren Geschmacks wegen, der wahrscheinlich durch einen Gehalt an Menthon $C_{10}H_{18}O$ bedingt ist, nicht für Genußzwecke, wohl aber als Seifenparfüm und zur Erzeugung billiger Toiletteartikel. Ebenso kann es zur Mentholgewinnung Verwendung finden. Es kommt als „getrenntes“ oder „ungetrenntes Del“ oder in Kristallen in den Handel; d. h. man bringt entweder nur den flüssigen oder nur den festen Anteil des Deles oder endlich das Gemisch aus beiden zum Verkauf, welches letzteres 30 bis 50 Prozent Kristalle von Menthol enthält.

In Japan finden jährlich zwei Schnitte der Pflanzen statt, im September bis Oktober und im November bis Dezember. Im Jahre 1885 wurden von Japan 8606, im Jahre 1886 schon 34020 kg Del ausgeführt; 1887 ergab die japanesische Ernte 72000 kg Pfefferminzöl; 1888 wurde sie auf 64000 kg geschätzt; 1889 kamen von Japan aus etwa 18960 kg flüssiges Del, 11230 kg Kristalle und 6630 kg ungetrennte Ware, also im ganzen 36820 kg, in den Handel (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 420, 1323. — 11, 1887, S. 450, 547. — 12, 1888, S. 1396. — 13, 1889, S. 1359. — Bericht von Schimmel & Comp. 1890, April S. 36).

Die Pfefferminze wird auch in Italien und Spanien, wie in Deutschland angepflanzt. Die Produktion Italiens betrug 1888 etwa 1200, die Deutschlands etwa 400 kg Pfefferminzöl (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451). In Deutschland wird die Pfefferminze an einigen Stellen Thüringens (Ringleben, Cölleda) in Menge

kultiviert. Sie liefert hier drei Schnitte; das Kraut wird auf Dörrapparaten, welche den für Trocknung von Obst oder Gemüse verwendeten gleichen, getrocknet und dann in den Handel gebracht. Die beste Pflanzzeit ist nach dem letzten Schnitte im Spätsommer; die Wurzelkeime werden in 20 cm Entfernung gepflanzt. Die Pfefferminze verlangt durchlässenden, etwas feuchten Boden und gedeiht gut, wenn für Bodenlockerung und Beseitigung des Unkrautes gesorgt wird. Thüringer Del ist mit seinem amerikanischen Oele gleichwertig (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1359). Ueber ein russisches Pfefferminzöl berichtet S. Andres (Chem. Centralbl. 61, 2, 1890, S. 63, 149).

Ganz besondere Beachtung verdient, daß nach A. Jardon die Pfefferminze zur Bildung von Blendlingen neigt, welche nicht den gewünschten Geruch besitzen, und weiter, daß auf den Pfefferminzfeldern zahlreiches Unkraut gedeiht, welches, wenn es mit zur Destillation gelangt, den Geruch des Oeles schwer schädigt. Ueber letzteren Punkt macht A. M. Todd einige Mitteilungen (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1406), welche sich auf die in Mitcham gemachten Anpflanzungen beziehen. Hier sind es namentlich *Erigeron canadense* L., ferner *Erechtites hieracifolia* Rafinesque und *Ambrosia trifida*, alle drei zu den Kompositen gehörig, welche auf den Feldern zwischen der Pfefferminze wachsen. Sie liefern unangenehm riechende flüchtige Oele, welche bei der Destillation dem Pfefferminzöle sich beimischen und dessen Geruch und Geschmack verschlechtern, natürlich auch den Mentholgehalt herabdrücken.

Der Ertrag an Pfefferminzöl ist nach Zeller 1,336 Prozent für trockenes Kraut. Nach Todd würden frische Kräuter pro Stunde 0,1 Prozent, trockene Kräuter in einer halben Stunde 1 Prozent Del liefern, während zwei weitere Angaben Todds die Ausbeute aus frischem Kraut zu 0,281 Prozent, die aus getrocknetem zu 0,268 Prozent anführen. Nach Schimmel & Comp. liefert frische Pfefferminze 0,3 und trockenes Kraut 1 bis 1,25 Prozent Del.

Physikalische Eigenschaften. Das rohe Pfefferminzöl ist grünlich bis gelb gefärbt (nach Martius mitunter durch Chlorophyll smaragdgrün). Durch Schütteln mit Knochenkohle oder durch Rectifikation erhält man es farblos; es färbt sich aber beim langen Stehen dunkler, selbst bräunlich. Es besitzt durchdringenden Pfefferminzgeruch und stark brennenden kampherartigen, hinterher anhaltend kühlenden Geschmack. Reibt man das Del unterhalb der Augen ein, so reizt es diese zu heftigen Thränen (Maier). Altes Del, auch japanisches Del schmecken unangenehm bitterlich. Die Dichte liegt zwischen 0,84 und 0,961; sie nimmt mit dem Alter zu. Nach Williams (1889) hat Mitchamöl $D = 0,903$ bis $0,908$ bei $15,55^{\circ}$; amerikanisches Del $D = 0,904$ bis $0,911$ bei $15,55^{\circ}$; japanisches Del $D = 0,896$ bis $0,9$ bei $15,55^{\circ}$. Die niederländische Pharmacopöe verlangt $D = 0,9$ bis $0,92$, welcher Bedingung das amerikanische Del, Marke F. S. & Co., entspricht. Das japanische Del zeigt nach B. C. Niederstadt (Chemik. Ztg. 10, 1886, Rep. S. 238) $D = 0,96$ bis $0,961$. Schimmel & Comp. führen für das Pfefferminzöl $D = 0,9$ bis $0,903$ bei 15° an. Der Siedepunkt liegt nach Kane bei 188 bis 193° , nach anderen bei $211,5^{\circ}$ (Mierziński, Riechstoffe); nach Williams für Mitchamöl bei $206,7$ bis $208,3^{\circ}$; für amerikanisches Del bei $204,4$ bis $205,6$; für japanisches Del bei 203 bis $204,4^{\circ}$. — Das Pfefferminzöl löst sich leicht in Spiritus von $D = 0,831$ bis $0,837$, ebenso müssen sich 5 Tropfen Pfefferminzöl in 20 Tropfen Eisessig lösen, welche Lösung allmählich eine dunkelblaue, kupferfarbig fluoreszierende Farbe annimmt, jedoch nur bei Luftzutritt (Polenske, Schimmel). Die Färbung wird durch flüchtige stickstofffreie Körper bedingt. Bei genügender Abkühlung scheidet das Del Stearopten ab; allerdings sind die Angaben über die Temperatur, bei welcher dies geschieht ver-

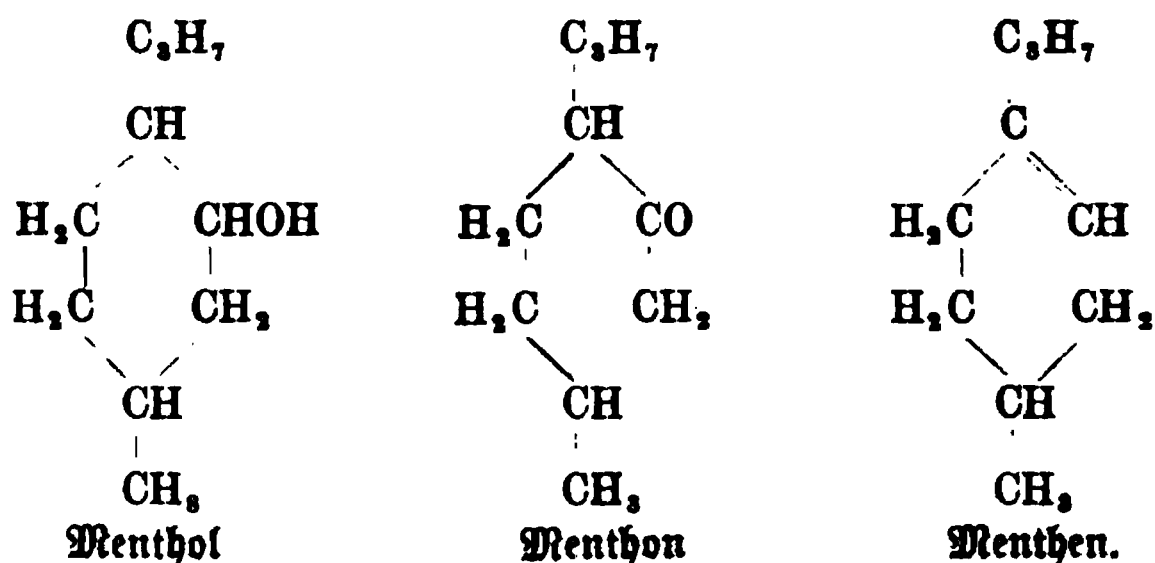
schieden (Dublanc, englisches Del bei 8° ; Martius, deutsches Del 22°); bei 0° soll ein gutes Del größtenteils erstarrt sein. — Das Pfefferminzöl ist linksdrehend und zwar finden sich folgende Angaben: englisches Del $\alpha_D = -34,29$; französisches Del $\alpha_D = -14,3^{\circ}$; japanisches Del im Soleil-Benque -105 bis -106° . — Endlich ist zu erwähnen, daß frisches Del neutral, altes sauer reagiert.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die ersten Untersuchungen des Pfefferminzöles rühren von Dumas, von Blanchet und Sell, von Walter und von Kane her. Nachdem schon 1771 Gaubius aus Pfefferminzöl von Utrecht Krystalle von Pfefferminzlampher erhalten hatte, den man aber lange Zeit für gewöhnlichen Kampher hielt, ermittelten einerseits Dumas, andererseits Blanchet und Sell für diesen bei Abkühlung aus dem Öle sich abscheidenden Körper die Formel $C_{10}H_{18}O$, welche durch Walters Dampfdichtebestimmung (5,62 statt 5,455) als richtig bestätigt wurde (1839). Der Pfefferminzlampher bildet farblose Prismen von Pfefferminzgeruch und Geschmack, die in Wasser wenig, in Alkohol sehr leicht löslich sind und nach genannten älteren Autoren bei 25 bis 34° schmelzen, bei 208 bis $215,5^{\circ}$ siedend. Der Kampher ist unzerseht flüchtig und brennt mit wenig rußender Flamme; er wird von Aethylalkohol gar nicht, von Brom sehr heftig angegriffen, wobei Bromwasserstoff entweicht und eine schöne rote Verbindung entsteht. Jod wirkt dagegen schwach ein. Wird Pfefferminzlampher mit wasserfreier Phosphorsäure erhitzt, so entstehen zwei Schichten, eine obere sehr bewegliche blutrote, eine untere schwere dunkelrote. Bei der Destillation geht ein farbloses Del über, während dunkelgefärbte Phosphorsäure im Rückstand bleibt. Wird das Destillat noch zweimal in gleicher Weise der Einwirkung von P_2O_5 ausgesetzt und rektifiziert, so bildet es schließlich eine leichtflüssige, farblose Substanz von angenehmem cymolähnlichem Geruch und erfrischendem Geschmack, welche sich in Alkohol löst, bei 103° siedet und $D = 0,851$ bei 21° besitzt. Der Körper besitzt die Formel $C_{10}H_{18}$ und heißt Menthen. — Wird Pfefferminzöl mit Kalium versetzt, so wird letzteres oxydiert; beim Erwärmen wird das Ganze trübe und trennt sich auf Zugabe von Wasser in zwei Schichten: eine rotgefärbte Kalilauge und ein Gemisch von unverändertem Öle mit Menthen. Chlornasserstoff wird von Pfefferminzöl in großen Massen aufgenommen, wobei das Ganze sich in eine dicke Masse verwandelt.

Besonderes Interesse erregte der Pfefferminzlampher, dessen nähere Beschaffenheit von Oppenheim studiert wurde (Liebig's Annalen 120, 1861, S. 350. — 130, 1864, S. 176). Nach ihm schmilzt japanischer Menthalampher im reinen Zustande bei 36° und siedet bei 210° ; er ist linksdrehend mit $[\alpha] = 59,6$. Seine chemischen Eigenschaften deuten darauf hin, daß er ein Alkohol $C_{10}H_{18}OH$ ist, für welchen der Name Menthol zu wählen ist. Allerdings gelang es Oppenheim nicht, aus dem Menthol einen Aldehyd oder die entsprechende Säure darzustellen; das Menthol würde als Homologes des Amylalkohols aufgefaßt werden können ($C_nH_{2n}O$). — J. S. Gladstone führt als Dichte des Menthols $0,9394$ bis $0,9515$ bei 20° , als Siedepunkt 225° und als Circularpolarisation -103 bis -114° an (Chem. News. 24, 1871, p. 283). Nach G. S. Bedett und A. Wright schmilzt Menthol bei 42° und siedet bei 212° , während Menthen bei $164,5$ bis $165,5^{\circ}$ siedet und mit Brom sich zu Tetrabromdelan $C_{10}H_{14}Br_4$ verbindet; beim Erwärmen liefert letztere Verbindung Cymol $C_{10}H_{14}$ (Jahresb. d. Chemie 1876, S. 504). M. Moriya untersuchte japanisches Menthol, von Yonezawa stammend, welches das spezifische Drehungsvermögen $-59,3^{\circ}$ und die Dichte $0,89$ bei 15° besaß. Der Schmelzpunkt lag bei 35 bis 37° , der Siedepunkt bei 210 bis 212° . Durch Oxydation mit Chromsäure bei 120° entstand ein farbloses Del von der Zusammensetzung $C_{10}H_{18}O$, welches bei 204 bis 205° lochte und $D = 0,9032$ zeigte. Wird Pfefferminzöl stark gekühlt, so krystallisiert das Menthol aus. Der flüssige Anteil hat im rektifizierten Zustande eine der Formel $C_{10}H_{18}O$ entsprechende Zusammensetzung (Chemical News. 42, 1880, p. 268). Das reine Menthol schmilzt nach M. W. Atkinson und S. Yoshida bei $42,2^{\circ}$ und erstarrt wieder bei $40,3^{\circ}$. Der korrigierte Siedepunkt ist 212° . Der bei Behandlung mit Chromsäure entstehende Körper $C_{10}H_{18}O$ wird Menthon genannt und bildet eine farblose, leicht bewegliche, neutrale Flüssigkeit mit $[\alpha]_D = +21^{\circ}$. Löst man auf Menthol in

Petroleumlösung Natrium einwirken, so entstehen wieder geringe Mengen von Menthol. Das Menthon scheint also zum Menthol in demselben Verhältnisse zu stehen, wie Kampfer zum Borneol. Auch bei Behandlung von Menthol mit Chlorzink läßt sich Menthon darstellen. Die Strukturformeln der betreffenden Verbindungen sind wahrscheinlich wie folgt zu fassen:



(Vergl. Chem. News. 44, 1881, p. 283).

Inzwischen hatten auch Flüdiger und B. Power den flüssigen Anteil des Pfefferminzöles untersucht und gefunden, daß derselbe bei 165 bis 260° übergeht und zu den Terpenen zu zählen ist; die Formel, welche man ihm vorläufig beilegen muß, ist $(\text{C}_{10}\text{H}_{16})_n$. Weiter hatten sie Spuren eines Körpers im flüssigen Anteil des Mitchamöles gefunden, welcher sich mit sauren schwefligsauren Alkalien verbindet (Jahresb. d. Chemie 1880, S. 1080). Auch S. Trimble ist der Ansicht, daß im Pfefferminzöl eine geringe Menge eines schwer isolierbaren Terpens sich vorfindet (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1891). A. M. Todd spricht ferner die Vermutung aus, daß manches Pfefferminzöl in sehr geringer Menge Aldehyd oder Ketone enthält, ja daß mitunter auch Karvol darin vorkommt (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1406). — Endlich sei darauf hingewiesen, daß japanisches Pfefferminzöl, wie schon erwähnt, wahrscheinlich Menthon enthält (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 450).

Es besteht also das Pfefferminzöl aus vorwiegend Menthol $\text{C}_{10}\text{H}_{20}\text{O}$ mit wenig Terpen; vielleicht enthält es auch Spuren von Aldehyden oder Ketonen sowie in manchen Fällen Menthon. Der Mentholgehalt beträgt nach Stohmann: bei japanischem Del 50 bis 55, bei Mitchamöl 40 bis 45 und bei amerikanischem Oel nur 20 bis 25 Proz.

Nachtragsweise sei erwähnt, daß E. Bedmann (Liebig's Annalen 250, 1889, S. 322) gefunden hat, Menthol sei entgegen bisherigen Angaben sehr leicht oxydierbar, indem Chromsäure sehr leicht daraus Menthon bildet. Die Mengenverhältnisse für diese Reaktion sind: 69 g $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$; 50 g konzentrierte Schwefelsäure; 300 g Wasser; 45 g kristallisiertes Menthol. Erwärmt man die drei zuerst genannten Reagentien bis 30°, wobei sich alles löst, und trägt dann das Menthol ein, so gewinnt man Linksmenthon, eine farblose leicht bewegliche Flüssigkeit von zart pfefferminzartigem Geruche und bitterem Geschmack, die nicht erstarrt, $D = 0,896$ bei 20° besitzt und bei 207° siedet. Ihr Drehungsvermögen ist $[\alpha]_D = -28,18^\circ$; ihr Charakter der eines Ketons. Gießt man Linksmenthon auf gefrorene Schwefelsäure, schüttelt bis zum Zerfließen um, erwärmt vorsichtig bis 30° und gießt alsdann auf eine große Masse Eis aus, so scheidet sich Rechtsmenthon mit $[\alpha]_D = +28,46^\circ$ ab, dessen physikalische und chemische Eigenschaften übrigens mit denen des Linksmenthons identisch sind. Es ist das Menthol als sekundärer Alkohol, das Menthon als zugehöriges Keton aufzufassen. Die von E. Samberger und B. Rodter beobachtete Thatsache, daß Menthol (gerade wie Borneol) durch Behandeln der ätherischen Lösung mit Natrium und darauf folgenden Zusatz von Schwefelkohlenstoff Salze der Menthylgranthogensäure $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{OCS}(\text{SH})$ liefert, spricht ebenfalls dafür, daß Menthol ein echter Alkohol ist (Berl. Ber. 23, 1890, S. 213). A. M. Verlenheim endlich stellte aus Menthol durch 45 stündiges Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure im zugeschmolzenen Rohre bis auf 200° ein Naphten $\text{C}_{10}\text{H}_{16}$ mit $D = 0,79$ bei 15° und dem Siedepunkte 168,5 bis 170° her (Chemiker Zeitung 14, 1890, S. 125).

Von weiteren chemischen Reaktionen des Pfefferminzöls seien noch die folgenden erwähnt. Das Pfefferminzöl nimmt nach Williams verschiedene Mengen von Jodkali auf, nämlich Mitchamöl 1,83 bis 1,97 Prozent, amerikanisches Del 2,71 bis 4,37 Prozent und japanisches Del 2,22 bis 2,29 Prozent. Auch die absorbierten Jodmengen sind recht verschieden: für Mitchamöl 36,85 bis 46,87 Prozent; für amerikanisches Del 53,09 bis 71,7 Prozent; für japanisches Del 37,08 bis 56,06 Prozent. Das Jod wird vom Pfefferminzöl ohne merkliche Erhitzung aufgenommen; doch konstatierte G. Koll beim Befeuchten von gepulvertem Jod mit Pfefferminzöl Temperaturen von 41 bis 54°; heftigere Reaktion trat allerdings nicht ein. Auch Weppen und Lüders beobachteten beim Vermischen von deutschem Pfefferminzöl mit Jod Erwärmung (Chemil. Ztg. 9, 1885, S. 1614. — 10, 1886, Rep. S. 92). Nach A. Jhl liefert Pfefferminzöl, welches man mit Alkohol verdünnt und mit Rübenzucker versetzt hat, beim Erwärmen mit Salz, oder Schwefelsäure eine blaugrüne Färbung. Da Menthol diese Reaktionen nicht gibt, so ist sie offenbar auf Rechnung der übrigen Pfefferminzölbestandteile zu setzen (Chemil. Ztg. 13, 1889, S. 264). Fügt man zu 5 bis 6 Tropfen Pfefferminzöl 25 bis 30 Tropfen reine konzentrierte Schwefelsäure hinzu, so erhitzt sich amerikanisches Del unter Entwicklung von Dämpfen und dunkelbräunlichrote Färbung wird bemerkbar, während deutsches Del unter Erhitzung, aber ohne Dampfbildung sich gelblichrot färbt. Englisches Del verhält sich wie deutsches, zeigt jedoch schwache Erhitzung und dunkelgelblichrote Farbe. Wird zu 25 Tropfen Alkohol + 1 Tropfen Salpetersäure ein Tropfen Pfefferminzöl hinzugefügt, so tritt innerhalb einer halben Stunde blaue bis blaugrüne Färbung auf; ebenso, aber stärker, bei Zusatz von 1 Tropfen Salpetersäure ($D = 1,2$) zu 50 bis 60 Tropfen Del (Mierziński, Riechstoffe). Der bei Einwirkung verschiedener Säuren entstehende blaue Farbstoff ist nicht lichtbeständig und dürfte Phyllocyanin sein (Polenske, Ral)

Verfälschungen, Anwendung. Das Pfefferminzöl erleidet häufige Verfälschungen und Entwertung, teils durch Zusätze fremder Art, teils durch Entziehung von Menthol oder Mitdestillation von fremden Pflanzen. Von eigentlichen Zusätzen sind zu nennen: Spiritus, Terpentinöl, Eukalyptusöl, Ropaiwabalsamöl, Kampferöl, angeblich auch Senf- und Ingweröl.

Weingeist kann man durch die Tanninprobe, Terpentinöl durch die Jodprobe erkennen. Eukalyptusöl erkennt man daran, daß so verfälschtes Pfefferminzöl auf Zusatz von Schwefelsäure Dämpfe ausstößt und dann selbst auf Zusatz der 20fachen Weingeistmenge nicht klar wird. Ropaiwaöl findet man nach S. Martin bei vorsichtigem Erhitzen des mit konzentrierter Salpetersäure vermischten Oeles bis zum Sieden. Nach dem Erkalten ist alsdann Verdickung bemerkbar, weil Ropaiwaöl bei dieser Reaktion butterartig wird, während Pfefferminzöl sich bloß braun färbt (Deutsche Industrieztg. 1869, S. 9). Kampferöl wird nach Stevens häufig als Verfälschungsmittel angewendet, namentlich, nachdem dem Pfefferminzöl Menthol entzogen wurde. Das Gemisch wird bei Zusatz von 4 g Salpetersäure von $D = 1,42$ zu 1 Tropfen Del nach 15 bis 20 Minuten gelb bis rot; ferner ist die Jodabsorption vermindert; endlich läßt das Drehungsvermögen (Pfefferminzöl — 38 bis — 55°; Kampferöl + 34°) auf einen Zusatz von Kampferöl schließen (Zeitschrift f. angew. Chemie 1889, S. 404). Nach E. C. Federer soll man 10 ccm Pfefferminzöl mit 20 ccm Alkohol (94° Tr.) in einen graduierten Zylinder schütten und 10 ccm Wasser von 10° C. zufügen, darauf stehen lassen und das Volumen der oberen Schicht ablesen, welches bei reinem Del 14 ccm, bei verfälschtem und mentholfreiem Del dagegen 12,5 ccm betragen soll (Riechstoffe).

Durch Mitdestillation fremder Kräuter bei Gewinnung des Pfefferminzöls können namentlich Erigeronöl (von *Erigeron canadense* L.) und Grünminzöl (von *Mentha viridis* L.) in das Pfefferminzöl gelangen.

Nach Bigier und Cloëz ist Erigeronkraut auf den amerikanischen Pfefferminzfeldern sehr verbreitet, und es ist möglich, daß 8 bis 13 Prozent Erigeronöl alsdann bei Destillation der Kräuter in das Pfefferminzöl gelangen. Solches Del dreht den polarisierten Lichtstrahl nur schwach links und gibt beim Vermischen mit dem gleichen Volumen von 85prozentigem Alkohol eine trübe Lösung; auch wird es durch Natronlauge rot gefärbt (Chem. Centralbl. (3) 18, 1887, S. 416). Für Erkennung des Grünminzöls dürfte einen Anhalt geben, daß dasselbe nach S. Trimble nicht Menthol, sondern Carvol $C_{10}H_{14}O$ enthält. Auch die Ver-

harzung mancher Pfefferminzöle ist nach Schmidt auf ihren Gehalt an schon bei der Gewinnung beigemischten fremden Oelen zurückzuführen. Die Erübung, welche manche Oele bei der Behandlung mit Alkohol erfahren, soll von harzartigen Körpern herrühren, welche man durch anhaltendes Schütteln mit Magnesia beseitigen kann (1 kg Del + 15 g MgO). Namentlich lange gelagerte amerikanische Oele sind reich an solchem Harz; so lieferten z. B. 60 kg solchen Oeles 3 kg Harz (5 Prozent). Dieses Harz ist wohl auch die Ursache, daß amerikanisches Pfefferminzöl oft beim Lagern einen terpentinartigen Geruch annimmt (Chemisches Centralblatt [3] 18, 1887, S. 736). —

Was endlich das mentholfreie Del anlangt, so ist dasselbe leicht an seinem Verhalten in der Kälte zu erkennen.

Nach Schimmel & Comp. verfährt man am besten so: Ein Probierglas wird fast vollständig mit dem Oele gefüllt und in ein Gemisch aus gleichen Teilen Eis- und Kochsalz eingestellt. Nach 10 bis 15 Minuten muß es mollig, undurchsichtig und dick oder gallertartig werden. Man wirft nun 4 bis 5 kleine Krystalle von reinem Menthol hinein, verkorkt wieder, schüttelt stark und stellt abermals in die Kältemischung ein. Nach kurzer Zeit muß alles krystallinisch erstarrt sein. Versagen die angeführten Proben, so war das Del entmentholisiert. Es kommt z. B. italienisches Del auf den Markt, welches gar kein Menthol enthält (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 420. — 13, 1889, S. 451). —

Was die Verwendung des Pfefferminzöls anlangt, so ist dieselbe eine sehr vielseitige in der Parfümerie, Likörfabrikation, Kuchenbäckerei, Pharmazie u. s. w. Bekannt ist das Pfefferminzöl als Bestandteil der Pfefferminzkügelchen und des Pfefferminzlikörs, als Seifenparfüm und Bestandteil verschiedener Mundwässer. Seine weingeistige Lösung bildet einen Hauptbestandteil des Eau de Botot. Zu Genußzwecken läßt sich aus schon angeführten Gründen japanisches Del nicht wohl verwenden; ebenso ist Pfefferminzöl, dem das Menthol entzogen wurde, zu medizinischen Zwecken unbrauchbar, zu Parfümeriezwecken minderwertig. Die Heilwirkung des Pfefferminzöls beruht auf seinem Gehalte an Menthol; es wird als Stomachikum, Digestivum, Carminativum, Exzitans und schmerzlinderndes Mittel, sowohl innerlich, wie auch äußerlich benutzt. Von F. Braddon wird das Del als bestes Antiseptikum bei Diphtheritis, auch als Heilmittel bei Schwindsucht empfohlen (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 451). Außer in Form der Pastillen (*Rotulae Menthae piperitae*), wird es als Delzucker und in Form von Salben und Pflastern appliziert.

Menthol. Ueber die Eigenschaften des Menthols ist bereits früher (S. 129 und 377, 378) berichtet worden; es erübrigt hier festzustellen, daß seit einer längeren Reihe von Jahren das Menthol $C_{10}H_{20}O$ aus dem Pfefferminzöl gewonnen und für sich in den Handel gebracht wird. Die Gewinnung des Menthols aus dem Pfefferminzöl erfolgt nach A. M. Todd am besten so, daß man zuerst durch fraktionierte Destillation den niedriger siedenden Anteil, welcher vorzugsweise aus Terpen besteht, beseitigt. Der Rückstand wird zweimal rektifiziert, bis man ein an Menthol sehr reiches Del erhalten hat. Dieses kühlt man ab, wobei Menthol auskrystallisiert (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1406). Die gewöhnliche Darstellungsweise geht indessen einfach von der Ablühlung des Pfefferminzöles aus und reinigt die ausgeschiedenen Krystalle durch Zentrifugieren, Abpressen u. dergl. mehr, unter Umständen auch durch Umkrystallisieren aus Alkohol. Die Ausbeute beträgt nach Schimmel & Comp. ungefähr 50 Prozent für chemisch reines Material. Der Preis ist enorm gesunken: Oktober und November 1883 130 Mark für 1 kg, Dezember 1889, nur 15 Mark (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — Bericht April 1890, S. 52). Das Menthol bildet nach den Arbeiten der Pharmatopöe-Kommission des deutschen Apothekervereins farblose, glänzende, nadel- oder säulenförmige Krystalle von starkem Geruche nach Pfefferminze und eigentümlich aromatischem Geschmache. Es schmilzt bei 43° , siedet bei 212° und verflüchtigt sich im Wasserbade vollständig. In einer Mischung von 1 ccm Essigsäure mit 3 Tropfen Schwefelsäure und 1 Tropfen

Salpetersäure darf es keine Färbung hervorbringen (Chemik. Ztg. 10, 1886, Rep. S. 186). Bemerkt sei, daß E. Beckmann eine Methode angegeben hat, nach welcher man vom Kampfer oder Menthon zum Borneol oder Menthol gelangen kann (durch Einwirkung von Natrium auf die ätherische Lösung des Körpers; vergl. S. 128). Obwohl das Verfahren patentiert ist (D. R. P. 42458) dürfte es wohl keine hohe praktische Bedeutung haben, soweit es sich um Mentholgewinnung handelt. Die Verwendung des Menthols ist eine ziemlich bedeutende. Namentlich wird er zu Menthol- oder Migränestiften verarbeitet, welche als angenehme kosmetische Heil- und Erfrischungsmittel benutzt werden, namentlich bei Migräne. Weiter benutzt man nach Cholewa Menthol gegen Nasendiphtherie, auch als Mentholin-Schnupfpulver. Die Mentholpastillen werden von L. Browne als Hustenstillungsmittel verwendet. E. L. Dana gibt Menthol innerlich in Dosen von 0,3 bis 1,2 g, wobei es herzureizend und auf Nervenschmerz stillend wirkt. Besonders hat es sich bei Migräne, neuralgischem Schmerz über den Augen, bei neurasthenischem, gastrischem und amänischem Kopfschmerz bewährt. Bei blutarmen Personen kann es an Stelle von Antiphrin verwendet werden. Vorzügliche Dienste leistet Menthol nach L. Weiß in spirituöser gesättigter Lösung (2 Prozent) gegen Erbrechen Schwangerer selbst in solchen Fällen, wo Cocain versagt. Als Antiseptikum wirkt Menthol vorzüglich bei Diarrhöe, besonders wenn die Gallenabscheidung behindert ist, und bei Influenza, im letzteren Falle in Form von Dämpfen eingeatmet (Menthol mit Wasser gekocht, so daß der Raum, in welchem sich der Kranke befindet, mit den Dämpfen sich erfüllt). Auch gegen Erbrechen bei Kindern, Asthma und Diphtherie soll Menthol sich bewährt haben. (Vergl. Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1397. — 14, 1890, S. 69. — Berichte von Schimmel & Comp. 1890.)

Bei so bedeutender Verwendung des Menthols ist es erklärlich, daß dasselbe auch mitunter verfälscht wird. So stellt E. v. Gorup-Besanez fest, daß japanisches festes Öl 13,66 Prozent kristallisierte schwefelsaure Magnesia enthielt; dieses Salz kristallisiert dem Menthol ähnlich. Auch A. Oppenheim konstatierte die gleiche Verfälschung im Betrage von 10 bis 20 Prozent (Liebig's Annalen 119, 1861, S. 245. — Journ. f. prakt. Chemie 89, 1863, S. 182). Weiter kommt von England aus billige, mit Paraffin oder Kampfer verunreinigte Ware in den Handel (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326). Die Mentholstifte werden mit Thymol verfälscht, welche Verfälschung allerdings nicht in hohem Grade möglich ist, weil schon eine Mischung von 10 Prozent Thymol und 90 Prozent Menthol salbenartig, eine solche aus 20 Prozent Thymol und 80 Prozent Menthol gallertartig ist (Chemiker Zeitung 10, 1886, S. 420). Nach Bernbeck erkennt man eine Thymoleinmischung an der Bildung einer rosenroten Lösung beim Erwärmen von 1 Teil Substanz mit 4 Teilen Schwefelsäure; wird die Lösung mit dem 10fachen Volumen Wasser aufgenommen und mit einem Ueberschusse von Bleiweiß digeriert, so nimmt das Filtrat auf Zusatz von Eisenchlorid eine violette Farbe an. Reuten empfiehlt dagegen, das Menthol in Eisessig zu lösen, dann Schwefelsäure hinzuzufügen und Salpetersäure einzutropfen: Blaufärbung deutet auf Thymol hin. Nach A. Kremel tritt allerdings bei dieser Reaktion erst Gelb-, dann Grünfärbung auf, falls Thymol vorhanden ist (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 1841. — 9, 1885, S. 69. — 13, 1888, Rep. S. 225).

141. Das Grünminzöl

wurde bereits beim Pfefferminzöl mehrfach erwähnt. Es stammt von *Mentha viridis* L. und wird durch Dampfdestillation des Krautes dieser Pflanze gewonnen. Seine Dichte ist 0,9142. Wurde es aber durch Destillation soviel wie möglich vom Stearopten befreit, so besitzt es $D = 0,876$ und siedet dann bei 166° . Das stearoptenfreie Öl soll nach H. Kane die Formel $C_{10}H_{16}O$ besitzen (Journal für praktische Chemie 15, 1838, S. 162). Nach anderen Angaben schwankt die Dichte des Oeles zwischen 0,91 und 0,93. Nach J. H. Gladstone besteht es aus einem terpentinölähnlichen Kohlenwasserstoffe neben einem dem Karvol isomeren Körper, der die Dichte 0,9515 besitzt und bei 225° siedet (Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545). Nach H. Trimble ist im Grünminzöl ein Terpen in geringer Menge vorhanden, welches mit dem des Pfefferminzöles identisch ist; ferner ein flüssiges Karvol $C_{10}H_{16}O$ als Hauptbestandteil, welches selbst bei -23° nicht erstarrt, aber durch alkoholisches Schwefelammonium gefällt wird; endlich fast geruchloses Harz, welches teilweise erst während der Destillation entsteht (Seifenfabrikant 5,

1885, S. 580). Früher scheint das Del im Handel gewesen zu sein; zur Zeit hat es keine Verwendung, ist aber manchen Pfefferminzölsorten beigemischt und geht häufig als Krauseminzöl in den Handel.

142. Das Krauseminzöl.

Das Krauseminzöl (*Oleum Menthae crispae*; *Essence de Menthe frisée ou crépue*; balm or curled mint oil) wird durch Destillation des Krautes von *Mentha crispa* L. und *Mentha crispata* Schrad. mit Wasserdämpfen gewonnen. Das Kraut kann frisch oder trocken, darf aber nicht zu alt sein; bei der Destillation ist auf sehr gute Kühlung zu achten (Mierzinski). Die Ausbeute beträgt für trockenes Kraut 1,5 bis 3 Prozent, im Mittel 2,24 (Maier), nach Schimmel & Comp. 1 Prozent. Das Krauseminzöl ist grüngelb bis bläugelb, mit der Zeit dunkel- bis rotgelb werdend. Frisches Del ist dünnflüssig, älteres dickflüssiger. Der Geruch ist der der Pflanze, der Geschmack bitterlich aromatisch, brennend, dann kühlend. Die Dichte wird zu 0,93 bis 0,975 angeführt, nach Schimmel ist sie 0,925 bei 15°. Bei sehr starker Abkühlung scheidet es Stearopten aus. Frisches Del reagiert neutral, Del aus altem Kraute schwach sauer. In Alkohol von $D = 0,85$ löst sich Krauseminzöl in allen Verhältnissen (Maier). Von den verschiedenen Sorten des Handels sind amerikanisches und deutsches Del (aus Thüringen) ziemlich gleichwertig; das russische Del ist dagegen wesentlich schlechter. Neuerdings kommt auch korsikanisches Del in den Handel, welches grünliche Farbe und kräftig aromatischen Geruch besitzt; ferner wurde norwegisches Kraut angeboten. — Ueber die chemische Natur des Krauseminzöls ist nichts Sicheres bekannt, doch scheint es dem Grünminzöl sehr nahe zu stehen, welches letzteres in der Regel als Krauseminzöl verkauft wird. A. Bayer hat aus dem Krauseminzöl wie aus dem amerikanischen Spear-mintöl (Frauenminzöl, — dem Krauseminzöl ähnlich) ein Karvol $C_{10}H_{14}O$ erhalten. Derselbe löste das Del in $\frac{1}{4}$ Volumen Weingeist, sättigte die Lösung mit Schwefelwasserstoff und gab hierauf eine nicht zu kleine Menge an wässerigem Ammoniak zu. Es krystallisierte die Schwefelwasserstoffverbindung des Karvols $(C_{10}H_{14}O)_2H_2S$ aus, und zwar aus deutschem Krauseminzöl vom Siedepunkte 200 bis 205° 30 Prozent, aus solchem mit dem Siedepunkte 215 bis 230° 50 Prozent, aus rohem Krauseminzöl von Schimmel & Comp. 56 Prozent, aus spear-mint oil 35,5 Prozent. Die Verbindung besaß $[\alpha]_D = -5,44$ bis $-5,55$ und schmolz bei 187°. Von derselben wurden 3 Teile in alkoholische Kalilauge aus 1 Teil Alkali + 20 Teile Alkohol eingetragen und 3 bis 4 Stunden damit in Berührung gelassen, worauf 200 Teile Wasser hinzugefügt wurden. Das Karvol schied sich aus (60 bis 70 Prozent Ausbeute); es war flüssig mit $D = 0,959$ und dem Siedepunkte 224°, sowie $[\alpha]_D = -62,46^\circ$ (Chem. Centralbl. (3) 14, 1883, S. 713). — Jod löst sich in Krauseminzöl leicht unter Erwärmung und Bildung von violetten Dämpfen. Salpetersäure wirkt, besonders in der Wärme, kräftig darauf ein und färbt das Del erst braunrot, worauf Verharzung stattfindet. Schwefelsäure färbt das Del dunkelbraunrot (Maier). — Das Krauseminzöl wird vielfach verfälscht; so mit Alkohol, Terpentinöl, Sassafrasöl, Eukalyptusöl, namentlich auch mentholfreiem japanischem Pfefferminzöl u. s. w. (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323). Das Terpentinöl wird nach H. Hager in der Regel nicht zum Dele gesetzt; sondern man

übergießt das Kraut in der Destillierblase mit französischem Terpentinöl. Dasselbe läßt sich im Krauseminzöl alsdann durch den Geruch nur schwer, stets aber durch die Guajakprobe nachweisen (Chemik. Ztg. 10, 1886, Rep. S. 7). Die alte preussische Pharmacopöe führte sogar *Oleum menthae crispae terebinthinatum* auf, welches durch Destillation des Krauseminztrauts mit Wasser und Terpentinöl erhalten wurde. Das Krauseminzöl wird zum Parfümieren von Seifen, besonders aber zur Bereitung von Mundwässern, Zahnseifen und Zahntinkturen verwendet; auch als Heilmittel kommt es in Benutzung, da es reizend und stärkend auf die Nerven wirkt (Maier, Hirzel).

143. Das Polepöl.

Das ganze blühende Polepkraut (*Mentha Pulegium* L., Familie der Labiaten) wird der Destillation mit Wasserdämpfen unterworfen und liefert hierbei das ätherische Polepöl (*Oleum Menthae Pulegii*; *Essence de pouliot*; Penny-royal oil). Das Öl ist gelblich, von starkem Geruche nach der Pflanze und der Dichte 0,927 bis 0,939 für rohes und 0,9255 für rektifiziertes Öl. Williams gibt die Dichte zu 0,925 bis 0,939 bei 15,55° und dem Siedepunkt zu 214,44 bis 215,55° an, während ältere Autoren 182 bis 185° als Siedepunkt des Polepöles nennen. Auch E. Remers führt $D = 0,927$ und den Siedepunkt zu 183 bis 188° auf, während rektifiziertes spanisches Polepöl nach Schimmel & Comp. $D = 0,945$ bei 15° besitzt und zwischen 180 bis 230° siedet, wobei mehr als 80 Prozent den Siedepunkt 220 bis 230° besitzt (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547). In Weingeist ist Polepöl leicht löslich.

Das Polepöl, welches R. Kane näher untersuchte (Journ. f. prakt. Chemie 15, 1888, S. 160) besaß $D = 0,9271$; bei der Destillation hinterließ es einen geringen Rückstand; das Destillat zeigte $D = 0,9255$ und kochte bei 182,22 bis 187,78°. Die Analyse desselben führte zu der Formel $C_{10}H_{18}O$; also wäre das Öl dem gewöhnlichen Kampfer isomer. Nach Kane ist das Öl sehr oft mit Terpentinöl verfälscht, welches durch fraktionierte Destillation abzuscheiden ist. Sollte nicht etwa das Polepöl als normaler Bestandteil ein Terpen enthalten?

Das Polepöl absorbiert nach Williams 1,46 bis 4,62 Prozent Natrium und 78,58 bis 85,94 Prozent Jod. — Von den Handelsorten des Polepöles sind das spanische und algerische besonders beliebt; südfranzösisches und amerikanisches Polepöl sind teurer. Auch in Rußland wird das Öl erzeugt, aber hier aus einer anderen Pflanze gewonnen, nämlich aus *Pulegium micranthum*. Dieses Kraut wächst nach A. Buttlerow (Chem. Centralbl. 25, 1854, S. 359) häufig in den südrussischen Steppen, besonders um Sarepta und Astrachan, das russische Polepöl ist dünnflüssig, erstarrt auch bei -17° noch nicht, wird an der Luft dickflüssiger und gelbbraunlich und hält im Geruch die Mitte zwischen Pfeffer- und Krauseminzöl. Es geht zwischen 202 und 227° fast vollständig über; das Destillat besaß $D = 0,932$ bei 17°, absorbierte Chlornasserstoff sehr leicht unter Braunsfärbung und entsprach der Formel $C_{10}H_{18}O$. Durch oxydierende Agentien wird der Körper $C_{10}H_{18}O$ in Essigsäure, Propionsäure u. s. w. verwandelt. Kalilauge verharzt das Öl. E. Remers macht genau dieselben Angaben wie Buttlerow (1888). Nach ihm kommt auch das sogleich zu besprechende Hedeomaöl als Polepöl in den Handel — Die Verwendung des Polepöles hat abgenommen, weil entmentholisiertes japanisches Pfefferminzöl ihm bedenkliche Konkurrenz macht. Bei innerlichem Gebrauch ruft das Polepöl schwere Verfettungen, namentlich von Herz und Leber, hervor (Fall).

144. Das Hedeomaöl.

Dieses Öl stammt von *Hedeoma pulegioides* Pers., einer in den Vereinigten Staaten und Kanada wachsenden Labiate. Nach E. Remers besitzt es $D = 0,94$ und den Siedepunkt 150 bis 280°. Im frischen Zustande ist es hellgelb und von äußerst starkem, eigentümlichem Geruche. Es enthält einen sehr niedrig siedenden Alkohol; ferner zwei isomere Verbindungen $C_{10}H_{18}O$ von verschiedenem Siedepunkte; endlich Ameisen-, Essig- und Isoheptylsäure (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547. — Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 898). Nach F. W. Franz ist das Öl gelb, leicht getrübt, von scharfem Pfefferminzgeruch und Geschmack, mit Alkohol in allen

Verhältnissen mischbar und von schwach saurer Reaktion. Die Dichte ist 0,931; das Sieden geht zwischen 180 und 206° vor sich. Durch Fraktionierung des Deles wurden erhalten: 33 Prozent Hedeomol $C_{10}H_{12}O$ vom Siedepunkte 217 bis 218°; bis zu 12 Prozent eines Körpers $C_{10}H_{17}O$, welcher bei 220 bis 225° siedet; 0,7 Prozent eines Körpers $C_8H_{12}O$ mit dem Siedepunkt 165 bis 170°; endlich 0,5 Prozent freie Ameisensäure und Spuren von Essigsäure. Woraus die fehlenden 53,8 Prozent des Deles bestehen, ist nicht gesagt (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1273. — Chemil. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 134). Wie man sieht, stimmen die Angaben über das Hedeomaöl nicht überein, sind auch teilweise unwahrscheinlich. — Verwendung findet das Del außer als Poleöl auch als Karminativum und Emmenagogum, sowie als Abortivum, namentlich in Nordamerika (Husemann), wo übrigens die Hedeomapflanze (statt des Poley) penny-royal heißt.

145. Das Melissenöl.

Das Melissenkraut von *Melissa officinalis* L. ist officinell und besitzt einen charakteristischen Citronengeruch. Aus dem blühenden Kraute erhält man durch Destillation mit Wasser das Melissenöl (Essence de Mélisse, de baume; Balm oil). Die Ausbeute beträgt 0,026 Prozent für frisches und 0,163 Prozent für trocknes Kraut (Maier). Das Del ist dünnflüssig, fast wasserhell bis schwach gelblich und riecht angenehm citronenartig wie die Pflanze, während der Geschmack aromatisch, jedoch nicht scharf ist. Die Dichte des Deles wird zu 0,854 bis 0,975 angegeben. Das Del reagiert schwach sauer und löst sich leicht in Alkohol, sowie in 5 bis 6 Teilen Spiritus mit $D = 0,856$. In der Kälte scheidet es ein Stearopten ab; sonst ist über seine chemische Zusammensetzung nichts bekannt. Jod löst sich in dem Del unter Erhitzung und Entwicklung von gelbroten und grauen Dämpfen, wobei ein weicher, zäher Rückstand entsteht. Salpetersäure erzeugt einen schwarzen Niederschlag und verwandelt das Del schließlich in ein dunkelbraunes Harz. Schwefelsäure färbt das Del schmutzigbraun (Maier). Das Del wird nicht selten durch Citronenöl verfälscht; noch häufiger destilliert man ein indifferentes oder ähnlich riechendes Del über Melissenkraut und bringt das Produkt als Melissenöl in den Handel (Mierzinski).

Das Del aus trocknen Pflanzen soll dunkler gefärbt und von minder feinem Geruch sein, als das aus frischen Pflanzen. Ferner soll der Ertrag größer werden, wenn man abgeblühtes Kraut zur Destillation bringt. Der Geruch soll am besten kurz vor dem Blühen (Juni) sein. Angepflanzt wird die Melisse hauptsächlich in England. Benutzt wird Melissenöl in der Parfümerie und selten in der Medizin. Bekannt ist die Verwendung des Deles zum Silberwasser (Aqua di argento), während man den alkoholischen Auszug der Melissenblätter bei Bereitung des Carmelitergeistes (Eau de Carmes) verwendet (Piesse).

146. Das Lavendelöl.

Oleum Lavandulae. Essence de Lavande. Lavender oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Lavendelpflanze (*Lavandula officinalis* Chx. = *Lavandula vera* DC., Familie der Labiaten) gedeiht besonders in England und Südeuropa, bei uns nur in Gärten. Die sogenannten Lavendelblüten sind officinell und bestehen aus den blühenden Zweigenden der Pflanze. Sie werden kurz vor dem Ausblühen gesammelt und getrocknet in Bündel zusammengebunden. Ihr Geruch ist eigentümlich kräftig aromatisch und ihr Geschmack kampherartig. Das ätherische Del befindet sich in eignen, zwischen der Haarbelleidung eingestreuten Drüsenzellen; es sind also die Brakteen und Kelche, aber nicht die Blumen, der Hauptsitz des Aroms (Seubert). Die *Lavandula vera* stammt aus Persien, von den kanarischen Inseln, aus der Barberei u. s. w. und wurde von Südeuropa nach England verpflanzt, wo sie besonders gut gedeiht, einestheils des günstigen Bodens, andernteils der vortrefflichen Pflege wegen, die sie findet.

In England sind es besonders Mitcham (Surrey) und Hitchin (Hertfordshire), wo die Anpflanzungen in großem Maßstabe gemacht worden sind.

Die Lavendelplantagen müssen in möglichst sonniger und trockener Lage angelegt werden. Man pflanzt pro 1 ha ungefähr 8860 Pflanzen, etwa 90 cm voneinander und 1,20 m Abstand der Zeilen. Der Ertrag beläuft sich auf 17 bis 20 l Del für 1 ha, wechselt aber mit den Jahren und dem Alter der Pflanzen: der günstigste Ertrag liegt im vierten Jahre der Pflanze. Nach dem vierten Jahre beseitigt man die alten Pflanzen und verwandelt die Plantage in ein Kartoffelfeld; doch kann man bei Mitcham sogar 6 Jahre hintereinander Lavendel pflanzen, wenn man nur die alten Sträucher stets durch junge ersetzt. Frost verträgt die Pflanze nicht. Im Oktober steckt man eine große Anzahl von Ablegern der alten Pflanzen in Beete, die zu diesem Zwecke eingerichtet sind, und ruht ein Jahr lang die sich entwickelnden Pflänzchen gut zu; dann kommen sie bei günstigem Wetter in die eigentliche Plantage. Hier schneidet man zuerst noch alle Blütentriebe ab, um die Pflanze zu kräftigen; hierdurch, wie durch passende Düngung erzielt man einen dichteren Blätterwuchs. Die Blütezeit fällt in den August. Ende August oder Anfang September wird die Lavendel gemäht, worauf man die Pflanzen zu je 50 kg auf Matten ausbreitet und in die Fabrik bringt. In einer Fabrik zu Mitcham sind zwei Retorten aufgestellt, von denen die eine 1000 kg Lavendel und 500 kg Wasser, die andere nur den vierten Teil davon faßt. Jede Retorte wird innerhalb 24 Stunden dreimal beschickt: eine Stunde zur Beschickung, eine Stunde fürs Anheizen, 6 Stunden zur Destillation und eine Stunde zur Entleerung und Reinigung der Retorte. 1000 kg Lavendel liefern (im Mittel aus 7 Jahren) 8 kg Lavendelöl, davon 6 kg erste und 2 kg zweite Qualität. — Will man allerfeinstes Del haben, so muß man auch die Mitverarbeitung der Stengel vermeiden und nur die Blüten zur Destillation bringen, daher man neuerdings die Blüten von den Stielen abstreifen läßt. Das so bereitete Del ist ungleich besser, als das aus dem ganzen Kraute erhaltene (Sirzel, Piesse).

Nach Mierziński wird die Destillation bei möglichst niedriger Temperatur vorgenommen; das feinste Del geht zuerst über (in den ersten drei Stunden), worauf man die Vorlage wechselt und zweite Qualität auffängt. — Nach Sawer soll man die bis zu einem gewissen Grade entwickelten Blüten bei trockenem Wetter sammeln, sorgfältig von den Stengeln trennen, schwach anfeuchten und hierauf sogleich destillieren. Feuchte Blüten gehen beim Liegen sehr schnell in eine Gärung über, welche der Feinheit des Geruches beträchtlich schadet. Das feinere Del ist sehr flüchtig und geht daher alsbald über. Das Wasser der Destillation darf nicht in die Retorte zurückgegeben werden, da hierdurch die Feinheit des Geruches vom abdestillierten Oele leidet (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 144).

Nächst dem englischen ist das französische Lavendelöl von hoher Bedeutung für den Handel. Bei Grasse wachsen *Lavandula vera* und *L. spica* wild; bis 1884 wurden durchschnittlich im Jahre 80000 bis 100000 kg Del aus der echten Lavendel in der Umgebung von Grasse gewonnen (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 1294). Es ist daher angezeigt, auch über das Vorkommen der Lavendel und die Gewinnung des Lavendelöls in Südfrankreich ausführlicher zu berichten.

Auf dem Gebirgsstock von Ventoux (Arrondissement Charpenter, Vaucluse) werden die echte und die Spillavendel im großen Maßstabe gezogen. Die echte Lavendel fängt auf der Südseite an der Grenze der Grilneiche in 700 m an und verschwindet an der Grenze der Buche bei 1150 m. Die Flächen, welche die Lavendel bedeckt, (garigue oder Lavendelland genannt), sind sehr bedeutend. Auf der Nordseite von Ventoux fängt die Lavendel bei etwa 450 m an und ist schon bei 900 m nicht mehr zu finden. Die Ernte findet in den Monaten Juli und August statt; mit einer Sichel werden die Pflanzen oberhalb des beblätterten Teils abgeschnitten und in dünne Bündel gebunden zu Thale gebracht. Man sammelt jährlich etwa 1700000 kg Lavendelblüten ein, wovon 1200000 kg zur Destillation bestimmt sind und 6000 kg Del im Mindestwerte von 54000 Mark geben, während 550000 kg zur Extraktion bestimmt sind. Letztere breitet man auf die Erde aus und läßt sie trocknen, worauf man sie absiebt. Es ergeben sich so 150000 kg ausgelesene Blüten im Werte von

Verhältnissen mischbar und von schwach saurer Reaktion. Die Dichte ist 0,931; das Sieden geht zwischen 180 und 206° vor sich. Durch Fraktionierung des Oeles wurden erhalten: 33 Prozent Scedamol $C_{10}H_{12}O$ vom Siedepunkte 217 bis 218°; bis zu 12 Prozent eines Körpers $C_{10}H_{17}O$, welcher bei 220 bis 225° siedet; 0,7 Prozent eines Körpers $C_8H_{12}O$ mit dem Siedepunkt 165 bis 170°; endlich 0,5 Prozent freie Ameisensäure und Spuren von Essigsäure. Woraus die fehlenden 53,8 Prozent des Oeles bestehen, ist nicht gesagt (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 1273. — Chemil. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 134). Wie man sieht, stimmen die Angaben über das Scedomöl nicht überein, sind auch teilweise unwahrscheinlich. — Verwendung findet das Öl außer als Pöleöl auch als Parminativum und Emmenagogum, sowie als Abortivum, namentlich in Nordamerika (Fussmann), wo übrigens die Scedomapflanze (statt des Pöles) penny-royal heißt.

145. Das Melissenöl.

Das Melissentraut von *Melissa officinalis* L. ist officinell und besitzt einen charakteristischen Citronengeruch. Aus dem blühenden Kraute erhält man durch Destillation mit Wasser das Melissenöl (Essence de Mélisse, de baume; Balm oil). Die Ausbeute beträgt 0,026 Prozent für frisches und 0,163 Prozent für trocknes Kraut (Mayer). Das Öl ist dünnflüssig, fast wasserhell bis schwach gelblich und riecht angenehm citronenartig wie die Pflanze, während der Geschmack aromatisch, jedoch nicht scharf ist. Die Dichte des Oeles wird zu 0,854 bis 0,975 angegeben. Das Öl reagiert schwach sauer und löst sich leicht in Alkohol, sowie in 5 bis 6 Teilen Spiritus mit $D = 0,856$. In der Kälte scheidet es ein Stearopten ab; sonst ist über seine chemische Zusammensetzung nichts bekannt. Jod löst sich in dem Öl unter Erhitzung und Entwicklung von gelbroten und grauen Dämpfen, wobei ein weicher, zäher Rückstand entsteht. Salpetersäure erzeugt einen schwarzen Niederschlag und verwandelt das Öl schließlich in ein dunkelbraunes Harz. Schwefelsäure färbt das Öl schmutziggelblich (Mayer). Das Öl wird nicht selten durch Citronenöl verfälscht; noch häufiger destilliert man ein indifferentes oder ähnlich riechendes Öl über Melissentraut und bringt das Produkt als Melissenöl in den Handel (Mierzinski).

Das Öl aus trocknen Pflanzen soll dunkler gefärbt und von minder feinem Geruch sein, als das aus frischen Pflanzen. Ferner soll der Ertrag größer werden, wenn man abgeblühtes Kraut zur Destillation bringt. Der Geruch soll am besten kurz vor dem Blühen (Juni) sein. Angepflanzt wird die Melisse hauptsächlich in England. Benutzt wird Melissenöl in der Parfümerie und selten in der Medizin. Bekannt ist die Verwendung des Oeles zum Silberwasser (Aqua di argento), während man den alkoholischen Auszug der Melissenblätter bei Bereitung des Rarmelitergeistes (Eau de Carmes) verwendet (Piesse).

146. Das Lavendelöl.

Oleum Lavandulae. Essence de Lavande. Lavender oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Lavendelpflanze (*Lavandula officinalis* Chx. = *Lavandula vera* DC., Familie der Labiaten) gedeiht besonders in England und Südeuropa, bei uns nur in Gärten. Die sogenannten Lavendelblüten sind officinell und bestehen aus den blühenden Zweigenden der Pflanze. Sie werden kurz vor dem Aufblühen gesammelt und getrocknet in Bündel zusammengebunden. Ihr Geruch ist eigentümlich kräftig aromatisch und ihr Geschmack kampherartig. Das ätherische Öl befindet sich in eignen, zwischen der Haarbekleidung eingestreuten Drüsenzellen; es sind also die Brakteen und Kelche, aber nicht die Blumen, der Hauptsitz des Aroms (Seubert). Die *Lavandula vera* stammt aus Persien, von den tanarischen Inseln, aus der Barberei u. s. w. und wurde von Südeuropa nach England verpflanzt, wo sie besonders gut gedeiht, einerseits des günstigen Bodens, andernteils der vortrefflichen Pflege wegen, die sie findet.

In England sind es besonders Mitcham (Surrey) und Hitchin (Hertfordshire), wo die Anpflanzungen in großem Maßstabe gemacht worden sind.

Die Lavendelplantagen müssen in möglichst sonniger und trockener Lage angelegt werden. Man pflanzt pro 1 ha ungefähr 8860 Pflanzen, etwa 90 cm voneinander und 1,20 m Abstand der Zeilen. Der Ertrag beläuft sich auf 17 bis 20 l Del für 1 ha, wechselt aber mit den Jahren und dem Alter der Pflanzen: der günstigste Ertrag liegt im vierten Jahre der Pflanze. Nach dem vierten Jahre beseitigt man die alten Pflanzen und verwandelt die Plantage in ein Kartoffelfeld; doch kann man bei Mitcham sogar 6 Jahre hintereinander Lavendel pflanzen, wenn man nur die alten Sträucher stets durch junge ersetzt. Frost verträgt die Pflanze nicht. Im Oktober steckt man eine große Anzahl von Ablegern der alten Pflanzen in Beete, die zu diesem Zwecke eingerichtet sind, und ruht ein Jahr lang die sich entwickelnden Pflänzchen gut zu; dann kommen sie bei günstigem Wetter in die eigentliche Plantage. Hier schneidet man zuerst noch alle Blütentriebe ab, um die Pflanze zu kräftigen; hierdurch, wie durch passende Düngung erzielt man einen dichteren Blätterwuchs. Die Blütezeit fällt in den August. Ende August oder Anfang September wird die Lavendel gemäht, worauf man die Pflanzen zu je 50 kg auf Matten ausbreitet und in die Fabrik bringt. In einer Fabrik zu Mitcham sind zwei Retorten aufgestellt, von denen die eine 1000 kg Lavendel und 500 kg Wasser, die andere nur den vierten Teil davon faßt. Jede Retorte wird innerhalb 24 Stunden dreimal beschickt: eine Stunde zur Beschickung, eine Stunde fürs Anheizen, 6 Stunden zur Destillation und eine Stunde zur Entleerung und Reinigung der Retorte. 1000 kg Lavendel liefern (im Mittel aus 7 Jahren) 8 kg Lavendelöl, davon 6 kg erste und 2 kg zweite Qualität. — Will man allerfeinstes Del haben, so muß man auch die Mitverarbeitung der Stengel vermeiden und nur die Blüten zur Destillation bringen, daher man neuerdings die Blüten von den Stielen abstreifen läßt. Das so bereitete Del ist ungleich besser, als das aus dem ganzen Kraute erhaltene (Hirzel, Piesse).

Nach Mierziński wird die Destillation bei möglichst niedriger Temperatur vorgenommen; das feinste Del geht zuerst über (in den ersten drei Stunden), worauf man die Vorlage wechselt und zweite Qualität auffängt. — Nach Sauer soll man die bis zu einem gewissen Grade entwickelten Blüten bei trockenem Wetter sammeln, sorgfältig von den Stengeln trennen, schwach anfeuchten und hierauf sogleich destillieren. Feuchte Blüten gehen beim Liegen sehr schnell in eine Gärung über, welche der Feinheit des Geruches beträchtlich schadet. Das feinere Del ist sehr flüchtig und geht daher alsbald über. Das Wasser der Destillation darf nicht in die Retorte zurückgegeben werden, da hierdurch die Feinheit des Geruches vom abdestillierten Oele leidet (Seifenfabrikant 10, 1890, S. 144).

Nächst dem englischen ist das französische Lavendelöl von hoher Bedeutung für den Handel. Bei Grasse wachsen *Lavandula vera* und *L. spica* wild; bis 1884 wurden durchschnittlich im Jahre 80000 bis 100000 kg Del aus der echten Lavendel in der Umgebung von Grasse gewonnen (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 1294). Es ist daher angezeigt, auch über das Vorkommen der Lavendel und die Gewinnung des Lavendelöls in Südfrankreich ausführlicher zu berichten.

Auf dem Gebirgsstod von Ventoux (Arrondissement Charpenter, Baucusse) werden die echte und die Spiklavendel im großen Maßstabe gezogen. Die echte Lavendel fängt auf der Südseite an der Grenze der Grünsche in 700 m an und verschwindet an der Grenze der Buche bei 1150 m. Die Flächen, welche die Lavendel bedeckt, (garigue oder Lavendelland genannt), sind sehr bedeutend. Auf der Nordseite von Ventoux fängt die Lavendel bei etwa 450 m an und ist schon bei 900 m nicht mehr zu finden. Die Ernte findet in den Monaten Juli und August statt; mit einer Sichel werden die Pflanzen oberhalb des beblätterten Teils abgeschnitten und in dünne Bündel gebunden zu Thale gebracht. Man sammelt jährlich etwa 1700000 kg Lavendelblüten ein, wovon 1200000 kg zur Destillation bestimmt sind und 6000 kg Del im Mindestwerte von 54000 Mark geben, während 550000 kg zur Extraktion bestimmt sind. Letztere breitet man auf die Erde aus und läßt sie trocknen, worauf man sie absiebt. Es ergeben sich so 150000 kg ausgelesene Blüten im Werte von

18000 Mark, woraus man mit Anrechnung des Preises für die dargestellte Essenz einen Ertrag von 75000 Mark erzielt. Der Wert des Lavendelöles ist abhängig von der Güte der verwendeten Pflanzen; Stengel, Blätter und Deckblätter der Pflanze sind ölfarm, daher das Del fast nur den Blüten entstammt; 200 kg frische Lavendel liefern etwa 1 kg Del. — Was die Einrichtungen zur Gewinnung des Lavendelöles anlangt, so ist zunächst der kleinen Musterfabrik von Marie in der Ebene von Sauls (in dem La Faurière genannten Teile) zu gedenken. Vier Cylinder von innen verzinnem Kupferblech nehmen je 150 kg Blüten auf, werden dann mit Deckel versehen und mittels Vorsteker und Rautschukring gedichtet. Der Deckel besitzt einen Rohraufsatz, durch welchen die Dämpfe entweichen. Die Heizung geschieht durch Wasserdampf; Schlangenkühler und Florentiner Flasche sind wie gewöhnlich konstruiert. Eine Schiffart'sche Pumpe bringt das aus den Kühlern abfließende heiße Wasser in den Dampfkessel. Jede Destillation dauert $1\frac{1}{4}$ Stunde und wird innerhalb 24 Stunden 14mal wiederholt, so daß 8400 kg Pflanzen erschöpft werden. Nur zwei Monate des Jahres wird destilliert, während dieser Zeit aber aus 504000 kg Lavendel 1500 kg Del gewonnen. Zur Erzeugung des nötigen Dampfes genügen für 24 Stunden 150 kg Holz im Werte von 1,18 Mark. Drei Personen sind zum Betriebe der Fabrik nötig; außerdem besitzt Marie noch 32 Destillationsstellen über offenem Feuer im Gebirge, wobei man sich einfacher kupferner Blasen bedient. — Bei Malvard Sohn in Villes sind die Destillationsapparate etwas anders eingerichtet; sie besitzen nämlich Eiform und werden von der Vorderseite aus beschickt und entleert. Der Destillator faßt 100 kg Lavendel; zwei solche Blasen sind vorhanden. Das Verfahren wird innerhalb 24 Stunden 14mal wiederholt, so daß 2800 kg Lavendel täglich zur Destillation kommen und der Ertrag an Del während der zweimonatlichen Campagne auf 700 kg zu rechnen ist. Außerdem trocknet die Firma auch noch Lavendel, wobei $\frac{2}{3}$ vom Gewicht der Pflanzen verloren geht. — Belon in Bedoin hat ein Verfahren erfunden, welches zwischen Dampfdestillation und Destillation über offenem Feuer mitteninne steht. Der Apparat besteht aus 2 Cylindern von je 3 m Höhe und 1,5 m Durchmesser. Auf den Boden des Cylinders kommt Wasser. Etwas oberhalb des Bodens ruht auf Metallzapfen eine durchlöchernte Scheibe, welche mittels Rollenzug aufwärts bewegt werden kann. Auf diese Scheibe kommen 75 kg Lavendel, darüber eine zweite gelochte Scheibe, welche man niederdrückt, dann abermals Pflanzen und so fort, bis der Cylinder gefüllt ist. Dann wird derselbe verschlossen und das Wasser durch direktes Feuer ins Kochen gebracht. Die Dämpfe steigen auf, reißen das Del mit sich und gelangen in ein an der Seite des Cylinders angebrachtes gut gekühltes Schlangensystem. Jeder Cylinder faßt 250 kg Lavendel und wird täglich 5mal frisch gefüllt, was einen täglichen Delertrag aus zwei Cylindern von 12 kg und einem zweimonatlichen Ausbringen von 700 kg entspricht. — Außerdem wird noch viel an Ort und Stelle der Ernte mit tragbaren Apparaten für direkte Feuerung gearbeitet. — Den besten Ertrag liefern noch junge in Blüte befindliche Pflanzen; doch werden auch wie Heu getrocknete zur Destillation gebracht. 300 kg trockne Lavendel geben 1 kg Del und kosten 11,25 bis 18 Mark. — Die Destillationsrückstände werden als Streu für Ställe und als Dünger benutzt. — (Seifenfabrikant 7, 1887, S. 5, 17. — 9, 1889, S. 562). — Nach der gewöhnlichen Ansicht ist französisches Lavendelöl minder gut, als englisches, was aber von Schimmel & Comp. bestritten wird, die der Ansicht sind, daß ein geschickter Parfümleur des enorm teuren Mitchamöls entraten kann (Bericht April 1890, S. 26). Zur Beleuchtung der Preise diene, daß Ende 1889 das Kilogramm Mitchamöl 90 Mark, das Kilogramm französisches Del (Essence de Lavande Montblanc) nur 20 Mark kostete. Nach Sozio und Andrioli in Grasse ergeben die Lavendelpflanzen im Departement Alpes maritimes die feinsten Oele, während das sogenannte Lavande forte der Departements Hautes Alpes, Basses Alpes, Drôme und Bancluse minder gut sein soll (1888). Auch das sogenannte Alpenlavendelöl soll nach Piesse eine gute Qualität sein.

Der Ertrag an Lavendelöl ergibt sich aus den schon gemachten Angaben zu 0,8 Prozent für Mitchamöl und 0,5 Prozent für französisches Del, beide Male aus frischer Pflanze, dagegen nur 0,33 Prozent für trockne französische Lavendel. Dagegen will J. Bell aus Blüten deutscher Pflanzen circa 2 Prozent, von Hees 1,3 Prozent erhalten haben; Raybaud führt den Ertrag aus abgeblühten frischen französischen Pflanzen zu 1,3 und

aus trocknen zu 4 Prozent, aus blühenden Pflanzen etwa halb so hoch an. Carthäuser gibt die Ausbeute aus trockner französischer Lavendel zu 2 und aus trocknen italienischen Pflanzen zu 5 Prozent an. Schimmel & Comp. erhielten aus deutschen Lavendelölblüten 2,9 Prozent Del.

Physikalische Eigenschaften. Das frische Lavendelöl ist gelblich, wird aber durchs Lagern dunkler. Bei Rectifikation mit Wasser erhält man es farblos. Es ist dünnflüssig, wird aber an der Luft dickflüssiger. Es besitzt einen starken Lavendelgeruch und einen brennend gewürzhaften, bitterlichen Geschmack. Der Geruch des Oels nimmt durch einjähriges Lagern bedeutend an Feinheit zu, daher man Lavendelöl stets erst nach Jahresfrist verwenden sollte (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326). Das Del, besonders das rectificierte, rötet Lackmus; es soll in der Kälte mitunter Stearopten absetzen. Die Dichte wird zu 0,870 bis 0,936 für rohes und zu 0,872 bis 0,875 für rectificiertes Del aufgeführt. Die österreichische Pharmacopöe verlangt $D = 0,885$ bis $0,895$; die deutsche amtliche Verordnung betreffs Denaturierung von Spiritus unter Mitverwendung von Lavendelöl $D = 0,875$ bis $0,9$ bei 15° (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1284). Schimmel & Comp. konstatierten $D = 0,895$ bei 15° und weiter für aus französischem Lavendel in Leipzig destilliertes Del 0,891, für französische Oele 0,891 bis 0,897, als Grenzwerte 0,885 bis 0,897 bei 15° (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1380, Berichte 1890). H. Edenroth fand $D = 0,885$ bis $0,895$ (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 955) und Williams (1889) führt D bei $15,55^{\circ}$ für Mitchamöl $= 0,883$ bis $0,887$ und für Hitchinöl $= 0,878$, für französisches 0,881 bis 0,893 an. Jedenfalls besitzt englisches Del eine niedrigere Dichte als französisches, wie es sich auch durch starkes Lichtbrechungsvermögen auszeichnet. Der Siedepunkt wird für französisches Del zu 186 bis 192 angeführt; für englisches Del zu 190 bis 192° (Williams). Man wird also nicht irre gehen, wenn man als Dichte des französischen Oels 0,89 bis 0,897 und als solche des englischen 0,88 bis 0,887, sowie als Siedepunkt für beide Oele 190 bis 192° annimmt.

Das Lavendelöl ist linksdrehend ($-4^{\circ}15'$ bis $-9^{\circ}20'$ bei 100 mm) und läßt sich mit Alkohol von $D = 0,83$ in allen Verhältnissen mischen, während solches mit $D = 0,888$ nur $\frac{4}{10}$ seines Gewichtes davon auflöst. In Aether, fetten und flüchtigen Oelen löst es sich leicht auf. Nach H. Edenroth muß sich reines Lavendelöl mit 90prozentigem Alkohol in jedem Verhältnisse mischen, wogegen 10 ccm Lavendelöl mit 10 ccm Alkohol von $D = 0,895$ eine trübe, mit 30 ccm dieses Weingeists aber wieder eine klare Mischung geben. Nach den amtlichen Vorschriften für Prüfung des in Deutschland als Spirituszusatz gestatteten Lavendelöls sollen sich 10 ccm Del bei 20° C. in 70 ccm Spiritus von 73,5 Gewichtsprozenten klar auflösen. Nach Schimmel & Comp. löst sich 1 Teil Lavendelöl in 8 Teilen Alkohol von $D = 0,864$ (80 Volumprozenten) auf; Unlöslichkeit in 3 Teilen Alkohol von 70 Prozent deutet nur auf Gehalt hochsiedender Anteile, nicht auf Verfälschung hin.

Weiter wird bei Prüfung des Lavendelöls häufig festgestellt, wie es sich bei der fraktionierten Destillation verhält. Nach Edenroth sollen unter normalem Barometerstand bis 210° mindestens 90 Volumprozent des Oels übergehen; die amtlichen Vorschriften verlangen, daß bis 160° nicht mehr als 5 und bis 230° nicht weniger als 90 Prozent abdestillieren. Schimmel & Comp. fanden daß bis 160° nichts, von 185 bis 190° 6,5 Volumprozent,

von 190 bis 250° 78,5 Volumprozent, also insgesamt bis 250° 85 Volumprozent abdestillierten.

Endlich sei erwähnt, was J. C. Sauer betreffs der Aufbewahrung von Lavendelöl mitgeteilt hat. Das Öl muß sorgfältig vom Wasser befreit werden, da dieses den Geruch schädigt. Auch muß man vermeiden, neuem wasserhaltigem Öle behufs Konservierung Spiritus zuzusetzen, da bei längerem Stehen infolge einer Esterbildung das Öl alsdann einen unangenehmen Geruch annimmt (Schimmels Bericht April 1890, S. 27). Ueberhaupt ist Lavendelöl vor Licht und Luft sehr gut zu schützen, da es sonst leicht sich verändert, wegen Sauerstoffaufnahme sich oxydiert und einen terpentinartigen Geruch annimmt.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Angaben über die Zusammensetzung des Lavendelöls liegen nur spärlich vor. Die älteren Angaben von Saussure, Dumas, Kane u. s. w. scheinen sich auf das Spiklavendelöl zu beziehen, welches ja allerdings mit dem echten Lavendelöl ähnlich zusammengesetzt zu sein scheint. Dem gegenüber steht die Behauptung von A. Lallemant (Liebig's Annalen 114, 1860, S. 198), wonach das Lavendelöl zwar wie Spiklavendelöl viel Kampfer $C_{15}H_{15}O$, außerdem aber ein Terpen enthält, dessen Molekulargröße unbekannt ist, das aber jenem zu gleichen scheint, welches man bei Behandlung aller Terpene $C_{15}H_{15}$ mit Schwefelsäure erhält. Es siedet bei 200 bis 260°, bildet ein flüssiges Chlorhydrat $C_{15}H_{15}, 2HCl$ und ist linksdrehend. Ferner enthält Lavendelöl schon im frisch bereiteten Zustande Essigsäure (zum Teil frei, zum Teil gebunden) und wahrscheinlich Valeriansäure. Nach G. Bruplants (Chem. Centralbl. [3] 10, 1879, S. 616) besteht Lavendelöl aus 25 Prozent Terpen; ferner 65 Prozent eines Gemisches aus $\frac{1}{2}$ Borneol $C_{15}H_{15}O$ und $\frac{1}{2}$ Kampfer $C_{15}H_{15}O$; endlich aus 10 Prozent Harz. — Während Proust die Angabe macht, daß sich 25 Prozent Lavendelkampfer abscheiden, wenn man das Öl in unvollkommen geschlossenen Gefäßen stehen läßt, gelang es der Firma Schimmel & Comp. nicht, solchen Kampfer aus Lavendelöl zu erhalten (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 419); dagegen vermuten sie in der höchst siedenden Fraktion Sesqui- und Polyterpene.

Es steht sonach weiter nichts fest, als das Lavendelöl etwa 65 Prozent Kampfer von nicht sicher bekannter Zusammensetzung, 25 Prozent eines bei 200 bis 210° siedenden Terpens und 10 Prozent Harz enthält.

Bemerkt sei, daß nach Shennstone englisches Lavendelöl kaum 1 Prozent Terpen enthält und durch sehr starkes Abkühlen noch nicht zur Abscheidung kristallisierbarer Stoffe gebracht werden kann; auch soll das Terpen aus englischem Öle nicht nach Lavendel riechen (Riechstoffe).

Von chemischen Reaktionen des Lavendelöls sollen die folgenden Erwähnung finden. Jod wird unter heftiger Fulmination aufgenommen, wobei sich gelbe Dämpfe bilden und das Öl in eine dunkelbraune harzähnliche Masse verwandelt wird. Nach Williams nimmt Mitchamöl 230 bis 248,6 Prozent; Fitchinöl 233 Prozent und französisches Öl 199 bis 237 Prozent Jod auf. Bismutlich hoch ist auch das Absorptionsvermögen für Alkali, was auf größere Mengen freier Säure hindeutet, nämlich für Fitchinöl 0,52 Prozent, aber für Mitchamöl 3 bis 3,7 Prozent und für französisches Öl 4,8 bis 4,9, ja in einem Falle sogar 9,2 Prozent. Salpetersäure verharzt das Öl unter Bildung von Oxalsäure; Schwefelsäure färbt es dunkelpomeranzengelb. Das Öl absorbiert große Mengen von Salzsäure und Ammoniak.

Verfälschungen, Verwendung. Das Lavendelöl wird vorzugsweise mit Spiklavendelöl, Alkohol und Terpentinöl verfälscht. Besonders das Spiköl ist nicht leicht nachzuweisen; Terpentinöl erniedrigt den Siedepunkt. — Lavendelöl gehört zu den stark toxisch wirkenden Ölen; innerlich braucht man es gegen Migräne und nervöse Aufregung, äußerlich in spirituöser

Lösung zu Waschungen bei Rheumatismus, Lähmungen u. s. w. Für die Parfümerie ist das Lavendelöl von großer Bedeutung, da es sowohl rein, wie in Vermischung mit anderen Oelen in großer Ausdehnung angewendet wird. Die minder feinen Sorten werden hauptsächlich zum Parfümieren von Seifen benutzt, die feineren zur Herstellung des Lavendelwassers. Letzteres ist eigentlich eine Essenz, d. h. eine spirituöse Lösung, welche man entweder durch Lösen des ätherischen Oels in Alkohol oder durch Destillation dieser Lösung erzielt; in letzterem Falle bekommt man das feinere Präparat. — Neuerdings ist Lavendelöl auch zum Parfümieren von denaturiertem Spiritus in Vorschlag und Anwendung gebracht worden (Beschluss des deutschen Bundesrats vom 1. Juni 1888), und zwar darf auf 1 l Spiritus 40 g Lavendelöl zugesetzt werden. Doch ist kaum ein Verdecken des Geruchs der Pyridinbasen hierdurch zu erzielen.

147. Das Spiklavendelöl.

Oleum Spicae. Essence d'Aspic. Spikenard oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Spiklavendel (*Lavandula Spica* D.C.) wächst überall da, wo die echte Lavendel vorkommt, und dient ebenfalls zur Gewinnung eines ätherischen Oels. Die Spiklavendel besitzt starken, aber weniger angenehmen Geruch der Blüten, als *L. vera* und wird hauptsächlich auf dem Massiv von Ventoux, bei Grasse u. s. w., kurz in Südfrankreich behufs der Oelgewinnung gesammelt. Sie gedeiht dort auf der Südseite von 700 m an, auf der Nordseite des Gebirges schon am Fuße der Berge. Die Gewinnung des Oels geschieht genau, wie die des Lavendelöls, nur brauchen die Blumen nicht so sorgfältig von Stengeln und Blättern getrennt zu werden, da das Oel doch nicht dem echten Lavendelöl gleichkommt. Der Ertrag wird für frische Spiklavendel zu 0,45 bis 0,63 Prozent angeführt (Seifenfabrikant 7, 1887, S. 5, 17. — 9, 1889, S. 562), während Raybaud für Spiklavendel von Grasse ungefähr 1 Prozent angibt. Die Destillation des Oels geschieht im September.

Physikalische Eigenschaften. Das Spiklavendelöl ist dünnflüssig, an der Luft mit der Zeit sich verdickend, frisch fast farblos, später bräunlich, von durchdringend gewürzhaftem Geruche, der etwas Quendelartiges an sich hat, und neutraler Reaktion. Seine Dichte liegt nach Brande bei 0,9206 und nach Kane bei 0,9172 im unrektifizierten, bei 0,8865 im rektifizierten Zustande; nach Boiry und Bouchardat bei 0,92; nach Williams bei 0,873 bis 0,904 (15,55° C.). Als Grenzwerte kann man 0,87 und 0,96 annehmen. Der Siedepunkt liegt bei 186, nach Williams bei 165,6 bis 171°. Das Oel wird sowohl als ganz schwach linksdrehend, wie als ganz schwach rechtsdrehend aufgeführt. In Alkohol ist es leicht löslich; beim Erkalten scheidet es nach Kane große Massen von Stearopten ab.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das von R. Kane untersuchte Spiklavendelöl besaß $D = 0,9172$ und nach wiederholter Rektifikation $D = 0,8745$ bis $0,8865$; es kochte bei 185 bis 187,78° C. Der bei 198,89° verbleibende Destillationsrückstand wurde beim Erkalten fest. Die niedrigst siedende Fraktion (185°) war wahrscheinlich frei von Stearopten, besaß die Zusammensetzung 75,77 Prozent C; 11,73 Prozent H und 12,5 Prozent O und hätte also die Formel $C_{15}H_{15}O$, während Kane $C_{15}H_{25}O_2 = 3C_5H_5 + 2H_2O$ herausrechnet (Journ. f. prakt. Chemie 15, 1838, S. 163). — Nach Proust, auch

nach Dumas ist das Stearopten des Spillavendelöls von der Zusammensetzung des Kampfers $C_{10}H_{16}O$. Man kann es als Rückstand der fraktionierten Destillation, auch durch Abkühlung des Oels erhalten und durch Auspressen und Sublimation reinigen (Maier). Nach A. Vallemant ist Spillavendelöl ähnlich wie Rosmarinöl zusammengesetzt. Es enthält einen Kohlenwasserstoff, welcher bei 175° siedet, rechtsdrehend ist und mit Chlornasserstoff eine flüssige Verbindung bildet, aus welcher durch Behandeln mit Salpetersäure geringe Mengen von rechtsdrehendem festen „künstlichem Kampfer“ sich abscheiden lassen. Der bei 200 bis 210° überdestillierende Anteil enthält viel Kampfer, welcher dem gewöhnlichen Kampfer gleicht (Liebig's Annalen 114, 1860, S. 197). — G. Bruylants hat im Spillavendelöl 35 bis 70 Prozent Terpen $C_{10}H_{16}$, ein Gemisch aus Borneol und Kampfer zu 55 bis 20 Prozent und endlich 10 Prozent Harz gefunden (Chem. Centralbl. [3] 10, 1879, S. 616). — R. Bopry und G. Boucharlat erhielten zwischen 150 und 160° sehr wenig von einem rechtsdrehenden Terpene $C_{10}H_{16}$, welches ein bei 129° schmelzendes, schwach linksdrehendes Chlorhydrat lieferte, also wohl als Rechtspinen anzusehen ist. Zwischen 176 und 180° destillierte eine größere Menge über. Das Destillat war rechtsdrehend und besaß die Zusammensetzung $C_{10}H_{16}O$; bei -25° krystallisierte ein Körper aus, der sich als Eucalyptol erwies. Die Verbindung $C_{10}H_{16}O$ wird von den genannten Gelehrten Spikol genannt, besitzt aber alle Eigenschaften des Cineols, womit bekanntlich auch Eucalyptol identisch ist, so daß die Einführung eines neuen Namens überflüssig erscheint (Comptes rendus 106, 1888, p. 551). Das Cineol ist inaktiv, daher das Spillavendelöl trotz des Gehalts an Rechtspinen nur ganz geringe Rechtsdrehung zeigt. —

Vollständige Klarheit über die Zusammensetzung des Spillavendelöls ist sonach noch nicht gewonnen; doch steht fest, daß das Öl wechselnde Mengen (35 bis 70 Prozent) Terpen, vermutlich Rechtspinen, ferner Cineol, vielleicht gemischt mit einem Kampfer $C_{10}H_{16}O$ (vom Gemisch 55 bis 20 Prozent), endlich ein Harz (10 Prozent) enthält.

Gegen Jod verhält sich Spillavendelöl fast ganz wie Lavendelöl; nur geht die Reaktion mit geringerer Festigkeit vor sich. Williams fand, daß das Öl 207 bis 288 Prozent Jod absorbiert. Von Kalium nimmt es 0,74 bis 1,99 Prozent auf. Salpetersäure färbt das Öl nur schwach gelblich, verharzt es aber beim Erwärmen. Schwefelsäure färbt es gelbbraun, in der Hitze dunkler.

Verfälschungen, Verwendung. Das Spillavendelöl wird mit Terpentinöl, auch mit Spiritus und fetten Ölen verfälscht; noch häufiger dient es selbst zum Verfälschen anderer Öle, besonders des echten Lavendelöls. Es sollen statt des Spillavendelöls sogar Gemische anderer Öle in den Handel kommen. Die Verwendung des Spiköls ist im übrigen dieselbe, wie die des Lavendelöls; nur muß das Spiköl stets als minderwertiges Öl betrachtet werden.

148. Das Rosmarinöl.

Oleum Rosmarini sive Anthos. Essence de Romarin. Rosemary oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Rosmarin (*Rosmarinus officinalis* L.) stammt aus Südeuropa und besitzt kampferartig aromatisch riechende, sowie gewürzhaft bitterlich schmeckende Blätter. Rosmarin ist immergrün und bildet bis 2 m hohe, oft mehrere Zentimeter dicke Stämme so daß er alle anderen europäischen Labiaten überragt. Bei uns wird er mitunter in Töpfen gezogen; bei Grasse werden durchschnittlich im Jahre 20000 bis 25000 kg Rosmarin zur Destillation gebracht. Auch in anderen Mittel-

meerländern wächst der Rosmarinstrauch (Italien, Dalmatien) und scheint immer die Nähe des Meeres zu bevorzugen. An der Riviera bilden Rosmarin und Thymian häufig Gebüsche. Auch auf den Balearen, in den Pyrenäen, weniger in Griechenland, wächst der Strauch und neuerdings kommt von Domingo aus Rosmarinöl in den Handel (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547). Das beste Rosmarinöl kommt aus Südfrankreich; das sogen. italienische Del wird wohl ausschließlich auf den dalmatinischen Inseln erzeugt und bildet die minder gute Handelsorte.

Der Rosmarinstrauch ist besonders auf der dalmatinischen Insel Dufina verbreitet, wo er fast den ganzen kahlen und steinigen Boden bedeckt. Ferner sind die Inseln Lissa und Maslinia, dann die Umgebung von Spalato und Ragusa, das kroatische Küstenland, die Umgebung von Triest und Fiume, einige Inseln des Quarnero, die Westküste Italiens, Sizilien, Korsika, einzelne Stellen Südfrankreichs, Spanien, Griechenland, Ägypten und Algier zu nennen. Ueber Vorkommen des Rosmarins und Gewinnung des Rosmarinöls auf Dufina macht C. D. Gsch die folgenden Mitteilungen. Der Strauch wird hier 30 bis 62 cm hoch, ja bei besonderer Pflege 1,25 m hoch und 2 bis 3 cm im Stamm stark. Die Blättchen sind schmal, länglich, nach der unteren Blattseite einigermaßen zusammengewölbt, oben dunkelgrün, unten weiß. Auf der Unterseite befinden sich die mit dem ätherischen Öle gefüllten Drüsen. Alle drei Jahre werden im Mai die zweijährigen Triebe des Strauchs beschnitten, die Zweige acht Tage lang in der Sonne getrocknet und dann entblättert. Da der Strauch von Februar bis April blüht, so wartet man also die Zeit ab, wo er gerade abgeblüht hat. Die Destillierblase besteht aus Kupfer und wird an der Küste über direktem Feuer aufgestellt. Die Blätter werden hinreichend mit Wasser (Seewasser?) durchfeuchtet, dann in die Blase gegeben und mit Wasser destilliert. Die entweichenden Dämpfe gehen durch Kühlschlangen; das Destillat wird in Flaschen aufgefangen. Das vom Wasser getrennte Del kommt in Blechgefäße und wird über Triest in den Handel gebracht (jährlich 17000 bis 20000 kg; 1 kg = 2 Gulden im Durchschnitt). Da die Destillierapparate sehr schlecht schließen, ist die ganze Luft in der Umgebung mit dem Geruche des Rosmarinöls erfüllt (Dingl. polyt. Journ. 229, 1878, S. 466).

Den gewöhnlichen Angaben zufolge werden die blühenden Rosmarinzweige zur Destillation gebracht; namentlich scheinen in Südfrankreich nur die blühenden Spitzen der Pflanze benutzt zu werden, was vielleicht neben besserer Destillation die bessere Beschaffenheit des südfranzösischen Dels bedingt. Die Ausbeute beträgt 1,2 bis 2 Prozent. Wie es scheint, nimmt der Delgehalt der Pflanze im nördlichen Klima ab. Bruhlant's führt 0,14 bis 0,16 Prozent für Pariser und 0,3 Prozent für südfranzösischen Rosmarin als Ausbeute an.

Physikalische Eigenschaften. Das Rosmarinöl ist im frischen Zustande farblos und dünnflüssig, wird aber beim Lagern dunkler und dickflüssiger. Es besitzt einen durchdringenden Rosmaringeruch, der erst bei seiner Verteilung angenehm wird, und einen gewürzhaft brennenden, kampferartigen Geschmack. Das spezifische Gewicht des käuflichen Dels schwankt zwischen 0,88 und 0,915, das des rektifizierten zwischen 0,885 und 0,887. Nach Williams (1889) ist die Dichte des Dels = 0,894 bis 0,912 bei 15,55°; Schimmel & Komp. haben (Bericht April 1890, S. 39) die folgenden Werte gefunden: Französisches Del $D = 0,881$ bis $0,883$; spanisches Del $D = 0,892$; italienisches oder dalmatinisches Del $D = 0,901$ bis $0,907$ (7 Proben). Den Siedepunkt gibt Bruhlant's für ein Del mit $D = 0,885$ bei 12° zu 150 bis 260°, Williams für ein Del mit $D = 0,894$ bei 15,55° zu 168,34° und mit $D = 0,912$ zu 167,22° an. Bei der Destillation des Dels gehen nach H. Edenroth bis 175° 90 Bo-

lump Prozent über, während die amtlichen Vorschriften für Prüfung des als Spirituszusatz verwendeten Rosmarinöls fordern, daß bis 160° höchstens 5 und bis 200° mindestens 90 Volumprozent abdestillieren sollen (Chemit. Ztg. 12, 1888, S. 955, 1284). Schimmel & Comp. fanden für französisches Del bis 170° 39 bis 46 Prozent und für italienisches Del bis 170° 4,5 bis 13 Prozent Destillat. — 10 ccm Rosmarinöl mit 15 ccm Alkohol von 90 Prozent vermischt, sollen nach Erlenroth eine klare Lösung geben; bei 20° sollen sich 10 ccm Rosmarinöl in 120 ccm Weingeist von 73,5 Gewichtsprozent Gehalt klar auflösen (amtl. Vorschrift). Nach Bruplants mischt sich das Del mit 85prozentigem Alkohol in allen Verhältnissen. — Das Rosmarinöl reagiert neutral im frischen, sauer im alten Zustande. Es dreht den polarisierten Lichtstrahl links.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Rosmarinöl wurde zuerst von R. Kane chemisch untersucht (Journ. f. prakt. Chemie 15, 1838, S. 156). Derselbe unterwarf ein Del mit $D = 0,897$ der fraktionierten Destillation, wobei ein brauner dicker Rückstand erhalten wurde. Das rektifizierte Destillat zeigte $D = 0,8854$ bis $0,8875$ und kochte bei 166° nahezu konstant. Die Analyse ergab die Zusammensetzung $9(C_{10}H_{18}) + 2H_2O$ oder $9C_{10}H_{18} + 4H_2O$, also die eines Terpenhydrats. Durch Waschen mit Schwefelsäure wurde das Del schwarz; beim Neutralisieren mit Kalk ergab sich ein lösliches Kalksalz einer organischen Sulfosäure. Wurde die Mischung des Rosmarinöls mit Schwefelsäure der Destillation unterworfen, so ging eine aromatisch zwiebelartig riechende Flüssigkeit von $D = 0,8678$ und dem Siedepunkt 173° über, welche der Formel $C_{10}H_{18}$ entsprechen soll und von Kane Rosmarin genannt wurde; nach Weber war es aber wahrscheinlich Cymol $C_{10}H_{18}$. — Weiter hat dann A. Fallmann (Liebig's Annalen 114, 1860, S. 197) ein stark rechtsdrehendes Rosmarinöl der fraktionierten Destillation unterworfen und in der Hauptsache zwei Fraktionen erhalten. Die erste war dünnflüssig, linksdrehend, kochte bei 165° , bestand aus einem Kohlenwasserstoff und gab ein flüssiges Chlorhydrat, aus welchem durch Salpetersäure „künstlicher Kampfer“ $C_{10}H_{18}$, HCl ausgeschieden werden konnte. Die zweite Fraktion kochte bei 200 bis 210° und setzte bei starker Abkühlung Kampfer in großer Menge ab; derselbe war rechtsdrehend und zwar etwa $\frac{2}{3}$ so stark, wie gewöhnlicher Kampfer. Aus dem bei der Abkühlung flüssig gebliebenen Anteil schied Salpetersäure nochmals Kampfer aus. — Nach J. S. Gladstone (Jahresb. d. Chemie 1863, S. 545) besteht der niedriger siedende Anteil des Rosmarinöls fast ganz aus einem Kohlenwasserstoff, welcher dem des Myrtenöls ähnlich, also wahrscheinlich ein Terpen ist. — Montgolfier untersuchte den Rosmarinkampfer (1876) und erklärte ihn für ein Gemisch aus rechtsdrehendem und linksdrehendem Kampfer. — G. Bruplants erhielt drei Fraktionen (Jahresb. der Chemie für 1879, S. 944): 150 bis 180° , 180 bis 210° und 210 bis 260° . Die erste ergab durch wiederholte Rektifikation über Natrium ein bei 157 bis 160° siedendes linksdrehendes Terpen $C_{10}H_{18}$ (80 Prozent). Aus der zweiten Fraktion wurde eine bei 200 bis 205° siedende Flüssigkeit isoliert, die in der Kälte Krystalle von gewöhnlichem Kampfer $C_{10}H_{18}O$ mit dem Schmelzpunkt 176° und den Siedepunkt 204° ausschied (6 bis 8 Prozent vom Del): außerdem enthielt die Fraktion noch Terpen. Die dritte Fraktion endlich lieferte beim Abkühlen ziemlich viel Borneol $C_{10}H_{18}O$ (4 bis 5 Prozent vom Del). Durch Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure auf Rosmarinöl entsteht eine Mischung aus Terpen und Cymol. — G. Weber untersuchte feinstes italienisches Rosmarinöl, welches in der Hauptmasse bei 157 bis 190° überging. Durch wiederholte Fraktionierung dieses Anteils wurden zwei Hauptfraktionen von 161 bis 167° und von 171 bis 176° erhalten; letztere war die beträchtlichere und enthielt wahrscheinlich Cineol, doch konnte dasselbe erst in der Fraktion von 176 bis 182° wirklich nachgewiesen werden. Durch Einleiten von Chlornasserstoff in die ätherische Lösung des Rosmarinöls zeigte sich nur eine ganz schwach gelbrote Färbung (Liebig's Annalen 238, 1887, S. 89). — Nach einer Mitteilung der Firma Schimmel & Comp. in Leipzig enthält der zwischen 159 und 163° siedende Anteil des französischen Rosmarinöls Pinen (Chemit. Ztg. 13, 1889, S. 1359). — Endlich hat A. Haller Studien über den

Rosmarinkampher angestellt (Comptes rendus 108, 1889, p. 1308). Die über 190° übergehenden Anteile des Rosmarinöls scheiden beim Erkalten beträchtliche Mengen eines Gemisches aus Kampher und Borneol ab. Durch Abpressen und Sublimieren mit Kalt läßt sich das Gemisch reinigen und hierauf unter Berücksichtigung der Thatsache trennen, daß die Alkohole mit zweibasischen Säuren im Ueberschusse saure, in Alkalien oder Alkalicarbonaten lösliche Ester geben. Es wurden 200 g „Rosmarinkampher“ mit 120 g Bernsteinsäure verrieben und 48 Stunden lang auf 140° erhitzt. Nach dem Erkalten löst man Kampher und Borneolbernsteinsäure mit Aether weg und schüttelt die ätherische Lösung mehrfach mit Sodaauslösung aus. Jetzt ist der saure Ester in der wässerigen Flüssigkeit enthalten und wird durch Kochen mit Natronlauge verseift. Das Borneol scheidet sich aus und wird durch Sublimation, sowie durch Umkrystallisieren aus Petroleumäther gereinigt. Es ergibt sich, daß der „Rosmarinkampher“ ungefähr 5 Prozent Borneol mit dem Schmelzpunkt $207,51^{\circ}$ und $[\alpha]_D = -23,59^{\circ}$ enthält, während 95 Prozent gewöhnlicher Kampher mit $[\alpha]_D = +21,05^{\circ}$ darin enthalten sind. Bei genauerer Untersuchung fand sich, daß das Borneol wie der Kampher als Gemische aus rechts- und linksdrehender Substanz aufzufassen sind. Der sublimierte „Rosmarinkampher“ zeigte übrigens $[\alpha]_D = +17^{\circ}$. —

Das Rosmarinöl besteht also aus linksdrehendem Terpen $C_{10}H_{16}$ (80 Prozent), darunter Linkspinen; ferner Rechts- und Linksborneol (0,5 bis 0,65 Prozent), Rechts- und Linkskampher (9,5 bis 12,35 Prozent), und endlich Cineol. Wahrscheinlich ist das linksdrehende Terpen vollständig als Linkspinen aufzufassen; doch fehlen für diese Annahme noch ausreichende Beweise.

Von chemischen Reaktionen des Rosmarinöls sind noch die folgenden zu erwähnen. Jod wird von dem Oele unter merklicher Erwärmung und Entwicklung gelbroter Dämpfe, nach Williams zu 142 bis 162 Prozent, absorbiert, wobei ein gelbbrauner dickflüssiger Rückstand entsteht. Chlornasserstoff wird vom Oele in großen Massen absorbiert. Schwefelsäure färbt das Oele braunrot und verdickt es; Salpetersäure führt unter Bräseln und Erhitzung, wobei sich gelbe Dämpfe entwickeln, Bildung eines braunroten Balsams herbei. Die Aethylalab-sorption beträgt 0,78 bis 0,88 Prozent. Durch Chromsäure wird das Oele zu einer harzartigen Masse von Säurecharakter — wohl Limettsäure — verwandelt.

Verfälschungen, Anwendung. Das Rosmarinöl wird häufig mit Terpentinöl, Spiköl, Petroleum, Alkohol u. s. w. verfälscht. Die Verfälschung mit Terpentinöl geschieht in der Regel so, daß man Terpentinöl über Rosmarintraut destilliert und das Produkt als Rosmarinöl verkauft; das Verhalten eines solchen Oeles gegen Jod und Nitroprussidkupfer, wie seine geringe Löslichkeit in 90prozentigem Weingeist läßt die Verfälschung leicht erkennen.

Das Petroleum wird besonders in England als Verfälschungsmittel benutzt. Nach R. A. Cripps kann man es am Geruche beim Verdampfen des Oeles im Wasserbade erkennen. Ferner löst sich normales Rosmarinöl in 5 Teilen Alkohol mit $D = 0,838$, während mit Petroleum versetztes Oele 20 bis 30 Teile Alkohol braucht. Auch zeigen die Lösungen alsdann gelbe Farbe und Fluoreszenz. Mit Alkohol von $D = 0,748$ trübt sich ein Petroleum haltendes Rosmarinöl. — Alkoholzusatz gibt sich durch erhöhte Spirituslöslichkeit des Rosmarinöls wie dadurch zu erkennen, daß solches Oele durch Magentarot gefärbt wird (Chem. Centralbl. 61, 1. Bd., 1890, S. 127).

Verwendung findet das Rosmarinöl medizinisch, in der Parfümerie, zur Denaturierung von Olivenöl und zum Parfümieren von denaturiertem Spiritus. Für den medizinischen Gebrauch ist zu beachten, daß das Oele kräftig toxisch wirkt. Innerlich gebraucht ruft es erst Steigerung, dann Herabsetzung des Blutdruckes hervor, wobei die Temperatur des Körpers sinkt. In Bädern dient das Oele als Reizmittel; Milben und In-

selten werden durch Rosmarinöl schnell getötet. In der Parfümerie dient es als Seifenparfüm wie als Bestandteil wohlriechender Wässer. So ist es im Rölischen und im Ungarwasser enthalten. Das Ungarwasser (aqua regina hungariae) gilt besonders als Erfrischungsmittel für die Gesichtsnerven, teilweise auch als Volksheilmittel. — Uebrigens werden von Dalmatien aus auch getrocknete Rosmarinblätter ausgeführt, welche als Gewürz, als Zusatz beim Räuchern des Fleisches, zur Herstellung von Rosmarinessig und Rosmarinwein benutzt werden.

149. Das Basilikumöl.

Durch Destillation von *Ocimum Basilicum* L. mit Wasser erhält man das Basilikum- oder Basilienöl, dem Ertrage nach etwa $1\frac{1}{2}$, nach Schimmel & Romp. aus frischem Kraut nur 0,04 Prozent. Das Del riecht aromatisch und setzt beim Stehen prismatische Krystalle eines Stearoptens ab. Das Stearopten ist von Dumas und Peligot (Journ. f. prakt. Chemie 4, S. 386) untersucht worden. Sie fanden für dasselbe die Zusammensetzung $C_{10}H_{12}O_2 = C_{10}H_{10} + 3H_2O$. Dieser Basilikumkämpfer bildet nach Bonastre vierseitige Säulen oder farblose durchsichtige Tafeln, je nachdem er aus Spiritus oder aus kochendem Wasser umkrystallisiert wurde. Er ist fast geruch- und geschmacklos und reagiert neutral, löst sich leicht in heißem Wasser oder heißem Weingeist, in Ammoniak und in Essigsäure, wie in 6 Teilen Aether. Schwefelsäure färbt die Krystalle rot. Der flüssige Anteil des Dels ist noch nicht untersucht. Die Pflanze gedeiht besonders im südlichen Frankreich, würde aber auch bei uns mit Erfolg angebaut werden können. Nach Piesse ist eine Basilikumart (*Ocimum rasiatum*) in Ostindien unter dem Namen Tulsi die berühmteste, dem Krishna und Wischnu geheiligte Medizinalpflanze, welche dieses Ansehen ihren desinfizierenden, luftreinigenden Eigenschaften verdankt.

150. Das Patchouliöl.

Oleum Patchouli. Essence de Patchouly. Patchouly oil.

Abstammung, Gewinnung. Das Kraut der aus Ostindien stammenden Labiate *Pogostemon Patchouly* Pell. besitzt einen moschusartigen Geruch und liefert bei der Destillation mit Wasserdämpfen das Patchouliöl. Nach Piesse sind es jedoch verschiedene Varietäten von *Pogostemon*, welche das Del enthalten. Die Pflanze gedeiht in Ostindien (Silhet in Bengalen), auf Java, Ceylon, der malayischen Küste, in China, in Paraguay, auf Reunion u. s. w. Im Jahre 1850 kam das Kraut zuerst nach England. Die Verwendung des Patchoulikrauts zum Parfümieren der indischen Shawls, welche mit sehr hohem Preise bezahlt wurden, gab Veranlassung zur Einfuhr des Krauts nach Europa, insofern man die hier erzeugten Gewebe ebenfalls damit parfümieren und ihnen hierdurch den Charakter der echten indischen Fabrikate verleihen wollte. —

Das Patchoulikraut ist seit Jahrhunderten in verschiedenen Gegenden Chinas, Assams und der malayischen Halbinsel bekannt und verwendet. Besonders in den Straits Settlements geschieht die Kultur durch Chinesen. Die Pflanze verlangt leichten Boden in der Ebene oder auf sanften Hügeln. In der feuchten Jahreszeit werden die Pflanzen eingesezt, etwa 60 cm voneinander entfernt, worauf man sie sorgfältig mit Laub bedeckt. Der erste Schnitt erfolgt 6 Monate nach der Anpflanzung. Das Kraut wird am Tage getrocknet, während der Nacht jedoch gut bedeckt. Im Jahre werden zwei Ernten gemacht. 1 ha liefert ungefähr 156 kg gute getrocknete Blätter und 84 kg Stengelabfälle in einer Ernte. Das trockne Kraut wird von den Exporteuren mit ungefähr 1 Mark für das Kilogramm bezahlt, so daß der für gutes Kraut pro 1 ha (bei zweimaliger Ernte) erlöste Betrag auf etwa 312 Mark zu stehen kommt; doch steigt der Erlös mitunter bis gegen

400 Mark an. Das Kraut wird in drei Sorten gesondert: ausgesuchte Ware, gemischte Blätter mit schwachen Stielen und wenig Stengeln, Stengelware. Dem Patschulikraut ist häufig das von *Urena lobata* beigemischt, welche Pflanze als Unkraut überall in den Straits wächst; absichtlich werden ferner häufig die Blätter des *Basilikumkrautes* (dort *Kukum*) genannt, zugegeben (Seifenfabrikant 9, 1889, S. 360), ebenso nach Piesse bis zu 25 Prozent Dilamblätter von Java. — Die von Kallutta und Bombay nach Europa gebrachte Ware enthält meist 75 Prozent Stiele und liefert ein viel schlechteres Destillat, als das malayische Kraut. Im Aussehen noch besser, aber weniger aromatisch ist das Kraut von Java, welches über Batavia in den Handel kommt. Die vorzügliche Penangqualität ist selten und teuer gewesen und kommt erst neuerdings, wie auch Singaporekraut, in größeren Mengen auf den Markt. Auch in den Straits Settlements und in Westindien hat man sich mit mehr Eifer auf den Anbau und die Kultur der Pflanze geworfen. Zu beachten ist, daß sich häufig Dampferkompanien geweigert haben, Patschulikraut an Bord zu nehmen, aus Furcht, der starke Geruch könnte sich anderen Kolonialien mitteilen (Schimmel & Comp.; Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 1396. — 13, 1889, S. 451. — April 1890, S. 35). —

Das Del wird zum Teil an der Stelle gewonnen, an welcher die Pflanze wächst. In den Straits Settlements bedient man sich dabei kupferner Cylinder mit falschen Stebböden oben und unten, zwischen welche das Kraut eingefüllt wird. Durch den unteren Boden des Cylinders tritt der Dampf ein, während vom Dedel des Cylinders aus die Leitung nach dem Kühler führt. Die verwendeten Blätter sind lufttrocken. 1 Pikul (60,479 kg) reine trockne Blätter liefern 1,36 bis 1,7 kg Del, was einer Ausbeute von 2,2 bis 2,8 Prozent entspricht. — Die Destillation des Patschulikrautes in den europäischen Fabriken geschieht nach den üblichen Methoden, wobei man nach Mierzinski (Riechstoffe) die Blätter erst zerkleinern, mit Wasser anfeuchten und nach etwa 12 Stunden zur Dampfdestillation bringen soll. Der Ertrag wird mit 1,75, ja mit 3 bis 4 Prozent angegeben.

Im Handel werden mehrere Sorten des Dels unterschieden; so das Penangöl und das französische Del, in Penang selbst das grüne und das braune Del. Das erstere ist gesuchter. Durch Mitdestillation von Basilikumkraut wird das Del gelb und dickflüssig. Die Preise des Dels haben sehr geschwankt: für von Schimmel & Comp. destilliertes Del im Juni 1863 pro Kilogramm 240 Mark, Juni 1875 nur 50 Mark und Oktober 1889 wieder 70 Mark (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 1359).

Physikalische Eigenschaften. Das Patschulöl ist gelblichgrün bis olivenbraun. Aus trocknen Blättern soll man das dickflüssige grüne Del erhalten, welches einen anderen Geruch haben soll, als das braune Singaporeöl (Riechstoffe). Patschulöl ist jedenfalls etwas dickflüssig und besitzt einen durchdringenden, dauernd anhaftenden Geruch, der etwas moderig und im unverdünnten Zustande unangenehm ist. Erst in genügender Verdünnung, bezüglich im Gemisch mit anderen Riechstoffen, macht sich ein angenehmer oder doch wenigstens charakteristisch aromatischer Geruch geltend. Der Geschmack des Dels ist wenig auffallend, jedenfalls nicht brennend. Die Dichte wird für verschiedene Dels verschieden angeführt; nämlich für Penangöl $D = 0,959$; für grünes Penangöl $D = 0,957$ bei $29,4^{\circ}$ und für braunes Penangöl $D = 0,958$ bei $29,4^{\circ}$; für französisches Del $D = 1,012$; für den blaßgelben Verlauf der Destillation $D = 0,9554$; für gewöhnliches Del des Handels $D = 1,0119$. Es gibt sonach Sorten, welche leichter, und solche die schwerer als Wasser sind; die Grenzwerte sind 0,9554 bis 1,012. Zwischen 282 und 294° geht das Del fast vollständig über. Patschulöl löst sich im gleichen Volumen Alkohol von 90 Prozent oder in 10 bis 12 Teilen Weingeist völlig auf. Bei längerem Stehen scheidet es Patschulikampher ab. Da letzterer die Dichte 1,05 (rund) besitzt, so ist das

wechselnde spezifische Gewicht des Oels zweifellos auf einen verschiedenen Gehalt an Kampfer zurückzuführen.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach J. H. Gladstone (Jahresb. d. Chemie f. 1863, S. 545) liefert das Patchuliöl bei 257° ein Destillat, dessen Zusammensetzung die eines Sesquiterpens $C_{15}H_{24}$ ist und welches dem Kubeben sehr nahe steht. Der höher siedende Anteil enthält blaues Öl oder Örolein. — H. Gal machte die Beobachtung, daß das Öl, besonders leicht nach der Entwässerung über Chlorcalcium, bei längerem Stehen den Patchulikampfer ausscheidet, dessen Formel $C_{15}H_{26}O$ ist (Dampfdichte berechnet 7,85 und gefunden zu 8 bei 324°). Der Patchulikampfer ist als Homologes vom Borneol aufzufassen; beide besitzen die allgemeine Formel $C_nH_{2n-2}O$. Der Patchulikampfer schmilzt bei 54 bis 55° und siedet bei 296°. Seine Dichte ist 1,051 bei 4,5°. In Wasser ist er nicht, in Weingeist und Äther sehr leicht löslich; aus den Lösungen kristallisiert er in hexagonalen Prismen, kombiniert mit Pyramiden aus. Die Lösung wirkt linksdrehend (1 g Kampfer in 5,3 cm Alkohol; 5 cm Flüssigkeitssäule; Drehung $-9,1^\circ$). Wird Patchulikampfer über Chlorzink destilliert, so geht bei 248 bis 252° ein flüssiger Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{26}$ über. Das Patchuliöl selbst destilliert zwischen 282 und 294° fast vollständig; das Destillat liefert mit Chlorzink ebenfalls $C_{15}H_{26}$ und besitzt die Zusammensetzung $C_{15}H_{26}O$; es ist linksdrehend (jedoch nur -3°) und also isomer zum Patchulikampfer. Die Bildung des letzteren scheint sich durch Gegenwart von etwas Wasser verzögern, vielleicht verhindern zu lassen; er scheint durch molekulare Umlagerung des Oeles zu entstehen (Comptes rendus 68, 1869, p. 406. — Liebig's Annalen 150, 1869, S. 374). — Zu etwas anderen Resultaten gelangte J. de Montgolfier. Derselbe untersuchte zunächst die Kristallform und das Drehungsvermögen des Patchulikampfers näher und kam im ganzen zu denselben Ergebnissen wie Gal. Den Schmelzpunkt der Kristalle fand er dagegen bei 59° und die Zusammensetzung entsprechend der Formel $C_{15}H_{26}O$. Er ist sehr leicht in Kohlenwasserstoff und Wasser zerlegbar; so z. B. durch Einleiten von Chlornasserstoff in seine alkoholische Lösung, durch Uebergießen mit Salzsäure oder Schwefelsäure, durch Kochen mit Eisessig u. s. w. Salpetersäure zersetzt ihn zuerst auch, führt aber in der Wärme Umwandlung in ein braunes Harz herbei. Der bei diesen Reaktionen abgespaltene Kohlenwasserstoff siedet bei 252 bis 255° (Druck von 743 mm) und entspricht der Formel $C_{15}H_{24}$. Der Autor nennt ihn Patchulin. Seine Dichte ist 0,946 bei 0° oder 0,937 bei 13,5° und sein Drehungsvermögen $[\alpha]_D = -42^\circ 10'$. Chlornasserstoff bildet mit dem Patchulin keine Verbindung; Salzsäure färbt es charakteristisch rot; Salpetersäure verharzt es. In Alkohol ist es wenig, in Äther und Benzin sehr leicht löslich. Bis auf sein Verhalten zu Chlornasserstoff gleicht Patchulin also durchaus dem Kubeben (Comptes rendus 84, 1877, p. 88). — Weiter hat sich auch H. E. C. Maisch mit dem Patchulikampfer beschäftigt. Die alkoholische Lösung desselben schied auch bei Sirupskonsistenz keine Kristalle aus. Der Abdampfrückstand wurde in Äther gelöst und lieferte bei der Verdunstung farblose, abgestumpfte, hexagonale Prismen des reinen Stearoptens, welche bei 55° schmolzen (roher Kampfer bei 54°). (Chemik. Ztg. 8, 1884, S. 346). — D. Wallach wies endlich nach, daß in den bei 270 bis 280° siedenden Anteilen des Patchuliöles das Kubeben, also ein bei 274 bis 275° siedendes Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$, enthalten ist, welches die bei 117 bis 118° schmelzende Verbindung $C_{15}H_{24} \cdot 2HCl$ bei Einwirkung von Chlornasserstoff auf die ätherische Lösung der Fraktion in reichlichem Maße liefert. Und zwar ist das Patchuliöl ziemlich reich an diesem Sesquiterpen (Liebig's Annalen 238, 1887, S. 81). —

Das Patchuliöl besteht also aus Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (Siedepunkt 274 bis 275°; festes Dichlorhydrat mit Schmelzpunkt 117 bis 118°) und Patchulikampfer $C_{15}H_{26}O$ neben einem gewissen Betrage an Örolein. Die Mengenverhältnisse zwischen Terpen und Kampfer sind wechselnde; wie es scheint, ist aber für die Bedeutung des Oels als Riechstoff der Gehalt an Sesquiterpen maßgebend. Die oben angeführte Formel für den Kampfer ist die wahrscheinlichere, da sie das Hydrat des Sesquiterpens repräsentiert ($C_{15}H_{26}O = C_{15}H_{24} \cdot H_2O$).

Die chemischen Reaktionen des Patschuliöls sind zum größten Teile schon angeführt. Das Öl wird beim Kochen mit Kalilauge hellbraun, durch konzentrierte Schwefelsäure auf starke Verdünnung dunkelrotbraun, durch Salpetersäure ebenso gefärbt, in der Hitze jedoch in ein rotbraunes Harz verwandelt, welches sich in Alkohol mit roter Farbe löst. Salzsäure färbt das Öl dunkelfarminrot; auf Zusatz von wenig Weingeist wird die Mischung dunkelblauviolett und einzelne Öltröpfchen scheiden sich oben aus.

Verfälschung, Verwendung. Von Verfälschungen des Patschuliöls ist nur die mit Cedernholzöl bekannt. — Verwendet wird das Patschuliöl nur in der Parfümerie; doch schreiben die Araber, welche das Patschuliparfüm sehr lieben, dem Kraute auch Heilkraft zu. Bei übertriebener Anwendung des Parfüms soll übrigens nervöse Aufregung und Appetitlosigkeit bemerkbar werden. Die Stärke des Patschuligeruchs geht daraus hervor, daß man bei Vermischung des Öls mit dem gleichen Gewicht irgend eines andern Öls nur die Gegenwart des Patschuliöls wahrnimmt. Nur wenn man letzteres in sehr geringen Mengen anderen Riechstoffen beimischt, entstehen neu und eigentümlich angenehm riechende Parfüms. Die chinesische Tusche wird mit einer Mischung von Kampfer und Patschuli parfümiert. Das gepulverte Patschulikraut dient zum Parfümieren von Wäsche und Kleidern; im letzteren Falle ist es auch ein gutes Mittel gegen die Motten (Piefse, Hirzel). Die Qualität des Patschuliöls gewinnt übrigens durch geeignete kühle Lagerung in einigen Jahren wesentlich an Feinheit; nur darf man es nicht in Blechgefäßen, sondern ausschließlich in Glasflaschen aufbewahren (Bericht von Schimmel & Comp. April 1890, S. 35).

151. Das Salbeiöl.

Oleum Salviae. Essence de Sauge. Sage oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Gartensalbei (*Salvia officinalis* L.) ist eine zu den Labiaten gehörige, aus Südeuropa stammende Pflanze, deren Blätter einen balsamisch gewürzhaften Geruch und einen eben solchen, gleichzeitig aber etwas herben und zusammenziehenden Geschmack besitzen und officinell sind. Sie enthalten neben Gerb- und Bitterstoff ein ätherisches Öl, welches man durch Destillation des frischen oder frisch getrockneten Krautes gewinnt. Die Ausbeute beträgt durchschnittlich etwas mehr als 1, nach Schimmel & Comp. für deutsches Kraut 1,4 Prozent. — Die Hauptmasse des Salbeikrauts kommt aus Dalmatien, da das deutsche Kraut nicht billig genug beschafft werden kann. Neuerdings wird auch aus *Salvia sclarea* L., der Muskatellersalbei, und zwar aus Kraut und Blüten ein Salbeiöl in den Handel gebracht (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 452, 1359).

Physikalische Eigenschaften. Das frisch bereitete Öl ist hellgelb, gelblichbraun bis grünlichgelb, mitunter fast farblos. Beim Stehen wird dasselbe aber dunkler. Es ist dünnflüssig und besitzt einen durchdringend salbeiartigen, in großer Verdünnung angenehmen Geruch und einen aromatischen, etwas scharfen brennenden Geschmack. Die Dichte des Öls wird zu 0,86 bis 0,92 angeführt. Williams fand für Mitchamöl $D = 0,918$ bis $0,961$ bei $15,55^{\circ}$, Wallach gibt $D = 0,917$ bei 20° an. Sonach dürfte wohl 0,92 als normales spezifisches Gewicht des Öls gelten. Der Siedepunkt des Öls liegt nach Williams bei $182,2$ bis $184,5^{\circ}$; nach anderen Angaben beginnt das Sieden bei 135° . In Wein-

geist löst sich das Del in jedem Verhältnisse. Es ist rechtsdrehend. Bei längerem Stehen scheidet es Stearopten aus. Frisch reagiert es neutral, alt schwach sauer. Mit den letzten Angaben stehen diejenigen zum Teil im Widerspruche, welche M. P. Muir und S. Sugiura machen. Nach ihnen wurde das Del beim Stehen unter Luftzutritt auch nach Monaten nicht verharzt und gab keine Ausscheidung; ebensowenig nahm es saure Reaktion an. Beim Erhitzen entwich zuerst Wasser, worauf das Sieden bei 170° begann und der größte Teil des Dels bis 195° abdestillierte.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die ersten chemischen Beobachtungen mit Bezug auf das Salbeiöl rühren von F. Rochleder her (Liebig's Annalen 44, 1842, S. 1, 4.) Wird Salbeiöl mit Salpetersäure oxydiert, so bilden sich bedeutende Mengen von gewöhnlichem Kampfer. Um die Ursache dieser Erscheinung zu ermitteln, wurde die Zusammensetzung des Oeles untersucht. Bei der Destillation des Oeles aus dem Delbade wurden zwischen 130 und 140° mehrere Fraktionen aufgefangen, welche zwar nach Geruch und Flüchtigkeit verschieden, der Zusammensetzung nach aber identisch waren. Ein acht Jahre altes Del färbte sich bei der Destillation dunkler, schließlich braun. Das Destillat bei 135° (10 Prozent vom Del) lieferte bei der Rektifikation ein brennend kampferartig riechendes und bei 128 bis 180° siedendes Destillat von der Zusammensetzung $C_{12}H_{20}O$. Die Fraktion von 130 bis 140° (75 Prozent vom Oele) kochte nach der Rektifikation bei 96 bis 105°; der bei 105° übergehende Anteil besaß die Zusammensetzung $C_{10}H_{18}O$ oder $C_{10}H_{18}O_2$. Ein zwei Jahre altes Del ergab eine bei 150° siedende Fraktion von unangenehm rumähnlichem Geruche, deren Zusammensetzung ebenfalls auf die zuletzt angeführten Formeln paßte. Der bei 145° verbleibende braune Retortenrückstand wurde der Destillation mit Wasser unterworfen und lieferte ein gelbliches, stark nach Salbei riechendes Del, dessen Zusammensetzung durch die Formel $C_{10}H_{18}O$ wiederzugeben war. Bei Destillation von Salbeiöl über Aetkali wurde beim Schmelzpunkt des letzteren neben Wasserstoff ein farbloses Del von brennendem Geruch und der Formel $C_{22}H_{40}O$ bei Verwendung des 8 Jahre alten Oeles, dagegen ein terpeninöartiges Destillat von der Formel $C_{20}H_{38}O$ bei Verwendung des 2 Jahre alten Oeles erhalten. In allen gefundenen Fraktionen sind auf 6 Atome Kohlenstoff 10 Atome Wasserstoff enthalten; die prozentische Menge des Sauerstoffes ist im alten Del größer als im jüngeren. Sonach besteht das Salbeiöl aus $(C_{10}H_{18})_n + x O$. Wird dasselbe mit Salpetersäure oxydiert, so entwickeln sich nitrose Gase und Kohlensäure; es entsteht Kampfer $C_{10}H_{18}O$, welche Reaktion sich leicht nach folgender Gleichung erklären läßt $(C_{10}H_{18})_2O + 6O = C_{10}H_{18}O + 2CO_2 + 2H_2O$.

Nach Herberger scheidet das Salbeiöl bei längerer Aufbewahrung in Luft den Salbeikampfer ab, welcher bei 31 bis 37° schmilzt, scharf und kühlend schmeckt und sich in 450 Teilen kaltem Wasser, in 5 Teilen Weingeist von 0,82 D und in jeder Menge Aether auflöst (Husemann). — Diese Angaben werden zum Teil von M. P. Muir und S. Sugiura bestritten (Philosophical Magazine [5] 4. 1877, p. 336), welche, wie schon erwähnt, keine Kampferabscheidung beobachten konnten. Doch konstatierten auch sie, daß Salbeiöl Sauerstoff der Luft sehr leicht absorbiert und ozonisiert, bezüglich bei Gegenwart von Wasser seine Bindung zu Wasserstoffsuperoxyd veranlaßt. Von sonstigen chemischen Reaktionen des Salbeiöles führen sie die folgenden an. Wird Salbeiöl mit Salpetersäure geschüttelt, so tritt explosionsartige Reaktion ein; bei bloßer Berührung wird das Del unter heftiger Einwirkung in ein Harz verwandelt. Starke Schwefelsäure färbt das Del unter Erhitzung und Entwicklung von schwefliger Säure braunrot und macht es halbfest. Läßt man einige Tage mit Schwefelsäure stehen, verdünnt dann mit Wasser und destilliert ab, so geht ein bei 215 bis 225° siedendes, schweres, gelbes Del über, während die Hauptmasse als sehr dickes, schwarzes Harz zurückbleibt und in Luft nach einiger Zeit erstarrt. Chlornasserstoff scheidet auch bei — 10 bis — 15° aus dem Salbeiöl noch kein festes Chlorhydrat aus; es scheinen sich bei dieser Einwirkung keine konstant zusammengesetzten Produkte zu bilden, sondern nur teilweise Polymerisationen der Kohlenwasserstoffe stattzufinden. — Wird Salbeiöl der Destillation unterworfen, so geht zuerst ein wenig Wasser über, worauf bei 170° das

eigentliche Sieden beginnt. Zwischen 170 und 215° destillieren 80 Prozent ab, und zwar die größte Masse davon bei 175 bis 195°. Wird die Fraktion unter 190° mit Natrium behandelt, so scheidet sich ein Harz ab; ja schon beim Stehen, insbesondere unter Abkühlung, geschieht diese Ausscheidung. Es scheint, als ob das wiederholte Erhitzen eine Polymerisation von Kohlenwasserstoffen unter Bildung der harzartigen Körper bewirke. — Die bei 190° siedende Fraktion wurde wiederholt mit Natrium rektifiziert und ergab schließlich zwei Anteile: 156 bis 158° und 166 bis 168°. Was bei 215° vom Salbeilöl noch rückständig blieb, das bildete eine dicke, sehr dunkel gefärbte Flüssigkeit, welche etwa zur Hälfte bis 250° überging. Dann bestand der Rückstand aus einer halbfesten, fast schwarzen Masse. Somit waren 3 Fraktionen (156 bis 158; 166 bis 168; 198 bis 203) erhalten worden; ferner feste Ausscheidungen aus dem bei 190 bis 220° siedenden Anteil; endlich ein Rückstand, der wahrscheinlich durch Polymerisation des Oeles sich gebildet hatte. Die erste Fraktion (156 bis 158°) lieferte ein bei 157 bis 157,5° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$, welches eine farblose, nur sehr schwach nach Salbei riechende Flüssigkeit bildete, $D = 0,8635$ bei 15° besaß, mit Nitroschlorid die Verbindung $C_{10}H_{15}NO$ lieferte (monokline Prismen, bei 129° schmelzend, in alkoholischer Lösung $[\alpha]_D = -37,3^\circ$), mit Schwefelsäure Cymol, mit Brom ein flüssiges Bromid $C_{10}H_{15}Br_2$ lieferte und in seinen Eigenschaften somit dem Terpene aus französischem Terpentinöl, dem Terebenten oder Linkspinen fast gleich kam. Die zweite Fraktion (166 bis 168°) noch stärker nach Salbei, zeigte $D = 0,8866$ bei 15°, besaß $[\alpha]_D = -19,9^\circ$ und war wahrscheinlich eine Mischung aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$ mit etwa 4 Prozent Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$. Die dritte Fraktion (198 — 203°) ist der Menge nach sehr unbedeutend, ziemlich dickflüssig, fast farblos und von sehr starkem Salbeigeruch. Sie enthält Salviol $C_{10}H_{16}O$. — Die festen Massen aus den Fraktionen von 190 bis 220° bestehen aus Salbeikampher $C_{10}H_{16}O$. Derselbe läßt sich destillieren; er schmilzt bei 184 bis 186° und siedet bei 210. Seine Krystalle sind monokline Säulen mit abgerundeten Ecken; er ist optisch inaktiv, riecht nach Salbei, löst sich wenig in Wasser, auf dem er wie gewöhnlicher Kampher rotiert, und ist in Alkohol, Äther oder Chloroform leicht löslich. Salpetersäure löst ihn unter nur schwachen äußeren Anzeichen von Oxydation auf, Schwefelsäure schwer, Salzsäure erst beim Kochen. Seine Lösung in Chloroform vermag große Brommengen aufzunehmen, worauf bei guter Abkühlung sich rötliche, an der Luft zerfließende und sich schnell zersetzende Krystalle zur Abscheidung gelangen. — Weiter wurden aus einem zweiten Salbeilöl wenig von einem bei 152 bis 156° siedenden Terpen ($D = 0,8435$ bei 15°; $[\alpha]_D = +12,4^\circ$) und mehr von einem bei 162 bis 167° siedenden Terpen ($D = 0,8653$; $[\alpha]_D = +13,4^\circ$) erhalten, beide mit etwas Cymol gemischt, so daß also beträchtliche physikalische Unterschiede zwischen diesen und den früher besprochenen Terpenen des Salbeilöles zu konstatieren sind. Das Salviol siedet bei 197 bis 203° und besitzt $[\alpha]_D = +16,19^\circ$. Die bei 264 bis 271° siedende Fraktion des Oeles ist dickflüssig und dunkelmaragbgrün; sie besteht aus Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ vom spezifischen Gewichte 0,9137 bei 12° (Jahresb. d. Chemie f. 1878, S. 980). — Endlich hat M. P. Muir festgestellt, daß die Zusammensetzung des Salbeilöles mit dem Alter wechselt (Chemical News. 41, 1880, p. 223). Frisches Del enthält wenig Salviol und Kampher, altes Del ist an solchem reich. Englisches Salbeilöl enthält viel Cedren vom Siedepunkt 260°, wenig Terpen und Spuren von sauerstoffhaltigen Körpern. Von den Terpenen ist das eine Linkspinen, das andere siedet bei 174°. Salviol soll nicht die Formel $C_{10}H_{16}O$, sondern vielmehr die Formel $C_{10}H_{18}O$ besitzen und unter Einwirkung des Sonnenlichtes und der Luft aus $C_{10}H_{16}$ entstehen neben geringen Mengen des Salbeikampfers, welcher auch unter Einfluß des Sonnenlichtes aus Salviol sich bilden soll. Der Salbeikampher kommt hauptsächlich in der Fraktion von 205 bis 208° vor, ist teilweise in Salviol löslich und krystallisiert daraus bei -15° aus. Er schmilzt bei 174° und siedet bei 205; vielleicht ist er mit gewöhnlichem Kampher chemisch identisch. — Endlich hat D. Wallach aus Salbeilöl ein bei 160° siedendes Pinen, welches ein flüssiges Bromid liefert, isoliert. Durch Erhitzen des Salbeilöles bis 270° geht dieses Pinen aber in bei 180° siedendes Dipenten über, und dieses bildet ein Tetrabromid. Aus dieser mehr oder minder vollständigen Umwandlung erklären sich wahrscheinlich auch die verschiedenen Terpene, welche in Salbeilöl gefunden worden sind. Die bei 158 bis 168° siedende Fraktion des Salbeilöles ist der Menge nach nicht sehr be-

deutend; sie ist inaktiv, hat $D = 0,857$ bei 20° und liefert in reichlicher Menge $C_{10}H_{16}NOCl$, woraus die bei 130° schmelzende Verbindung $C_{10}H_{16}NO$ zu gewinnen ist. Mitbin besteht die Fraktion im wesentlichen aus Pinen. In der Fraktion von 174 bis 178° mit $D = 0,888$ war Cineol $C_{10}H_{18}O$ nachzuweisen. Der höher siedende Anteil macht die Hauptmasse aus und besteht vorzugsweise aus dem bei 201 bis 204° siedenden Salviol (Liebig's Annalen 227, 1885, S. 289. — 252, 1889, S. 94). —

Das Salbeöl enthält also Pinen $C_{10}H_{16}$ (teils Links-, teils Rechtspinen, teils eine inaktive Mischung; Siedepunkt 152 bis 156 , 157 bis $157,5$ und 158 bis 168° angeführt), ferner angeblich ein zweites Terpen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 162 bis 168° ; linksdrehend), wenig Cymol $C_{10}H_{14}$, wenig Cineol $C_{10}H_{18}O$ (Fraktion 174 bis 178°), als Hauptbestandteil Salviol $C_{10}H_{16}O$ (Siedepunkt zu 197 bis 203 und zu 201 bis 204° angeführt; rechtsdrehend), ferner Salbeilampfer $C_{10}H_{16}O$ (Schmelzpunkt 174 bis 186° ; Siedepunkt 205 bis 210° ; inaktiv), endlich Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (Cedren; Siedepunkt 260 bis 271°). Sonach wäre das Del außerordentlich kompliziert zusammengesetzt. Aber die Angaben über dasselbe widersprechen sich noch teilweise: Muir behauptet, es sei nur wenig Salviol im Salbeöl, dagegen wenigstens im englischen Dele viel Sesquiterpen; Wallach nennt das Salviol den Hauptbestandteil des Dels. Auch die Angaben über das im Salbeöl vorkommende Pinen widersprechen sich; Muir findet es bald links-, bald rechtsdrehend; Wallach nennt die betreffende Fraktion inaktiv.

Die chemischen Reaktionen des Salbeöles sind vollständig angeführt; nur sei nachgetragen, daß das Del Jod ruhig auflöst, und zwar in sehr verschiedenem Betrage nach Williams ein Del von der Dichte $0,961$ nur $49,7$ Prozent, ein anderes von: der Dichte $0,918$ dagegen $117,14$ Prozent. Die Alkaliabsorption für die beiden Dele betrug $7,09$ und $1,58$ Prozent. Williams erklärt dies nach Muir, d. h. gibt an, daß frisches Salbeöl nur wenig Salviol und Lampfer enthält, dagegen reich an Cedren ist, während bei einem alten Dele das Verhältnis umgekehrt steht (Chemical News. 60, 1889, p. 175).

Verfälschung, Verwendung. Da das Salbeöl ziemlich hoch im Preise steht ($1\text{ kg} = 16$ bis 25 Mark), so wird es wahrscheinlich auch mitunter verfälscht. Bekannt ist nur die Beimischung von Lavendelöl, wodurch es grünlichgelb und trübe werden soll, auch spezifisch leichter wird, und von Terpentinöl, welches sich bei der Destillation auffinden und isolieren läßt (Maier). Die Verwendung des Dels ist unbedeutend. Es könnte zum Parfümieren von Seifen benutzt werden. Medizinisch wird es als Mittel gegen chronische Anginen, gegen scorbutisches Zahnfleisch und den Nachtschweiß der Lungenkranken gegeben (Husemann). Die getrockneten Blätter sind für Riechpulver verwendbar.

152. Das Hyssopöl.

Die Labiate Hyssopus officinalis L. wächst auf trocknen Hügeln Südeuropas und riecht lampferartig gewürzhaft. Der Geschmack des Krautes ist gleichzeitig etwas zusammenziehend. Durch Destillation des Krautes mit Wasser erhält man das Hyssop- oder Hyssopöl. Die Ausbeute wird zu $0,7$ bis 4 Prozent für trocknes Kraut, im Mittel etwa zu 1 , von Schimmel & Comp. zu $0,4$ Prozent angeführt. Das Del besitzt den Geruch der Pflanze, ist frisch durchsichtig und farblos, verharzt aber nach und nach an der Luft, wobei es sich gelb färbt. Seine Dichte beträgt $0,889$ bis $0,986$. Sein Siedepunkt liegt nach J. Stenhouse (Journ. f. prakt. Chemie 27, 1842, S. 255) bei $142,2$ bis $162,8^\circ$. Es löst sich im gleichen Gewicht Alkohol von $D = 0,85$ und

liefert bei der Destillation in der Hauptsache drei Fraktionen: 142,2°, dann 148,3°, endlich 168,3°, bei deren Analyse eine Abnahme des Kohlenstoff- und eine Zunahme des Sauerstoffgehaltes sich herausstellte. Es liegt also ein Gemisch sauerstoffhaltiger Körper oder von solchen mit Kohlenwasserstoffen vor. Das Hopöl wird in Frankreich mitunter zu billigen Parfüms, hauptsächlich aber zur Litörfabrikation benutzt (Piesse). Medizinisch wird es bei chronischen Katarrhen der Atmungswerkzeuge, bei Asthma und Tuberkulose empfohlen (Husemann), auch als Wurmmittel verwendet (Maier).

153. Das gewöhnliche Dostenöl.

Das Dostenkraut (von *Origanum vulgare* L.) ist officinell. Es riecht angenehm aromatisch und schmeckt gewürzhaft bitterlich. Es enthält Gerbstoff und ätherisches Del. Letzteres gewinnt man, indem man das blühende Kraut der Destillation mit Wasser unterwirft. Das Kraut liefert hierbei 0,5 bis 3,0 Prozent Del. Der Delreichtum der Pflanze scheint gegen Norden zuzunehmen (Maier). Das Dostenöl ist strohgelb, mit der Zeit braungelb werdend, dünnflüssig, von milde, gewürzhaftem Geruch und bitterlich scharfem, gewürzhaftem Geschmack. Es besitzt $D = 0,8673$ bis $0,909$. Das rektifizierte Del siedet fast konstant bei 161°. Dostenöl reagiert neutral und löst sich in absolutem Alkohol in jedem Verhältnis in Weingeist von $D = 0,85$ dagegen erst in 12 bis 16 Teilen.

Nach R. Kane ist die Dichte des Deles je nach dem Stearoptengehalt verschieden. Das von ihm untersuchte Del hatte $D = 0,8901$, aber nach mehrfacher Rektifikation $D = 0,8673$. Letzteres kochte fast konstant bei 161,12° C. und entsprach in seiner Zusammensetzung der Formel $C_{10}H_{10}O = (C_8H_8)_1O$. Dieses rektifizierte Del hält Kane für stearoptenfrei; das Stearopten ist nach ihm sauerstoffreicher (Journ. f. prakt. Chemie 15, 1838, S. 157). Nach Gerhardt (S. 385) enthält das Del in beträchtlicher Menge Kampfer, welcher mit einem Terpen gemischt ist. E. Jahns hat in dem Dele eine sehr geringe Menge, kaum 0,1 Prozent eines Phenols nachgewiesen, welches demjenigen des kretischen Dostenöles gleich zu sein scheint (Jahresb. d. Chemie f. 1880, S. 1081).

Durch Job wird das Dostenöl unter heftigster Reaktion in einen dunkelbraunen dicklichen Körper verwandelt. Salpetersäure färbt das Del in der Kälte braunrot und verharzt es in der Hitze. Schwefelsäure verdickt das Dostenöl etwas und erteilt ihm eine dunkelblutrote Farbe.

Die Verwendung des Deles ist eine pharmazeutische.

154. Das kretische Dosten- oder spanische Hopfenöl.

Mit diesem Namen belegt man das aus einer Reihe von in den Mittelmeerlandern und im Orient wachsenden Origanumarten (*Origanum hirtum* Koch; *O. smyrnaeum* Benth.; *O. croticum*) gewonnene ätherische Del, über dessen Eigenschaften und Zusammensetzung zum Teil sich widersprechende Angaben gemacht werden. Das Del ist im frischen Zustande gewöhnlich gelb, im alten rotbraun, ferner dünnflüssig, von durchdringend gewürzhaftem Geruche und scharf brennendem Geschmacke. Seine Reaktion ist neutral.

Nach F. Kochleder trennt sich das Del, wenn man es mit Ammonium- oder Natriumbisulfit in konzentrierter Lösung erwärmt, in zwei Schichten, eine flüssige und eine feste. Die feste Masse bildet im gereinigten, trocknen Zustande ein weißes, amorphes Pulver, welches aus Kohlen-, Wasser- und Sauerstoff besteht. Der flüssige Anteil wird bei Destillation mit Wasser farblos und gehört zu den Terpenen (Journ. f. prakt. Chemie 64, 1855, S. 29). Ausführliche Angaben macht E. Jahns. Das Del von *Origanum hirtum* Link. enthält nach ihm als Hauptbestandteil Karvakrol $C_8H_8(OH)C_2H_7CH_3$, identisch mit dem aus Kümmelöl. Man kann dasselbe leicht abscheiden, indem man das Del mit Natronlauge schüttelt, die alkalische Flüssigkeit mit Schwefelsäure ansäuert und das unreine Karvakrol, welches sich abscheidet, durch Rektifikation reinigt. Außerdem scheint das kretische Dostenöl noch ein zweites Karvakrol, ferner Terpene, vielleicht auch eine geringe Menge Cymol zu enthalten. Ein von Gehe & Comp. hergestelltes Del war rötlichgelb, nicht sehr dünnflüssig, von thymianähnlichem Geruche und $D = 0,951$ bei 15°.

Dasselbe drehte den polarisierten Lichtstrahl sehr schwach nach links und enthielt 50 bis 60 Prozent Karvakrol. Ein vermutlich griechisches Del war rotbraun, von schwach saurer Reaktion, mit $D = 0,966$ bei 15° und enthielt 70 Prozent Karvakrol. Ein kleinasiatisches Del zeigte hellgelbe Farbe, schwache Trübung und Dickflüssigkeit. Es besaß $D = 0,95$, war linksdrehend und enthielt 50 bis 60 Prozent Karvakrol. Ein Del von Chios, in Triest destilliert, war hellrotbraun, etwas dickflüssig, sehr schwach linksdrehend und von $D = 0,978$, sowie fast 80 Prozent Gehalt an Karvakrol. — Die braunen Oele stammen wahrscheinlich von *Origanum smyrnaeum* L. — Das südfranzösische Del kommt unter den Namen *Oleum Origanii Gallicum* oder auch *O. O. Cretici* oder als Kretischdostenöl Sekunda Qualität in den Handel, ist aber stets arm an Karvakrol, manchmal frei davon und somit kein kretisches, sondern wohl gewöhnliches Dostenöl (Chemische Industrie 2, 1879, S. 287).

Das kretische Dostenöl wird, besonders in Italien, als Mittel gegen kariesen Zahnschmerz und Parapsen gebraucht, auch wohl als Zusatz zu Badespiritus. Es wird häufig mit Terpentinöl und Kopaiaböl verfälscht.

155. Das Majoranöl.

Oleum Majoranae. Essence de Marjolaine ou d'Origan. Marjoram oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Majoran (*Origanum Majorana* L.) ist ein bekanntes Küchenkraut. Er stammt aus dem Orient oder Nordafrika und wird bei uns häufig kultiviert. Das Kraut besitzt einen starken, eigentümlich gewürzhaften Geruch und Geschmack. Durch Destillation des frischen oder frisch getrockneten blühenden Krauts mit Wasser erhält man das Majoranöl, und zwar beträgt die Ausbeute durchschnittlich 1,6 Prozent (Maier), nach anderen Angaben 0,2 bis 0,63 Prozent (Girzel, Piesse).

Physikalische Eigenschaften. Das Del ist hellgelb, wenn es aus trockenem, dagegen grünlichgelb, wenn es aus frischem Kraute gewonnen wurde. Rektifiziertes Del ist farblos, färbt sich aber beim Lagern. Das Majoranöl besitzt einen starken durchdringenden Majorangeruch und — wenigstens im rohen Zustande — einen scharfen, bitterlichen, minzartigen Geschmack. Die Dichte des Oels wird zu 0,8952 bis 0,921 angeführt, der Siedepunkt zu 163° . An sich ist das Del dünnflüssig; bei schlechter Aufbewahrung wird es aber dickflüssig und klebrig, setzt alsdann auch zuweilen Stearopten ab; das letztere findet auch bei Abkühlung auf -15° statt. Das Del reagiert sauer und wird von Alkohol in jedem Verhältnis, von 90 prozentigem Weingeist im gleichen Volumen gelöst.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Das Stearopten des Majoranöles wurde von G. J. Mulder (Journal für praktische Chemie 17, 1839, S. 103) untersucht. Es bildet weiße, geruchlose, harte Krystalle. Bei 112° verlieren dieselben hygroskopisches Wasser; sie entsprechen in ihrer Zusammensetzung der Formel $C_{14}H_{20}O_2$. Der Kampher läßt sich schmelzen und unzerseht destillieren; er ist in kochendem Wasser, Alkohol, Aether, Salpetersäure und Kalilauge löslich, wird durch konzentrierte Schwefelsäure rot gefärbt und verbindet sich mit Chlormwasserstoff. G. Bruplants (Chem. Centralbl. [3] 10, 1879, S. 616) fand im Majoranöl 5 Prozent eines bei 160 bis 162° siedenden und rechtsdrehenden Terpens $C_{10}H_{16}$; ferner 85 Prozent eines rechtsdrehenden Gemisches aus Kampher $C_{10}H_{16}O$ mit Borneol $C_{10}H_{18}O$ und 10 Prozent Harz. — J. Weilstein und E. Wiegand (Berl. Ber. 15, 1882, S. 2854) isolierten aus den zuerst abdestillierenden Anteilen ein Terpen $C_{10}H_{16}$ mit $D = 0,8463$ bei $18,5^\circ$, welches bei 178° kochte und ein flüssiges Monochlorhydrat bildete. Der bei

200 bis 220° siedende Anteil besaß die Formel $C_{15}H_{26}O$ und enthielt, da er bei wiederholter Fraktionierung mit Natrium seine Zusammensetzung nicht änderte, kein Hydroxyl. —

Man kann nach alledem über die Zusammensetzung des Majoranöls nur aussagen, daß dasselbe aus geringen Mengen eines Terpens und beträchtlichen Mengen eines sauerstoffhaltigen Körpers besteht. Letzterer ist vielleicht ein Gemisch aus Campher und Borneol, wahrscheinlich aber ein Sesquiterpenhydrat $C_{15}H_{24}, H_2O$.

Mit Jod verpufft das Majoranöl; durch Salpetersäure wird es in der Kälte braunrot gefärbt, in der Hitze in einen braungelben Balsam verwandelt; Schwefelsäure färbt sich sandelrot, während das Öl sich mit blutroter Farbe, in seiner Konsistenz unverändert, ausscheidet.

Verfälschungen, Verwendung. Das Majoranöl wird mit Terpentinöl und Petroleum, angeblich auch mit Citronenöl, weiter mit Weingeist und Thymianöl verfälscht. Es dient selber zum Verfälschen von Menthaölen. In Frankreich und England wird es in großen Mengen zum Parfümieren der Seife benutzt. Auch als erregendes, nervenstärkendes und schweißtreibendes Mittel ist es innerlich, wie äußerlich angewendet worden.

156. Das Bohnenkraut- oder Saturejaöl.

Das Bohnenkraut (*Satureja hortensis* L., mitunter fälschlich Pfefferkraut genannt, welches *Lepidium latifolium* ist) und eine zweite Saturejaart (*Satureja montana*) liefert bei Destillation mit Wasserdämpfen ätherisches Öl, welches neuerdings untersucht worden ist.

Ueber das Öl von *Satureja hortensis* L. hat E. Jahn's Mitteilungen gemacht (Berl. Ber. 15, 1882, S. 816). Das Öl war aus trocknem Kraute hergestellt, gelb, dünnflüssig, von aromatisch thymianähnlichem Geruche und $D = 0,898$ bei 15°. Es besaß $\alpha_D = -0,62^\circ$. Die alkoholische Lösung des Öls wurde durch Eisenchlorid grün gefärbt. Durch Ausschütteln des Öls mit Natronlauge wurden zwei Schichten erhalten, eine obere, die aus Kohlenwasserstoffen bestand, und eine untere alkalisch wässerige, welche Phenole enthielt. Nach dem Ansäuern mit Salzsäure schieden sich letztere als braunes Öl aus. Sie wurden abermals in der gleichen Menge von 15 prozentiger Natronlauge gelöst; die Lösung wurde mit Äther ausgeschüttelt, wobei Karvakrol in Lösung ging. Die Menge desselben betrug etwa 30 Prozent vom Gewichte des Saturejaöls. Das Karvakrol $C_{10}H_{14}O$ zeigte $D = 0,981$ bei 15° und kochte bei 232 bis 233° (236 bis 237° korrigiert). Die alkoholische Lösung desselben wird durch Eisenchlorid grün gefärbt. Es war das Karvakrol mit demjenigen aus Kretischbofsenöl völlig identisch. In der Natronlauge war ein zweites Phenol gelöst geblieben (nur 0,1 Prozent vom Öle), welches mit Eisenchlorid eine violette Färbung gibt und denselben Siedepunkt wie Karvakrol zu besitzen scheint, aber nicht näher untersucht werden konnte. — In den von Natronlauge nicht angegriffenen Teile des Öls, welcher bei 173° zu kochen beginnt und bis 180° zu 40 Prozent, zwischen 180 und 190° zu 50 Prozent, weiter noch zu 4 Prozent übergeht und etwa 6 Prozent eines braunen teerigen Rückstands hinterläßt, waren Cymol und ein Terpen enthalten. Durch Fraktionierung der Destillate wurden zwei Hauptanteile gewonnen. Der eine, welcher bei 173 bis 175° siedet, bestand aus Cymol $C_{10}H_{14}$; der andere zeigte den Siedepunkt 178 bis 180° und bestand aus einem Terpen $C_{10}H_{16}$, welches $D = 0,855$ bei 15° und $\alpha_D = -0,2^\circ$ besaß. Auch die geringe Menge, welche bis 190° überging, war ein Terpen. So nach bestand das Öl aus 30 Prozent Karvakrol, 20 Prozent Cymol und 50 Prozent Terpen (Siedepunkt 178 bis 180°) nebst Spuren eines zweiten Phenols.

Käufliches aus Südfrankreich stammendes Öl enthielt 10 Prozent Karvakrol, 0,8 Prozent von dem zweiten Phenol, Cymol, Terpen und einen nicht phenolartigen

sauerstoffhaltigen Bestandteil; seine alkoholische Lösung wurde durch Eisenchlorid violett gefärbt.

Das Del von *Satureja montana* beschreibt A. Haller (Compt. rendus 94, 1882, p. 132). Diese Pflanze wächst in der Umgebung von Grasse in den Seealpen und liefert ein nicht sehr flüssiges, orangegelbes Del von aromatischem, an Origanumöl erinnerndem Geruche mit $D = 0,7394$ bei 17° und $\alpha_D = -6,5^\circ$ (bei 17° ; 200 mm). Die Untersuchung des Dels wurde wie oben geschildert, durchgeführt. Das Phenolgemisch lieferte bei der Rectifikation einen bei 232 bis 233° siedenden flüssigen Körper, welcher nach Karbolsäure roch, $D = 0,972$ bei 17° besaß und Karvakrol $C_{10}H_{14}O$ war. Derselbe war mit Kümmelölkarvakrol identisch; seine alkoholische Lösung wurde durch Eisenchlorid erst grün, dann gelb gefärbt. Das Del enthielt 35 bis 40 Prozent Karvakrol. Außerdem schien noch ein zweites Phenol mit dem Siedepunkt 255° vorhanden zu sein. Die Kohlenwasserstoffe des Dels lieferten zwei Fraktionen, 172 bis 175° und 180 bis 185° und schienen Terpene zu sein. In allen Hauptpunkten stimmen also die beiden Oele von *Satureja* überein; doch scheint dasjenige von *S. montana* etwas reicher an Karvakrol zu sein.

157. Das Verbenabl.

Zur Familie der Verbenaceen gehören eine Reihe von Pflanzen der Spezies *Verbena*, welche sich teils durch Wohlgeruch, teils durch schöne Blüten auszeichnen, so *Verbena officinalis* L., das Eisenkraut, bei uns gemein an Wegen; ferner *V. chamaedrifolia* Juss., *V. incisa* Hook., welche aus Südamerika stammen und bei uns in Gärten gezogen werden; endlich *Verbena triphylla* Herit., welche Pflanze aus Peru stammt und deren Blätter beim Reiben einen vorzüglichen Geruch, ähnlich dem des Citronengrases verbreiten (Seubert, Hirzel, Piesse). Die letztgenannte Pflanze ist es, welche bei der Destillation mit Wasser das echte Verbenabl liefert. Ueber die Beschaffenheit desselben liegen indessen keine zweifellosen Angaben vor, weil mit dem Namen Verbenabl sehr oft das Citronengrasöl bezeichnet wird (siehe S. 211). Nach J. S. Gladstone (Jahresb. d. Chemie f. 1863, S. 545) ist das Verbenabl rot gefärbt und liefert bei der Destillation ein sauerstoffhaltiges Del, während der zurückbleibende verharzte Teil beim Erhitzen Schwefelwasserstoff entwickelt. Nach Williams besitzt das Verbenabl $D = 0,895$ bis $0,896$ bei $15,55^\circ$ und siedet bei 221° ; es absorbiert 248 bis 268 Prozent Jod und 1,2 bis 1,37 Prozent Natrium. Nach Millon (Journ. Pharm. Chim. [3] 30, 1856, p. 418) liefern Blatt und Blüte der wohlriechenden *Verbena* bei Extraktion mit Aether ein ausgezeichnetes Parfüm. In den Verbenaeffenzen und Extrakten des Handels ist kein Verbenabl, sondern vielmehr Citronengrasöl enthalten.

Zehnte Gruppe: Oele aus den Familien der Kaprifoliaceen, Valerianaceen, Kompositen, Santalaceen und Aristolochiaceen.

Von den hierher gehörigen ätherischen Oelen ist keins von hervorragender technischer Bedeutung; doch bieten die meisten Oele der Gruppe ein besonderes wissenschaftliches Interesse. Die folgende Uebersicht hebt die wichtigsten der besprochenen flüchtigen Oele hervor.

Familie der Valerianaceae, Baldriangewächse.

Valeriana officinalis L., Baldrian. Aus der Wurzel erhält man das Baldrianöl, aus der japanischen Baldrianwurzel das Kessowurzelöl.

Familie der Compositae.

Anthemis nobilis L., römische Kamille. Die Blumen liefern Kamischamillenöl.

Matricaria Chamomilla L., Kamille. Aus den Blumen gewinnt man Kamillenöl.

Artemisia maritima L., Wurmtraut. Die Blumen ergeben Wurm-samenöl.

Artemisia Dracunculus L., Esdragon. Das Kraut liefert Esdragonöl.

Artemisia Absinthium L., Wermut. Man gewinnt aus dem Kraut Wermutöl.

Erigeron canadense L., Dürrewurzel. Im Kraute ist das Erigeronöl enthalten.

Tanacetum vulgare L., Rainfarn. Das Kraut ergibt das Rainfarnöl.

Arnica montana L., Wohlverleih. Die Wurzel enthält das Arnikaöl.

Inula Helenium L., die Wurzel liefert das Alantöl.

Familie der Santalaceae.

Santalum album L., Santelbaum. Aus dem Holz gewinnt man Santelholzöl.

Familie der Aristolochiaceae.

Asarum Europaeum L.; aus der Wurzel erhält man das Asarumöl.

Minder wichtige, hierher gehörige Oele sind: Mutterkraut-, Beifuß-, Schafgarben-, Ofterluzei- und Schlangenzurzelöl. Die Oele der Gruppe werden theils aus den Wurzeln, theils aus den Blumen, theils aus dem blühenden Kraute gewonnen und sind in der Pflanze fertig gebildet enthalten. Zu den wohlriechenden ätherischen Oelen ist nur das Santelholzöl zu rechnen. Die meisten aufgeführten Oele sind vorzugsweise medizinisch, teilweise auch für die Rükfäbrilation wichtig. Mit Ausnahme des Arnika- und Asarumöls sind die Oele leichter als Wasser; mit Ausnahme des Erigeronöls ist der Hauptbestandteil sämtlicher Oele sauerstoffhaltig. Und zwar bildet ein Körper $C_{10}H_{16}O$ den Hauptbestandteil im Kamillenöl (Kamillol), Mutterkrautöl (Matricarialampfer), Wermutöl (Absynthol), Rainfarnöl (Tanacetol), Alantöl (Alantol); ein Körper $C_{10}H_{18}O$ im Baldrianöl (Borneol) und Wurmsamenöl (Cineol). Ester sind wesentliche Bestandteile im Baldrian- und Römischkamillenöl; Aether dagegen im Arnika- und Asarum-, zum Teil auch Baldrianöl. Im Esdragonöl kommt Anethol $C_{10}H_{12}O$, im Santelholzöl Santalol $C_{15}H_{24}O$, im Alantöl neben Alantol auch Alantsäureanhydrid $C_{15}H_{20}O_2$ vor. Kohlenwasserstoff als Hauptbestandteil tritt nur im Erigeronöle auf, nämlich Limonen; doch finden sich Pinen, Dipenten und andere Terpene im Baldrian-, Kamillen-, Mutterkraut-, Wurmsamen-, Esdragon-, Wermut-, Rainfarn- und Asarumöl.

158. Das Hollunderöl.

Dieses Oel wird aus den Blüten von *Sambucus nigra* L., dem gemeinen Flieder oder Hollunder (Familie der Kaprifoliaceen oder Weisblattgewächse), durch Destillation mit Wasserdämpfen erhalten. Die Fliederblüten besitzen im frischen Zustande einen fast betäubenden Geruch. Man sammelt sie bei gutem Wetter und trocknet sie sorgfältig, damit sie nicht schwarz werden. Sie besitzen alsdann nur noch schwach aromatischen Geruch und schmecken schleimig bitterlich. Man wendet sie äußerlich und innerlich an; der Theeausguß ist ein bekanntes schweißtreibendes Mittel

(Seubert). Das Hollunderöl (Essence de Sureau; Elder oil) liefert nach J. H. Gladstone (Jahresb. der Chemie f. 1863, S. 545) bei der Destillation zuerst etwas Wasser und Schwefelwasserstoff, worauf ein Terpen $C_{10}H_{16}$ abdestilliert. Der Rückstand besteht aus einem weißen, aus Aether krystallisierenden Körper, welcher sich nur wenig in Alkohol und gar nicht in alkalischen Flüssigkeiten löst. — Das einzige in der Parfümerie mitunter benutzte Präparat aus Fliederblüten ist das Hollunderblütenwasser. Zu seiner Bereitung destilliert man 4,5 kg frisch gepflückte Blüten mit 18 l Wasser, bis 10 bis 13 l übergegangen sind. Das Destillat wird mit etwa 100 g starkem Spiritus versetzt. Das Hollunderblütenwasser dient zur Bereitung von Hollundermilch, Hollundercoldcream u. s. w. (Sirzel, Piesse).

159. Das Baldrianöl.

Oleum Valerianae. Essence valérianique, Essence de racine de valériane. Valerian root oil.

Abstammung, Gewinnung. Der Baldrian (*Valeriana officinalis* L. Familie der Valerianaceae) wächst häufig an feuchten Stellen in Deutschland; seine Wurzel ist ein bekanntes kräftiges Arzneimittel und reich an ätherischem Baldrianöl. Die Wurzel soll von älteren, an trocknen Standorten gewachsenen Pflanzen gesammelt und sorgfältig getrocknet werden; sie besteht aus einem kurzen rundlichen oder länglichen Wurzelstock, der von zahlreichen Fasern umgeben ist und schmutzig gelbbraune Farbe besitzt. Die Baldrianwurzel riecht durchdringend widerlich gewürzhaft (die Ragen werden von dem Geruche angezogen) und schmeckt süßlich, dann bitterlich scharf. Als Varietäten des Baldrians sind zu nennen: *Valeriana celtica* L., der Alpenbaldrian, dessen Wurzel Speiß genannt wird (*Spica sive Nardus celtica*) und als Parfüm dient; *Valeriana dioica* L., der Sumpfbaldrian, mit dünnerem, schwächer riechendem Wurzelstock; endlich der japanische Baldrian (siehe unten) (Seubert). Die zur Destillation kommende Baldrianwurzel stammt meist aus Thüringen oder Holland; doch wird auch in den vereinigten Staaten Baldrian mit sehr gutem Erfolge angebaut. — Behufs Gewinnung des Oels wird die nicht zu alte Wurzel klein geschnitten und alsdann mit Wasserdampf destilliert. Die Ausbeute wird verschieden angegeben; zwischen 0,52 und 2 Prozent; im Mittel etwa 1 Prozent. Am ölreichsten ist die Wurzel des auf Bergen in trockenem, sonnigem Standorte gewachsenen Baldrians; Sandboden ist besonders günstig, während Klima und Jahrgang minder wesentlich für den Oelertrag sind. Die günstigste Einsammelzeit dürfte der Herbst sein, während das Alter der Wurzel von geringem Einflusse ist (Maier).

Physikalische Eigenschaften. Das aus frischen Wurzeln bereitete Oel ist grasgrün, ebenso das von im Walde gewachsenem Baldrian; das Oel aus trockner alter Wurzel oder aus der Wurzel von in Sümpfen gewachsenem Baldrian dagegen gelb bis braun. Frisches Oel ist dünnflüssig, wird aber beim Lagern dickflüssiger und dunkler. Der Geruch des Baldrianöls gleicht dem des Baldrians, ist aber durchdringender und unangenehmer; der Geschmack ist kampherartig gewürzhaft, unangenehm, aber nicht brennend. In beiden Beziehungen ist rektifiziertes Oel wesentlich feiner. Die Dichte des Oels wird zu 0,936 bei 10° (Pierlot) bis 0,969 (Zeller) angeführt. Das gewöhnliche Baldrianöl der Apotheken hat $D = 0,93$ bis 0,96. Auf die Dichte des Oels hat das Alter einen großen Einfluß, insofern dieselbe mit dem Alter zunimmt. Der Siedepunkt wird zu 120 bis 160 bis

400° angeführt. Das Baldrianöl scheidet bei -15° Valeriansäure in weißen Floden aus und reagiert wegen dieses Säuregehalts stark sauer. Selbst bei -40° erstarrt es noch nicht. In Alkohol ist es leicht löslich; den polarisierten Lichtstrahl dreht es links ($-15,5^{\circ}$). Das mit dem Del übergegangene Wasser ist stark sauer, eines Gehalts an Valeriansäure wegen. — Das Speitöl besitzt $D = 0,967$ und siedet bei 250 bis 300°; die Speitwurzel ist teuer, aber sehr ausgiebig (Chemik. Ztg. 1887, S. 1369).

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nachdem Penz beobachtet hatte, daß das bei der Darstellung des Baldrianöls übergehende Wasser sauer reagiert, untersuchte Grote (1830) die Säure dieses Wassers näher, ohne indessen sicheres darüber auszusagen. Erst Trommsdorff zeigte, daß diese Säure, die er Valeriansäure nannte, eine selbständige Verbindung von der Formel $C_4H_8O_2$ ist. Das Del selbst untersuchte zuerst Ettling, der ihm die Zusammensetzung des Terpentinöls zuschrieb, und darauf Kraus, welcher ihm die Formel $C_{10}H_{18}O$ gab. Gerhardt und Cahours wiesen das Irrtümliche dieser Angaben nach und konstatierten, daß Baldrianöl einen Kohlenwasserstoff und einen sauerstoffhaltigen Körper enthält. Rochleder fand, daß Baldrianöl bei der Einwirkung von Chromsäure in Kampfer verwandelt wird, was er auf direkte Oxydation des Kohlenwasserstoffs zurückführt. Hierauf hat Ch. Gerhardt nochmals das Del untersucht und ist dabei zu folgenden Resultaten gelangt (Journ. für prakt. Chemie 27, 1842, S. 124. — Liebigs Annalen 45, 1843, S. 30). Während frisch rektifiziertes Del klar, neutral, von nicht unangenehmem Geruche ist, verharzt dasselbe beim Stehen an der Luft und wird stinkend, reagiert auch sauer. Es liegt dies an der Bildung von Baldriansäure C_4H_8COOH . Auch scheidet sich häufig ein Kampfer ab, der wohl durch Einwirkung von Wasser auf einen Kohlenwasserstoff des Dels entstanden ist. — Wird Baldrianöl der fraktionierten Destillation unterworfen, so gehen zuerst Anteile über, welche bei Behandlung mit schmelzendem Alkali den einen Bestandteil des Dels, das Borneen, liefern. Gleichzeitig entwickelt sich Wasserstoff. Das Borneen ist leichter als Wasser, farblos, von einem terpentinölarartigen, aber angenehmen Geruche und dem Siedepunkt 160° . Es absorbiert Chlornasserstoff und bildet damit ein festes Chlorhydrat. Wird es in alkoholischer Lösung mit Kalilauge erwärmt, so entsteht Borneol. Da die Untersuchung für das Borneen die Formel $C_{10}H_{18}$ ergab, so wäre diese Reaktion durch die Gleichung $C_{10}H_{18} + H_2O = C_{10}H_{18}O$ auszudrücken. Baldrianöl, welches Borneol aufgelöst enthält, liefert bei Oxydation mit Salpetersäure und nachträglicher Neutralisation mit Soda gewöhnlichen Kampfer: $C_{10}H_{18}O + 2HNO_3 = C_{10}H_{18}O + 2H_2O + N_2O_4$. — Werden die letzten Fraktionen des Baldrianöls einige Zeit auf 200° erhitzt und dann in Eis abgekühlt, so erstarren sie. Man schmilzt sie von neuem und rektifiziert im Kohlenäurestrom. Dies wiederholt man zwei bis dreimal und erhält dann reines Valerol, den sauerstoffhaltigen Körper des Baldrianöls. Derselbe ist bei gewöhnlicher Temperatur flüßig, erstarrt unter 0° zu farblosen Prismen, welche über 20° wieder schmelzen, reagiert neutral und riecht schwach heuartig. Er ist leichter als Wasser, wenig löslich darin, leicht löslich in Aether und Alkohol. Seine Zusammensetzung entspricht der Formel $C_6H_{10}O$; es wird von Schwefelsäure mit blutroter Farbe gelöst und absorbiert viel Ammoniak. An der Luft geht es allmählich in Baldriansäure über. Leichter erreicht man diese Uebersführung, wenn man Valerol in schmelzendes Natrium tropfen läßt; es geht dann die folgende Reaktion vor sich: $C_6H_{10}O + 3KOH + H_2O = K_2CO_3 + C_4H_8COOK + 3H_2$. Sonach enthält das Baldrianöl im normalen Zustande Borneen $C_{10}H_{18}$ und Valerol $C_6H_{10}O$; durch Oxydation entsteht aber aus Valerol Baldriansäure und ein nicht näher bekanntes Harz, durch Einwirkung von Feuchtigkeit auf Borneen dagegen Borneol. — Nach Pierlot sind jedoch diese Angaben unrichtig (Ann. Chim. Phys. [3] 56, 1859, p. 291). Das von ihm der Untersuchung unterworfen Del besaß $D = 0,936$ bei 10° und kochte bei 200° . Kalte Salpetersäure färbte es blau, während warme Salpetersäure das Del in ein blaues, im Wasser unter sinkendes Harz verwandelte, welches sich weder in Alkohol noch in Kalilauge auflöste. Bei 120 bis 200° lieferte das Baldrianöl ein gelbes öliges Destillat, welches aus durch Hitze verändertem Oele bestand und fast alle Säure des Baldrianöls enthielt. Zwischen 200 und 300° ging ein flaschengrünes, sauer reagierendes Del über, wel-

ches an Luft oder bei wiederholter Destillation sich in ein grünes, durch Erwärmung mit Salpetersäure in ein blaues Harz verwandelte. Die Fraktion von 300 bis 430° ist dickflüssig, trübe und grün gefärbt; sie verharzt durch Salpetersäure vollständig. Aus den beiden letzten Fraktionen kann man das bei 200 bis 280° siedende Valerol isolieren. Dabei scheidet sich an den Wänden der Retorte noch Baldrianstearopten ab. Wird das Baldrianöl über schmelzendem Aethylalkohol abdestilliert, so geht bei 200° Valeron $C_{10}H_{18}$ über. Dies ist das Borneen Gerhards, welches aber nie eine krystallinische Ausscheidung gibt. Im reinen Zustande siedet es bei 160°. Erhitzt man weiter, so geht zwischen 210 und 280° abermals eine Fraktion über, welche aus Valerol besteht. Hierdurch ist nachgewiesen, daß keineswegs das Valerol durch Aethylalkohol in Baldriansäure umgewandelt wird. Auch wird das Valerol in Luft zwar dick, aber geht nicht in Baldriansäure über. Das Valerol siedet zwischen 210 und 430°, so daß man ihm also keinen bestimmten Siedepunkt zuschreiben kann. Was das Stearopten anlangt, so besitzt es die Formel $C_{12}H_{20}O$, während dem grünen Harze, welches in der Retorte zurückbleibt, die Zusammensetzung $C_{22}H_{36}O$ zukommt. Die quantitative Zusammensetzung des Baldrianöls ist nach Pierlot: 25 Prozent Valeron $C_{10}H_{18}$; 5 Prozent Baldriansäure $C_4H_8O_2$; 18 Prozent Baldrianstearopten $C_{12}H_{20}O$; 47 Prozent grünes Harz $C_{22}H_{36}O$; 5 Prozent Wasser. Das Gemisch aus Stearopten, Harz und Wasser bildet Gerhards Valerol (70 Prozent); die Baldriansäure ist ursprünglich vorhanden und entsteht nie aus dem sogenannten Valerol. — Endlich hat G. Brunlants sich mit dem Baldrianöl beschäftigt (Berl. Ber 11, 1878, S. 452). Das Baldrianöl fängt bei 160° zu kochen an, der Siedepunkt steigt rasch bis 260°, worauf die Destillation regelmäßig bis gegen 400° sich abspielt. Durch mehrfache Fraktionierung kann man verschiedene Anteile isolieren. In der Fraktion 155 bis 160° schied sich stets eine gewisse Menge eines unlöslichen sauren Körpers aus, welcher für ein Gemisch aus Essig- und Baldriansäure angesehen werden muß. Die Hauptmasse der Fraktion besteht aber aus einem Terpen $C_{10}H_{18}$, welches mit Jod heftige Reaktion liefert und mit HCl ein festes Monochlorhydrat liefert, also identisch mit dem Borneen oder Valeron und jedenfalls nichts anders als Pinen ist. Die Fraktion 205 bis 215° besitzt die Zusammensetzung $C_{10}H_{18}O$ und ist mit dem Borneol isomer, jedenfalls ein Alkohol. Bei der Oxydation mit Chromsäure entstehen Campher $C_{10}H_{16}O$, Ameisen-, Essig- und Baldriansäure. Witherin ist 1. der bei Behandlung von Baldrianöl mit Chromsäure durch Kochleder erhaltene Campher nicht aus dem Terpen, sondern aus $C_{10}H_{18}O$ entstanden; 2. ist wahrscheinlich, daß die Entstehung der Baldriansäure ebenfalls auf Oxydation dieses Alkohols zurückzuführen ist. — Die Fraktion von 225 bis 230° enthält einen Körper $C_{11}H_{18}O_2$, welcher bei verschiedenen verseifenden Einwirkungen (Erhitzen mit Wasser unter Druck auf 100°; desgl. mit Salzsäure u. s. w.) Borneol $C_{10}H_{18}O$ abschied, während gleichzeitig Ameisen- und Essigsäure frei wurden. Die Fraktion 235 bis 240° enthielt in gleicher Weise Verbindungen aus Borneol mit Essig- und wenig Ameisen- und Baldriansäure, die von 255 bis 260° mit Baldrian- und wenig Essigsäure. Sonach enthalten die letzten drei Fraktionen die Ester des Borneols mit Ameisen-, Essig- und Baldriansäure: $C_{11}H_{18}O_2 = HCOOC_{10}H_{17}$; $C_{12}H_{20}O_2 = CH_3COOC_{10}H_{17}$; $C_{13}H_{22}O_2 = C_4H_8COOC_{10}H_{17}$; allgemeine Formel $C_nH_{2n-4}O_2$. Die Fraktion von 285 bis 290° endlich ist syrupdick, grünlich, von schwach ätherischem Geruche, wird durch Rectifikation farblos und durch schmelzendes Aethylalkohol indigoblau gefärbt. Sie entspricht der Formel $C_{20}H_{34}O = (C_{10}H_{17})_2O$ und ist also Borneyläther. Die Gegenwart von Estern im Baldrianöl erklärt, warum dasselbe fast neutral ist, wenn man es durch Extraktion der Wurzeln mit Schwefelkohlenstoff gewinnt, dagegen sauer, wenn es durch Destillation erhalten wurde: im letzteren Falle werden die Ester zersetzt und die freigemachten Säuren gehen mit über. Unerklärt bleibt, warum hierbei das Borneol in ein flüssiges Isomeres übergeht. —

Das Baldrianöl besteht also aus 25 Prozent Pinen $C_{10}H_{18}$, 5 Prozent Säuren, namentlich Baldriansäure C_4H_8COOH , einem flüssigen Alkohol $C_{10}H_{18}O$, Estern des Borneols mit Ameisen-, Essig- und Baldriansäure und Borneyläther.

Erwähnt sei noch, daß Baldrianöl nach J. A. Flückiger die folgende charakteristische Farbenreaktion gibt. Man schüttelt 1 Tropfen Baldrianöl mit 15 Tropfen

Schwefelkohlenstoff und 1 Tropfen konzentrierter Schwefelsäure häufig durch und setzt schließlich einen Tropfen Salpetersäure zu. Es entsteht eine sehr dunkelblaue Färbung (Industrie-Ztg. 1871, S. 66).

Verwendung. Das Baldrianöl wird nur medizinisch angewendet. Es setzt die Reflexaktion fast so stark herab, wie Kampher. Verwendet wird es gegen hysterische Leiden, Helminthen und Chorea zu 1 bis 10 Tropfen (Hufemann), auch gegen Epilepsie (Maier).

Japanisches Baldrian- oder Kessowurzelöl. Die japanische Baldrianwurzel stammt nicht, wie man ursprünglich annahm, von *Patrinia scabiosae-folia* Link. ab, sondern vielmehr von einer Varietät der *Valeriana officinalis* L. Die Wurzel ergab die sehr hohe Ausbeute von 8 Prozent Del. Das Del ist von grüner Farbe, etwas dicklich und im Geruche kaum von deutschem Baldrianöl zu unterscheiden, jedoch etwas kräftiger und nachhaltiger von Aroma. Der Geschmack ist dem des deutschen Dels gleich. Die Dichte ist 0,996 bei 15°; der Siedepunkt liegt zwischen 170 und 305°. Die Untersuchung des Dels wies zunächst im Vorlaufe beträchtliche Mengen von Aldehyden und niedrigen Fettsäuren auf. Hierauf destillierte bei 160° siedendes Linkspinen $C_{10}H_{18}$ ab. In der Fraktion von 170 bis 180° wurde Dipenten $C_{10}H_{18}$ nachgewiesen, vielleicht erst während der Destillation entstanden. Zwischen 200 und 220° gingen Linksborneol $C_{10}H_{18}O$ und Terpeneol $C_{10}H_{18}O$ über, während die Fraktion von 240 bis 260° die Essig- und Baldriansäureester des Linksborneols enthielt. Weiter ging bei 300° ein fast geruchloses Del über, welches schwerer als Wasser war und aus Essigsäureester $C_{14}H_{22}O_2$ bestand. Der hierin enthaltene, bisher unbekannte Kessylalkohol wurde durch Verseifung dargestellt. Er krystallisiert in großen, gut ausgebildeten, sargbedelförmigen Krystallen, schmilzt bei 85° und siedet unzerlegt bei 300 bis 302°. Alkoholische Lösungen sind linksdrehend; die Zusammensetzung entspricht der Formel $C_{14}H_{22}O_2$; doch ist der Alkohol nur einsäurig. Sein Essigsäureester hat die Zusammensetzung $CH_3COO(C_{14}H_{21}O)$, bildet eine ölige, farb- und geruchlose, stark linksdrehende Flüssigkeit und siedet unter 15 bis 16 mm Druck bei 178 bis 179°. Wird Kessylalkohol mit Chromsäure oxydiert, so entsteht die Verbindung $C_{14}H_{20}O_2$, welche in Nadeln krystallisiert, die bei 104 bis 105° schmelzen und bei 305 bis 307° fließen; die Lösung dieses aldehydartigen Körpers ist rechtsdrehend. — Endlich enthält das Kessöl noch einen um 260° siedenden Anteil, wahrscheinlich ein Sesquiterpen, und in den höchst siedenden Teilen blaues Del (Schimmel & Komp., Chemil. Ztg. 11, 1887, S. 449. — 12, 1888, S. 547. — Bericht April 1890, S. 5. — J. Bertram und E. Gildemeister, Chemil. Ztg. 14, 1890, Rep. S. 264). In dem Gehalte an Kessylacetat liegt der wesentliche Unterschied des japanischen und des gewöhnlichen Baldrianöls; übrigens wird ersteres ganz wie das letztere verwendet.

160. Das Römischkamillenöl.

Oleum Chamomillae Romanae. Essence de camomille Romaine. Roman chamomile oil.

Abstammung, Gewinnung. Die römische Kamille (*Anthemis nobilis* L.), zur Familie der Komposition gehörig, ist in Südeuropa heimisch, kann aber auch bei uns leicht kultiviert werden. Ihre Blüten gleichen denen der gewöhnlichen Kamille, gelten in Eigenschaften und Wirkungen aber für kräftiger. Durch Destillation der frisch getrockneten Blumen mit Wasserdampf erhält man das Römischkamillenöl, und zwar scheint die im Norden wachsende Pflanze mehr Del zu geben, als die im Süden angebaute. Der Durchschnittsertrag wird von Maier zu 0,52 Prozent angegeben; andere Werte sind 0,6 bis 0,8 Prozent.

Physikalische Eigenschaften. Das aus frischen Blumen erhaltene Del sieht intensiv blau aus und behält diese Farbe ziemlich lange; aus trocknen Blumen erhält man ein blaues Del, welches bald grünlichgelb bis

grünlichweiß wird. So oder bräunlichgelb ist auch das Del des Handels gefärbt. Es hat einen starken, angenehmen Geruch und brennenden Geschmack. Die Reaktion des Dels ist sauer. Ueber seine Dichte ist nichts bekannt. Das Del beginnt bei 160° zu siedend, worauf der Siedepunkt bis 190° steigt und hierbei längere Zeit stehen bleibt. Erst gegen das Ende hin erreicht er die Temperatur 210° .

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Römischkamillenöl ist chemisch sehr interessant, seiner zahlreichen, zum großen Teile nicht aromatischen Bestandteile wegen.

Die älteste ausführliche Untersuchung des Dels rührt von Ch. Gerhardt her (Journ. f. prakt. Chemie 45, 1848, S. 321. — Liebig's Annalen 67, 1848, S. 235). Nach ihm sind die zuerst und die zuletzt übergehenden Anteile des Dels gleich zusammengesetzt; die Steigerung des Siedepunkts gegen das Ende der Reaktion hin rührt von einem Harze her. Das Destillat zwischen 200 und 210° besitzt starksaure Reaktion. Wässerige Kalilösung wirkt auf Kamillenöl nicht ein, wohl aber alkoholische Kalilauge oder schmelzendes überschüssiges Natrium. Im letzteren Falle (Schmelzen von Römischkamillenöl mit KOH) entwickelt sich Wasserstoff und destilliert ein citronenartig riechender Kohlenwasserstoff ab, während angelikasäures Kalium zurückbleibt. Sonach enthält das Del Angelikäsäure $C_8H_8O_2 = C_8H_7COOH$. Diese Säure ist die Ursache der sauren Reaktion des Dels und scheint sich in demselben durch einfache Oxydation des sauerstoffhaltigen Anteils gebildet zu haben. Der abdestillierte Kohlenwasserstoff ist ein Terpen $C_{10}H_{16}$, welches bei 175° siedet und sehr angenehm nach Citronen riecht. Wird Römischkamillenöl mit alkoholischer Lauge gekocht, der Alkohol abdestilliert und der Rückstand mit Säure zersetzt, so scheidet sich Baldriansäure $C_8H_{10}O_2 = C_8H_9COOH$, allerdings im Gemisch mit etwas Angelikäsäure, ab. Die Angelikäsäure scheint schon im rohen Oele fertig gebildet vorhanden zu sein. Der sauerstoffhaltige Teil des Dels ist wahrscheinlich C_8H_8O Angelikäsäurealdehyd, durch dessen Oxydation die Angelikäsäure entsteht, während Natrium aus Baldriansäure unter Wasserstoffabspaltung die Angelikäsäure liefert. — Diese Wasserstoffentwicklung findet indessen nach E. Demarcay (Comptes rendus 77, 1873, p. 360) in Wirklichkeit nicht statt, so daß auch die darauf gegründeten Schlüsse Gerhardts nicht richtig sind. Nach Demarcay beginnt das Del bei 150° zu siedend; bis 173° gehen aber nur wenige Tropfen über; die Hauptfraktionen sind dann: 173 bis 185° mit 30 Prozent, 185 bis 200° mit 40 Prozent und 200 bis 250° mit 17 Prozent vom Oele. Der Rest besteht aus einer braunen öligen Masse, welche nicht ohne Zersetzung abdestilliert werden kann. Schmelzendes Natrium und alkoholische Kalilauge wirken auf das Del ganz gleichartig ein, nur daß ersteres beträchtliche Verluste bewirkt, daher letzteres Reagens vorzuziehen ist. Man löst das Del in Alkohol, gibt dann Natrium zu, läßt dasselbe sich auflösen und 36 Stunden in der Kälte einwirken, worauf man das gleiche Volumen Wasser einmischt und abdestilliert. Das Destillat wird mit Pottasche geschüttelt und die aufschwimmende Schicht abgehoben und über fester Pottasche getrocknet. Man destilliert dann erst den Alkohol ab und erhält hierauf zwischen 105 und 160° das eigentliche, dem Oele entstammende Produkt. Dasselbe liefert zwei Fraktionen; 107 bis 109° und 129 bis 132° ; erstere bestand aus Butylalkohol C_4H_9OH , letztere aus Amylalkohol $C_5H_{11}OH$. Während Gerhardt einen Kohlenwasserstoff gefunden hatte, waren ihm die Alkohole entgangen, vermutlich, weil er über Chlorcalcium getrocknet hatte, welches sich mit Alkoholen verbindet. — Der alkalische Rückstand von der Destillation wurde mit Schwefelsäure zersetzt und lieferte ungefähr 50 Prozent vom Gewichte des Dels an einem Gemisch aus Angelikäsäure $C_8H_8O_2$ und Baldriansäure $C_8H_{10}O_2$; letztere ist nur in geringem Betrage vorhanden und scheint mit der gewöhnlichen Säure nicht übereinzustimmen. Aus der Untersuchung Demarcays würde folgen, daß Römischkamillenöl in der Hauptsache ein Gemisch aus Estern der Angelika- und einer Baldriansäure mit Butyl- und Amylalkohol wäre. Weder ein Aldehyd, noch ein Terpen ließen sich nachweisen. — Weiter machten R. Fittig und Ropp auf die eigentümliche Erscheinung aufmerksam, daß die Fraktionen 181 bis 184° und 184 bis 187° des Römischkamillenöls reichlich wohl ausgebildete Krystalle von Angelikäsäure $C_8H_8O_2$ mit dem Schmelzpunkt 45 bis $45,5^{\circ}$ ausschieden, welche bei 185°

kochten, während die Fraktion 187 bis 190° flüssig blieb, die Fraktionen über 190° aber von neuem Krystalle mit dem Schmelzpunkte 64,5 bis 65° und dem Siedepunkte 198,5° lieferten (Berl. Ber. 9, 1876, S. 1195). Letztere besaßen ebenfalls die Formel $C_8H_8O_2$ und waren wahrscheinlich Tiglinsäure. Beide Säuren sind fast in derselben Menge im Oele enthalten. Endlich ist noch eine bei 160° siedende Säure vorhanden, wahrscheinlich Methakrylsäure, während nach Fittig die Anwesenheit von Butyl- und Amylalkohol zu bezweifeln ist. Im weiteren Verlauf der Untersuchung ergab sich jedoch, daß der bei 160° siedende Anteil Isobuttersäure $C_4H_8O_2$ neben wenig Methakrylsäure $C_4H_6O_2$ enthält (Berl. Ber. 10, 1877, S. 513). Ebenso hat Demarcay beobachtet, daß die Tiglinsäure sich durch Erhitzung bei der Destillation aus der Angelikasäure gebildet hat, was Fittig bestätigt. Ein Gemisch aus ungefähr gleichen Mengen Angelika- und Tiglinsäure bleibt, einmal geschmolzen, flüssig, was das Auftreten der flüssigen Fraktion 187 bis 190° erklärt. Doch scheint auch von vornherein ein gewisser Betrag von Tiglinsäure in dem Römischkamillenöl enthalten zu sein. Dies beweisen unter anderen die Versuche von J. Röbzig, welcher das Del durch fraktionierte Destillation in eine Reihe von wohlcharakterisierten Anteilen zerlegt hat (loc. cit. und Liebigs Annalen 195, 1878, S. 79, 92). Die Fraktion 147 bis 148° war gering, enthielt einen Kohlenwasserstoff und einen Ester der Isobuttersäure. Die Fraktion 177 bis 178° bestand aus dem Angelikäsäureester eines bei 105 bis 110° siedenden Butylalkohols. Die Fraktion 200 bis 201° enthielt vorwiegend Ester der Angelikäsäure, die von 204 bis 205° Ester der Tiglinsäure; beide zu einem bei 180 bis 185° siedenden Alkohol gehörig. Da nun die Ester der Angelikäsäure bei der Destillation sich nicht in Tiglinsäureester verwandeln, muß die Tiglinsäure ursprünglich im Oele vorhanden sein. Was die Alkohole des Oels anlangt, so erwies sich der bei 105 bis 110° siedende als Isobutylalkohol, der bei 180 bis 185° siedende als Isopentyl- oder Amylalkohol. Außerdem war der Angelika- und Tiglinsäureester eines Hexylalkohols und des Anthemols oder Anthemols $C_{10}H_{18}OH$ vorhanden. Letzterer Alkohol bildet eine bide lampherartig riechende Flüssigkeit, welche nicht ohne Zersetzung bei 213,5 bis 214,5° siedet und beim Kochen mit verdünnter Salpetersäure zu Paratolyl- und Terephthalsäure oxydiert wird. Der Alkohol stammt vielleicht von Limonen ab.

Das Römischkamillenöl enthält also: in der Fraktion 147 bis 148° außer einem unbekannten Kohlenwasserstoff den Isobuttersäureisobutylester $C_8H_{16}COOC_4H_9$; in der Fraktion 177 bis 178° den Angelikäsäureisobutylester $C_4H_8COOC_4H_9$; in der Fraktion 200 bis 201° Angelikäsäureamylester $C_4H_8COOC_5H_{11}$; in der Fraktion 204 bis 205° Tiglinsäureamylester $C_4H_6COOC_5H_{11}$; ferner wenig Methakrylsäure $C_2H_2(CH_3)COOH$ in Form eines Esters; endlich die Angelika- und Tiglinsäureester eines Hexylalkohols $C_6H_{13}OH$ und des Anthemols $C_{10}H_{18}OH$; wahrscheinlich auch freie Angelikäsäure C_4H_7COOH . Das Römischkamillenöl ist so reich an Verbindungen der Angelikäsäure und Tiglinsäure, daß man beide Säuren, namentlich aber die erstere, daraus gewinnen kann (vergl. Bagenstcher, Liebigs Annalen 195, S. 108). Die beiden Säuren sind isomer; die Tiglinsäure ist $CH_3CH = C(CH_3)COOH$, die Angelikäsäure wahrscheinlich $CH_2 = C(CH_3)CH_2COOH$. Die Hauptmasse des Oels wird durch die Fraktion von 153 bis 200° mit etwa 70 Prozent vom Del gebildet; zwischen 200 und 250° gehen nur noch 17 Prozent über.

Verwendung. Das Römischkamillenöl findet nur unbedeutende Anwendung in der Medizin und gleicht in seinen Wirkungen dem gewöhnlichen Kamillenöl.

161. Das Kamillenöl.

Oleum Chamomillae vulgaris. Essence de camomille commune. Common chamomile oil.

Abstammung, Gewinnung. Die gemeine Kamille (*Matricaria Chamomilla* L., Familie der Kompositen) ist auf Aedern häufig. Die getrockneten Blütenköpfchen sind officinell und besitzen einen eigentümlichen etwas widrigen Geruch. Sie enthalten ätherisches Del und Bitterstoff. Während die Kamille früher behufs Gewinnung des Dels auch in Deutschland (z. B. in der Gegend von Leipzig) häufig angepflanzt wurde, muß man jetzt Blüten anderer Herkunft verwenden; ein besonders gutes Material liefert Ungarn. Die Blume enthält etwa 0,28 Prozent flüchtiges Del; die größte Ausbeute erzielt man bei Dampfdestillation der frisch getrockneten Blumen, wie auch hierbei das Del am schönsten ausfällt. Man soll nach Zeller nicht zu große Blumenmassen auf einmal destillieren (Maier). Auch aus eingesalzenen Blumen soll man ein gutes Del erhalten können. Da das Kamillenöl dickflüssig ist und an den Wandungen einer gläsernen Vorlage sehr fest haften würde, so muß man metallene Florentiner Flaschen verwenden. Auch ist darauf Rücksicht zu nehmen, daß ein bei der Destillation mit übergehendes, auf dem Wasser schwimmendes Del nicht mit dem spezifisch schwereren Anteile des Destillats, dem eigentlichen Kamillenöl, vermischt werden darf (Stohmann). Der geringen Ausbeute wegen waren früher Kamillenöle im Gebrauch, welche man durch Abdestillieren von Citronen- oder von Terpentinöl über die Blumen erzielte (Mierzinski). Das *Oleum chamomillae infusum* des deutschen Arzneibuchs ist ein Auszug von Kamillenblüten mit 20 Teilen Olivenöl + 1 Teil Weingeist (Seubert). Das Kamillenöl ist teuer: im Jahre 1875 kostete 1 kg = 800 Mark, im Jahre 1888 immer noch 280 Mark (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1345). Uebrigens läßt sich Kamillenöl auch durch Extraktion mit Aether gewinnen.

Physikalische Eigenschaften. Das Kamillenöl ist prachtvoll dunkelblau gefärbt, fast undurchsichtig. Es ist dickflüssig, bei 0° dick, bei — 6° fest und besitzt $D = 0,924$ bis $0,947$. Bei 105° beginnt es zu siedend; über 255° bildet es einen prachtvoll blauen Dampf und destilliert bis 300° fast gänzlich ab. Es besitzt einen durchdringenden Kamillengeruch und bitterlich gewürzhaften, kamillenähnlichen Geschmack. Soll es seine blaue Farbe bewahren, so ist es unter Ausschluß von Licht und Wärme aufzubewahren; im Lichte, wie an der Luft färbt es sich nämlich grün und wird schließlich bräunlich und zähe. In Alkohol ist es leicht löslich; es reagiert neutral.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die erste Notiz über die chemische Beschaffenheit des Kamillenöls rührt von Bornträger her (Liebig's Annalen 49, 1844, S. 243). Bei der Rectifikation mit Wasser behält das Kamillenöl seine blaue Farbe. Wird das Wasser des Destillats, welches farblos ist, mit Aether geschüttelt, das Aether aber dann abgedunstet, so hinterbleibt eine sehr geringe Menge eines farblosen Dels, welches wesentlich anders als das blaue Del riecht. Die Lösungen des Kamillenöls in Alkohol oder Aether sind blau gefärbt. Der Dampf des Dels ist farblos (siehe jedoch später) und die Analysen des ersten und letzten Destillats weichen von denen des ganzen Dels nicht wesentlich ab (79,56 bis 79,85 Prozent C; 10,6 bis 10,83 Prozent H; 9,5 bis 9,61 Prozent O). Der Destillationsrückstand bildet eine braune harzartige Masse. — Ausführlicher als diese spärlichen Notizen und erfolgreicher waren die Untersuchungen von Bizio (1861). Derselbe konstatiert zunächst, daß das Del durch Salpeter- oder Salzsäure grün, durch Schwefelsäure rötlichgelb gefärbt wird, und daß es Jod unter Verdickung und Erhitzung, Brom unter Verharzung aufnimmt. Es beginnt bei 240° zu siedend; die Temperatur steigt allmählich bis 300°, bei welcher Temperatur Zersetzung eintritt, deren Produkte als harzartige Massen im Rückstand bleiben. Das Kamillenöl enthält keine aldehydartigen Bestandteile und wird weder durch schmelzendes Natrium noch durch Chlornasserstoff chemisch verändert. Die Zusammen-

setzung des Oels entspricht der Formel $5C_{10}H_{16}, 3H_2O$. Wird das Oel mit Phosphorpentoxyd der Destillation unterworfen, so destilliert ein Gemisch von Terpenen ab, welches nach Petroleum riecht. — Nach J. S. Gladstone (Jahresb. d. Chemie f. 1863, S. 550) liefert das Kamillenöl bei der Destillation zuerst eine geringe Menge eines Kohlenwasserstoffs, dann bei 200° ein sauerstoffhaltiges Oel, endlich zwischen 200 und 320° blaues Oel. Der Rückstand ist braun, nicht in Alkohol, aber in Aether löslich. Das blaue Oel ist als Auflösung eines Farbstoffs in einem Oel von hohem Siedepunkte anzusehen; es löst sich leicht in Eisessig oder Schwefelkohlenstoff und wird durch schweflige Säure, Bromwasser oder Tierkohle nicht entfärbt. Den blauen Farbstoff nennt Gladstone Cörulein; er wird, wie es scheint, von Natrium nicht angegriffen, aber bei der Destillation in eine harzartige Masse verwandelt. Das Cörulein löst sich in Aether, Alkohol, Benzol und ätherischen Oelen, enthält keinen Schwefel, entwickelt aber beim Erhitzen mit Natronkalk Ammoniak. Seine Lösung zeigt ein charakteristisches Spektrum und wird durch Kochen mit Säuren oder Alkalien grün. Von S. Piesse wird der blaue Körper Azulen genannt. Er soll die Formel $C_{10}H_{16}, H_2O$ haben, die Dichte 0.91 besitzen und einen blauen Dampf bilden, welcher zwischen den Fraunhoferschen Linien A und B ein starkes Absorptionsspektrum erzeugt. — J. Raehler (Berl. Ber. 4, 1871, S. 36) fand, daß Kamillenöl bei 105° zu kochen beginnt, über 255° einen prachtvoll blauen Dampf liefert, über 295° ein schön blau gefärbtes dickflüssiges Destillat gibt und eine schwarze pechartige Masse als Destillationsrückstand hinterläßt. Alle Fraktionen geben an schwache Kalilaugen Kaprinsäure $C_{10}H_{18}O_2 = C_8H_{16}COOH$ ab. Nachdem diese durch Waschung beseitigt war, wurden die Destillate fraktioniert. Die Fraktion 150 bis 165° war der Menge nach gering, farblos, von starkem Kamillengeruch und der Zusammensetzung $C_{10}H_{16}O$ (welche Formel auch ungefähr aus den Bornträger'schen Analysen sich ergibt). Die Fraktionen von 165 bis 185° gaben bei der Analyse fortwährend steigenden Kohlenstoffgehalt, so daß man sie wohl als Mischungen aus $C_{10}H_{16}O + xC_{10}H_{16}$ betrachten darf. Die blauen Destillate zeigen in der Fraktion von 270 bis 300° die reinste Farbe, einen milden Geruch und die Dichte eines fetten Oels. Zahlreiche Analysen, sowie eine Dampfdichtebestimmung machen wahrscheinlich, daß dem blauen Oele die Formel $(C_{10}H_{16}O)_2$ oder noch richtiger $(C_{10}H_{16}O)_3$ zukommt. Die Eigenschaften desselben gleichen dem durch Mößner aus Galbanum erhaltenem blauen Oele, nur daß nicht, wie in letzterem, Terpen beigemischt ist. Wird das blaue Oel über Kalium destilliert, so entsteht ein Triterpen $C_{30}H_{48}$. Als wesentlichen Bestandteil des Kamillenöls muß man das bei 150 bis 165° siedende, flüssige Kamillol $C_{10}H_{16}O$ ansehen. —

Sonach besteht das Kamillenöl aus Kamillol $C_{10}H_{16}O$, einem unbekannten Terpen $C_{10}H_{16}$ und dem „blauen Oele“, welches wahrscheinlich Trikamillol $C_{30}H_{48}O_3$ ist.

Verfälschung, Verwendung. Das Kamillenöl besteht, wie schon erwähnt, häufig bloß aus einem über Kamillen destillierten anderen ätherischen Oele (Terpentin-, Citronenöl). Außerdem wird es mit Ropavabalsamöl, Cedernholzöl und Alkohol verfälscht. Als Erkennungsmittel für solche Beimischungen dient das Verhalten gegen Jod, mit welchem Kamillenöl keinerlei heftigere Reaktion liefert, und gegen Rochsalzlösung, aus welcher sich echtes Oel fast unverändert wieder ausscheidet. Raum nachzuweisen ist dagegen nach Weppen und Lüders eine Verfälschung des Kamillen- mit Schafgarbenöl (Chemil. Ztg. 8, 1884, S. 268). — Verwendet wird das Oel nur medizinisch, innerlich wie äußerlich, nämlich gegen Asthma, Koliken, Magenkrampf, Reuchhusten, Intermittens u. s. w. Es setzt die Reflexaktion herab, jedoch etwas schwächer als Baldrianöl.

162. Das Mutterkrautöl.

Das Mutterkraut (*Chrysanthemum Parthenium* B., *Matricaria Parthenium* L., *Pyrethrum Parthenium* Sm. Familie der Kompositen) liefert aus Stielen, Blättern und Blüten bei der Destillation ein ätherisches Oel, welches hell-

grünlich aus frischem und strohgelb aus trockenem Kraute erhalten wird. Die Ausbeute ist gering und wird zu 0,1 bis 0,4 Prozent angeführt. Nach B. Dessaignes und J. Chautard (Journ. f. prakt. Chemie 45, 1848, S. 45), welche das Del aus der oberen Hälfte der blühenden Pflanze darstellten, scheidet das Del mitunter von selbst, jedenfalls bei Abkühlung auf -4 bis -5° krystallinische Schuppen von Stearopten ab. Dieses Stearopten besitzt starken und reinen Kampfergeruch, schmilzt bei 175° und siedet bei 204° . Seine Zusammensetzung entspricht der Formel $C_{10}H_{16}O$. Auch der flüssig gebliebene Anteil des Deles enthielt noch von dem Kampfer; dieser Anteil destillierte in der Hauptmasse zwischen 205 und 220° , das Destillat schied aber beim Erkalten abermals Kampfer ab. Die Analysen gaben keine bestimmten Resultate, doch scheint ein Terpen $C_{10}H_{16}$ und noch ein Körper vorhanden zu sein, der mehr Sauerstoff als $C_{10}H_{16}O$ enthält.

Nach J. Chautard (Journ. Pharm. Chim. [3] 24, 1853, p. 163) zeigt der Matrifariale Kampfer $C_{10}H_{16}O$ alle Eigenschaften des gewöhnlichen Kampfers, nur ist er linksdrehend. Eine aus ihm hergestellte Kampfersäure war ebenfalls linksdrehend, und zwar genau so stark linksdrehend, wie die aus Laurineenlempfer erhaltene rechtsdrehend ist. Ein Gemisch gleicher Teile Links- und Rechtslempfersäure lieferte eine inaktive Kampfersäure. Chautard hat seine Untersuchungen später fortgesetzt (Journ. Pharm. Chim. [3] 44, 1863, p. 15) und fand, daß man den besten Delertrag aus Kraut, welches eben Knospen trägt, erzielt, nämlich etwa 0,08 Prozent. Dieses Del setzt in der Kälte keinen Kampfer ab; dagegen geschieht dies in reichlichem Maße bei Del, welches aus blühendem Kraute erhalten worden war (Ertrag 0,02 bis 0,025 Prozent). Außerdem zeigte sich Del aus in feuchten Jahren gewachsenem Mutterkraut arm an Kampfer. Das Mutterkrautöl verschiedener Destillationen begann bei 150° zu siedend; die Hauptmasse ging bei 200 bis 215° über und zeigte Linksdrehungsvermögen (-12 bis -35°); höher siedende Anteile (über 220°) vom Del aus abgeblühten Pflanzen waren rechtsdrehend. Die Dichte der Destillate lag zwischen 0,89 und 0,97, so daß das Del also leichter als Wasser ist. Das Del enthält ein Terpen $C_{10}H_{16}$, welches jedoch nicht rein erhalten werden konnte; es scheint dem Terpentingöl zu gleichen und siedet unter 200° ; es ist linksdrehend und bildet ein linksdrehendes Monochlorhydrat. Weiter ist ein sauerstoffhaltiger Körper im Dele enthalten, welcher über 220° siedet und mehr Sauerstoff enthält als der Matrifarialempfer; er ist rechtsdrehend und in sehr verschiedenen Mengen im Dele aufgefunden worden. Den Matrifarialempfer endlich gewinnt man durch Abkühlen des Deles und einen zweiten Anteil durch Behandeln des nicht erstarrten Anteiles mit verdünnter Salpetersäure. Der reine Kampfer ist farblos durchsichtig, sublimiert in Oktaedern, besitzt $D = 0,9853$ bei 18° , schmilzt bei 175° und siedet bei 204° . Auf Wasser zeigt er (infolge von Verdunstung) die Rotationen des gewöhnlichen Kampfers; die alkoholische Lösung ist ebenso stark linksdrehend, wie eine entsprechende Lösung von Laurineenlempfer rechtsdrehend ist, nämlich $[\alpha]_D = -88,1^{\circ}$. Das Terpen wie der Kampfer finden sich insbesondere in den Blättern, das „oxydierte Del“ in den Blüten. Nach Chautards Ansicht würde der Matrifarialempfer geeignet sein, als Ersatz für gewöhnlichen Kampfer zu dienen, und böte dabei den Vorzug, daß er im Inlande gewonnen werden könnte, da das Mutterkraut unter den ungünstigsten Verhältnissen gedeiht.

163. Das Wurmsamenöl.

Oleum Cinae. Essence de semencontra, de semencine ou de barbotine. Wormseed oil.

Abstammung, Gewinnung. Der sogen. Wurmsamen besteht aus den noch unaufgeblühten, sehr kleinen Köpfchen mehrerer im Orient und in Südrußland wachsender Artemisiaarten (Familie der Kompositen), namentlich von Artemisia maritima L., auch A. Cina genannt. Die beste Sorte bildet der levantische Wurmsamen (auch aleppischer, alexandrinischer Samen genannt), während der berberische oder afrikanische und der seltene ostindische Wurmsamen nicht zur offizinellen Verwendung zugelassen ist. Der Wurm-

samen hat einen starken, unangenehm aromatischen Geruch und einen widrig gewürzhaften, bitterlichen Geschmack (Seubert). Der wirksame Bestandteil des Samens ist das Santonin $C_{15}H_{18}O_8$, in größeren Dosen ein Gift, in kleinen das beste Mittel gegen den Spulwurm. Das Santonin ist geruchlos und fast geschmacklos, so daß also Geruch und Geschmack dem gleichfalls im Wurmsamen enthaltenen ätherischen Öle zukommen. Das Santonin gewinnt man, indem man den zerquetschten Wurmsamen mehrfach mit Wasser und Kalk auskocht, wobei einerseits das Santonin in Lösung geht, andererseits das Wurmsamenöl abdestilliert. Dieses Wurmsamenöl zeigt aber andere Eigenschaften als dasjenige, welches man durch Dampfdestillation des Wurmsamens (also ohne Mitverwendung von Kalk) erhält. Hieraus erklären sich jedenfalls die sich widersprechenden Angaben über Eigenschaften und Zusammensetzung des Wurmsamenöls. Der berberische Wurmsamen ist reicher an ätherischem Öl, als der levantinische. Letzterer gibt 0,87 Prozent, ersterer dagegen 2 Prozent Öl.

Physikalische Eigenschaften. Das aus den Santoninfabriken stammende Öl, welches zumeist in den Handel kommt, ist dickflüssig und dunkelgelb, das durch Destillation ohne Kalk gewonnene ziemlich dünnflüssig und lichtgelb. Das Öl aus Santoninfabriken geht von 175 bis 180° zu etwa 53 Prozent über; zwischen 180 und 185° folgen weitere 32 Prozent und bis 205° noch 11 Prozent (Wallach). Bei 220° ist nur noch ein ganz kleiner Rückstand vorhanden (Böldel). Die Dichte dieses Öls wird zu 0,945 bei 8° (Hirzel) und 0,92715 bei 16° (Wallach) angeführt. Das durch Dampfdestillation der Samen erhaltene blaßgelbe Öl besitzt nach Böldel $D = 0,936$, nach Hirzel $D = 0,946$ bei 11° und siedet in der Hauptsache bei 175 bis 180°. Beide Öle werden bei der Rectifikation farblos, das erstere jedoch schwieriger. Der Geruch des rohen Öls ist durchdringend widerlich, wie der des Samens, der Geschmack bitterlich kampherartig. Frisches Öl reagiert neutral, altes ist gelbbraun gefärbt und reagiert sauer. In Alkohol mit $D = 0,85$ ist das Öl in jedem Verhältnisse, im Wasser etwas löslich.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Das Wurmsamenöl besitzt für den Chemiker deshalb ein hervorragendes Interesse, weil es dasjenige ätherische Öl ist, mit welchem D. Wallach die lange Reihe seiner wichtigen Untersuchungen über die flüchtigen Öle eröffnete (vergl. S. 91).

Die früheste Arbeit über das Öl rührt aber von C. Böldel her (Liebig's Annalen 88, 1841, S. 110), der zunächst feststellte, daß das Öl zwei verschiedene Bestandteile enthalte, wovon der eine allerdings nur in sehr geringen Mengen da zu sein schien. Die zuerst abdestillierenden Anteile entsprachen ungefähr der Formel $C_{15}H_{18}O_8$ (78,44 Prozent C; 10,64 Prozent H; 10,92 Prozent O), die späteren Fraktionen der Formel $C_{27}H_{34}O_{10}$ oder besser $C_{27}H_{34}O_9$ (77,89 Prozent C; 10,58 Prozent H; 11,53 Prozent O). Wurde das Öl mit einem Ueberschusse von festem Natrium destilliert, so erhielt man ein nach Pfefferminze riechendes Destillat. Das Öl war durch Dampfdestillation des Samens erhalten. Später untersuchte Böldel ein Öl aus einer Santoninfabrik (Liebig's Annalen 87, 1853, S. 312). Er erhielt daraus zwei Hauptfraktionen, eine größere bei 175 bis 180°, eine kleinere bei 180 bis 220°. Durch Rectifikation der ersten Fraktion über Natrium erhielt man eine bei 174 bis 175° siedende Flüssigkeit, die jedoch keine andere Zusammensetzung zeigte, als die ungereinigte Fraktion; sie besaß die Formel $C_{15}H_{18}O_8$ oder $C_{27}H_{34}O_9$ (79,85 Prozent C; 11,38 Prozent H; 8,77 Prozent O). Die Flüssigkeit riecht feiner als das Öl, bleibt in der Luft ungefärbt, besitzt $D = 0,919$ bei 20°, löst sich in

konzentrierter Schwefelsäure unter Erwärmung auf und wird durch Salpetersäure verharzt zum Teil unter Bildung von Oxalsäure. Chlornasserstoff liefert damit ein krystallisierendes Chlorhydrat. Der höher siedende Anteil wurde nicht untersucht, muß aber sauerstoffreicher sein. Im weiteren Verlauf seiner Arbeiten fand Bödler, daß Wurmamenöl bei wiederholter Destillation über Phosphorsäureanhydrid einen Kohlenwasserstoff Cinen liefert, dessen Zusammensetzung der Formel $C_{11}H_{18}$ entspricht (Liebig's Annalen 89, 1854, S. 358); besser paßt die Formel $C_{10}H_{18}$, 88,745 Prozent C; 11,135 Prozent H). Das Phosphorpentoxyd verharzt das Del zum Teil, zum Teil verwandelt es dasselbe in ein dickflüssiges, schwer flüchtiges Del. Wird letzteres mit konzentrierter Schwefelsäure geschüttelt, so scheidet sich das Cinen über der Flüssigkeit aus. Es bildet im reinen Zustande eine farblose, zwischen 173 und 175° siedende Flüssigkeit von eigentümlichem, an Wurmamenöl erinnerndem Geruche und schwachem, etwas brennendem Geschmack; seine Dichte ist 0,825 bei 16°. — Zu wesentlich abweichenden Resultaten gelangte S. Hirzel (Jahresbericht der Chemie für 1854, S. 591; für 1855, S. 655). Derselbe gab der bei 175° siedenden Fraktion des Wurmamenöls die Formel $C_{11}H_{18}O$, oder $C_{11}H_{16}O$ (erstere für die Fraktion des durch Dampfdestillation, letztere für die des bei Destillation mit Kalk erhaltenen Oels). Diese Formeln geben aber nur die Zusammensetzung eines Gemisches wieder; die Fraktion enthält nämlich hauptsächlich Cinaeben $C_{10}H_{18}$ und Cinaebenlcampher $C_{10}H_{16}O$. Außerdem scheint Propionsäure C_3H_7COOH darin vorzukommen. Wird das rektifizierte Wurmamenöl über P_2O_5 destilliert, so geht zuerst Propionsäure, dann Cinaeben über, während ein dickes Del, das Cinaephen $C_{10}H_{18}$, zurückbleibt. — Das Cinaeben bildet eine wasserhelle, bei 172° siedende Flüssigkeit von $D = 0,878$ und absorbiert unter Rotfärbung Chlornasserstoff, ohne jedoch feste Massen auszuscheiden. — Beim Erhitzen des Wurmamenöls mit Kalihydrat geht ein farbloses Del vom Siedepunkt 175° und der Dichte 0,932 bei 16° über, dessen Zusammensetzung durch die Formel $C_{11}H_{18}O$ wiedergegeben werden kann, welches jedoch wahrscheinlich ein Gemisch aus Cinaeben, Cinaebenlcampher und anderen Substanzen ist. — Jod wirkt auf das Wurmamenöl in sehr komplizierter Weise ein; es entstehen dabei eine ganze Reihe verschiedenartiger Körper, unter denen das Cinalcol $C_{11}H_{18}O$ hervorzuheben ist, eine fast farblose bei 250° siedende, rauchartig riechende dicke Flüssigkeit, welche auch durch andere Reagentien aus einer unbekannten, im Wurmamenöl enthaltenen Substanz erzeugt wird. — Endlich hat sich ergeben, daß außer Propionsäure auch Angelikasäure im Wurmamenöl enthalten ist, beide allerdings in unbekannter Verbindung. — Nach Kraut und Wahlström (Liebig's Annalen 128, 1864, S. 293) ist das Wurmamenöl ein schwach linksdrehendes Gemisch von $C_{10}H_{18}O$ und $C_{10}H_{16}$, welche beiden Körper aber durch fraktionierte Destillation nicht voneinander getrennt werden können; vielmehr zerfällt sich hierbei der Campher teilweise nach der Gleichung $C_{10}H_{16}O = C_{10}H_{18} + H_2O$. Bei Behandlung des Oels mit Phosphorsäureanhydrid entsteht Cinen $C_{11}H_{18}$ vom Siedepunkte 172 bis 174° und der Dampfdichte 4,62. Dasselbe ist inaktiv. Außerdem gelang es den genannten Forschern ein Jodhydrat des sauerstoffhaltigen Körpers herzustellen. Nach A. Faust und Homeyer (Berl. Ber. 7, 1874, S. 1429) siedet rektifiziertes Wurmamenöl bei 173 bis 174° und besitzt $D = 0,913$ bei 20°; es besteht aus einem Kohlenwasserstoff mit 75,69 Prozent C und 11,72 Prozent H, der wahrscheinlich mit Cymol $C_{10}H_{18}$ identisch ist; es findet sich aber kein Terpen $C_{10}H_{16}$ im Wurmamenöl. Dagegen bestätigen G. Sell und S. Stürcke (Berl. Ber. 17, 1884, S. 1970), daß Wurmamenöl in der Hauptsache aus einem Körper $C_{10}H_{18}O$ besteht und daß P_2O_5 hieraus ein Terpen $C_{10}H_{16}$, das Cinen liefert. Letzteres wird durch Schwefelsäure mit Leichtigkeit in Cymol $C_{10}H_{18}$ umgewandelt. Diejenige Untersuchung endlich, welche Klarheit über die Zusammensetzung des Wurmamenöls geliefert hat, rührt von O. Wallach und W. Braß her (Liebig's Annalen 225, 1884, S. 291). Ueber dieselben ist bereits zum größten Teile früher (S. 91) berichtet worden. Das Del ergab unter 180° eine ganz geringe Menge eines nach Aceton riechenden Vorlaufs, der Silbernitrat reduzierte. Die Hauptmasse des Oels zeigte nach der Rektifikation der Fraktionen den Siedepunkt 176 bis 178° und $D = 0,92067$ bei 16° und besaß die Zusammensetzung $C_{10}H_{18}O$. Durch die schon früher geschilderte Methode des Einleitens von HCl unter Abkühlung konnte reines Cineol $C_{10}H_{18}O$ daraus gewonnen werden. Aus den höheren Fraktionen wurde ein bei 217° siedender Anteil ausgewählt, dessen Analyse zu der Formel $C_{11}H_{20}O$ führte. Somit enthält die Hauptfraktion Cineol und wahr-

scheinlich einen sehr ähnlich siedenden Kohlenwasserstoff; die höher siedenden Anteile dagegen enthalten noch einen kohlenstoffärmeren, sauerstoffreicheren Körper als Cineol. Ueber die Eigenschaften des Cineols ist schon früher berichtet worden; hier sei nur nochmals hervorgehoben, daß dasselbe unter dem Einflusse verschiedener Reagentien Cinen $C_{10}H_{18} =$ Dipenten liefert.

Somit besteht das Wurmseedöl in der Hauptsache aus Cineol $C_{19}H_{38}O$, dem ein Terpen und eine sauerstoffreichere Verbindung, vielleicht auch Verbindungen der Propionsäure oder Aceton beigemischt sind.

Verwendung. Das Wurmseedöl findet nur medizinische Anwendung und auch diese nur in seltenen Fällen. An der wurmwidrigen Wirkung des Wurmseedes ist es nicht oder nur in untergeordnetem Maße beteiligt. In größeren Mengen innerlich genommen wirkt es energisch giftig (Husemann).

164. Das Beifußöl.

Kraut wie Wurzel des Beifußes (*Artemisia vulgaris* L.), der bei uns häufig wild wächst, enthalten ätherisches Öl. In den Wurzeln ist es nur die Rindenschicht, welche Öl hält und im getrockneten pulverisierten Zustande officinell ist (*Radix Artemisiae*); bei dem Kraut ist alles zur Gewinnung des Oeles zu verwenden (Seubert). Das Beifußwurzelöl ist blaß grünlichgelb, butterartig, von durchdringendem Geruche und bitterlich brennendem, hinterher kühlendem Geschmack. Es reagiert neutral (Husemann). Die Ausbeute aus Kraut beträgt 0,04 und aus Wurzeln 0,1 Prozent. Schimmel & Comp. stellen aus Kraut, wie Wurzel von *Artemisia abrotanum* ätherisches Öl her, über dessen Eigenschaften nähere Angaben fehlen. Ebenso erzeugt genannte Firma aus dem Kraute von *Artemisia glacialis* Luc. das Alpenbeifußöl. Die Ausbeute hiervon beträgt 0,25 Prozent; das Öl besitzt $D = 0,964$ und siedet zwischen 195 und 210°. Es besitzt einen kräftig aromatischen Geruch und eignet sich zu besseren Sorten von Benediktiner- oder Chartreusekör (Chemiker Zeitung 11, 1887, S. 451. — 13, 1889, S. 452).

165. Das Estragonöl.

Der Estragon (auch Estragon) (*Artemisia Dracunculus* L., Familie der Kompositen) stammt aus Südeuropa oder Sibirien und ist ein bekanntes, auch medizinisch gebrauchtes Küchengewächs, welches sich häufig in unseren Gärten vorfindet. Das Kraut riecht anisartig und schmeckt gewürzhaft, etwas kühlend (Seubert). Durch Destillation des Krautes, insbesondere der Blätter, mit Wasserdämpfen erhält man ein hellgelblichgrünes Öl von eigenlichem Geruche und mild aromatischem Geschmacke, welches $D = 0,94$ bis $0,95$ besitzt und bei 200 bis 206° siedet. Es löst sich leicht in Weingeist von 90 Prozent und gleicht in chemischer Beziehung dem Anisöl. Nach Laurent (Liebig's Annalen 44, 1842, S. 313) bildet der bei 206° übergehende Anteil eine farblose Flüssigkeit mit $D = 0,945$ bei 15°, welche sich mit Aether mischt und im gleichen Volumen Alkohol löst. An der Luft ist die Fraktion beständig und wird durch Alkali nicht verändert, während rauchende Schwefelsäure sie verharzt. Die Formel des Estragonöles ist $C_{12}H_{14}O$. Wird Estragonöl mit wenig Wasser erwärmt, und dann mit 3 Teilen Salpetersäure versetzt, so entsteht schließlich eine braune, harzige etwas kristallinische Masse, welche sich in siedender Ammoniaklösung mit rotbrauner Farbe auflöst. Diese Lösung enthält drei Säuren, nämlich die farb- und geruchlose, bei 175° schmelzende Dragonsäure $C_{12}H_{12}O_{12}$, welche sublimierbar, in kaltem Wasser fast unlöslich, in Aether und Alkohol leicht löslich ist; weiter die Nitrodragonensäure, deren Formel $C_{12}H_{10}O_{14}N_2$ ist und die glatte, in Alkohol und Aether lösliche Nadeln vom Schmelzpunkt 185° bildet; endlich die Nitrodragonensäure $C_{12}H_{10}O_{10}N_4$, welche bei 175 bis 180° schmilzt. Die Dragonsäure ist nach Ch. Gerhardt (Lehrbuch der organischen Chemie 1855, 3. Bd., S. 392) nichts anderes als Anissäure, nämlich

$C_{22}H_{22}O_{12} = 4C_5H_8O_3$; Anissäure ist aber Methylparaoxybenzoesäure. Diese Säure ist durch Oxydation aus einem Bestandteile des Esdragonöls entstanden, nach Gerhardt aus Anethol $C_{10}H_{12}O = C_6H_4C_2H_5OCH_3$ (Allylphenolmethyläther), welches also den Hauptbestandteil des Esdragonöls bildet. Außerdem enthält das Öl noch eine geringe Menge eines Kohlenwasserstoffes, der flüchtiger als Anethol ist und unter 206° übergeht. Das Esdragonöl wird durch Einleiten von Chlor unter Erwärmung in ein dickes Ölungewandelt, aus dem man Dragonylchlorür $C_{22}H_{22}Cl_{12}O_8$ (Laurent) oder $C_{20}H_{20}Cl_8O_2$ (Gerhardt), eine terpentinartige Masse isolieren kann; dieselbe liefert bei Behandlung mit alkoholischer Kalilauge Chlorodragonyl $C_{22}H_{20}Cl_{12}O_8$ (Laurent), eine dicke ölige Flüssigkeit.

166. Das Wermutöl.

Oleum Absynthii. Essence d'absynthe. Wormwood oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Wermutpflanze (*Artemisia Absinthium* L., Familie der Kompositen) ist eine im mittleren Europa einheimische, gewürzhaft bittere Arzneipflanze, welche auf trocknen Tristen wild wächst und bei uns häufig in Gärten angepflanzt wird. Das Kraut besitzt einen herb gewürzhaften Geruch und aromatisch scharfen, sehr bitteren Geschmack. Sein wesentlicher Bestandteil ist ein Bitterstoff, das Absynthiin $C_{40}H_{56}O_8 + H_2O$; außerdem enthält es ein ätherisches Öl. Das Kraut dient als verdauungsstärkendes und wurmwidriges Mittel. Auch verschiedene Varietäten des Wermuts, welche auf den Alpen wachsen, namentlich *A. Mutellina* Vill., *A. glacialis* L. und *A. Spicata* Wulf., deren Kraut Genipkraut genannt wird, enthalten aromatische Bestandteile, sind aber weniger bitter, als eigentlicher Wermut, und dienen hauptsächlich zur Darstellung des Likörs *Extrait d'Absynthe* (Seubert). Zur Gewinnung des Öls benutzt man am besten die blühende Pflanze frisch; wird trocknes Kraut verwendet, so muß man dasselbe erst einige Stunden angefeuchtet liegen lassen, ehe man zur Destillation vorschreitet. Die Durchschnittsausbeute beträgt nach Maier 0,87 Prozent, während von Schimmel & Comp. nur 0,3 bis 0,4 Prozent angeführt wird. Am ölfreichsten sind die Blätter, welche ein dünnflüssiges Öl liefern, während das Öl aus Blumen und Samen dickflüssig ausfällt. Im Norden gewachsener Wermut ist ölfreicher, als aus dem Süden stammendes Kraut. Im Handel gelten französisches und amerikanisches Öl für die besten Sorten; letzteres beherrscht den Markt.

Physikalische Eigenschaften. Das Wermutöl aus frischem Kraut ist dunkelgrün, das aus trockenem gelbgrünlich bis gelbbraun gefärbt; doch wird jedes Wermutöl mit dem Alter undurchsichtig, dunkelbraun und etwas zähe, während frisches Öl dünnflüssig ist. Der Geruch ist kräftig, etwas widrig nach der Pflanze, der Geschmack unangenehm bitter und kratzend. Die Dichte liegt zwischen 0,877 und 0,94, wobei dem Öle aus Blumen und Samen das höhere spezifische Gewicht zukommt. Es siedet in der Hauptsache zwischen 180 und 205° , wobei es sich mehr und mehr färbt und schließlich auch gefärbte Destillate liefert; dies gilt auch für Destillation in einem neutralen Gase. Das Öl reagiert neutral, ist rechtsdrehend und löst sich leicht in Weingeist.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Nach F. Reblanc (1849) läßt sich das Wermutöl durch mehrfache Rectifikation über gebrannten Kalk entfärben und reinigen. Man erhält so ein farbloses, gegen

205° siedendes Del mit $D = 0,973$ bei 24° und $[\alpha]_D = +20,67^\circ$. Die Zusammensetzung des Deles entspricht der Formel $C_{10}H_{16}O$. Durch Alkalilösungen wird es nicht verändert, von Schwefelsäure in der Kälte gelöst und durch Salpetersäure heftig angegriffen. Wird das bei 205° siedende Del mehrfach über P_2O_5 destilliert, so entsteht Cymol $C_{10}H_{14}$. (Gerhardt, Raier). Auch Cahours gab dem Dele die Formel $C_{10}H_{16}O$. J. S. Gladstone (Jahresb. d. Chemie f. 1868, S. 545) fand außer dieser Kampherart einen Kohlenwasserstoff und ferner Eörulein (blaues Del). Er bezeichnet die Kampherart als Absynthol (Jahresbericht der Chemie für 1872, S. 813), welcher Körper mit dem Citronellol Ähnlichkeit besitzt; seine Dichte ist 0,92 bei 20°, sein Siedepunkt 217° und seine Circularpolarisation +134. Die Untersuchungen Schwanerts können als Bestätigung der Angaben von Leblanc gelten, während Gladstones Forschungsergebnisse durch F. Beilstein und A. Kupffer als völlig richtige nachgewiesen wurden (Liebig's Annalen 170, 1873, S. 290). Unter 160° geht aus Wermutöl ein Terpen $C_{10}H_{16}$ über; der Hauptanteil des Deles siedet aber bei 195° und besteht aus Absynthol $C_{10}H_{16}O$. Die chemischen Reaktionen des letzteren lassen deutlich erkennen, daß Absynthol offenbar kein Isomeres im engeren Sinne von gewöhnlichem Kampher ist, sondern zu einer anderen Gruppe von Körpern gehört. — Was bei 270 bis 300° aus dem Wermutöl übergeht, bildet prächtig indigblaue Dämpfe; später werden die Dämpfe violett, schließlich wieder farblos. Der Destillationsrückstand wird durch einen dunklen Teer gebildet. Sämtliche Fraktionen über 270° reagierten stark sauer; sie waren auch nach dem Waschen mit Lauge und dem Trocknen über Chlorcalcium nicht konstant zusammengesetzt, sondern lagen in ihrer Zusammensetzung zwischen 75,6 Prozent C; 11,2 Prozent H; 13,2 Prozent O (Anteil 198 bis 201°) und 86,3 Prozent C; 11,8 Prozent H; 2,4 Prozent (Anteil 270 bis 300°); die höher siedenden Fraktionen waren wieder kohlenstoffärmer. Auf die Fraktion 210 bis 255° paßt ziemlich gut die Formel von Piesse für Azulen: $C_{12}H_{16}O$. Im allgemeinen ist anzunehmen, daß das „blaue Del“ ein Gemisch verschiedener Stoffe ist, wahrscheinlich — der Ansicht Nachlers entsprechend — ein Gemisch eines hochsiedenden Terpens mit einem polymeren Kampher $(C_{10}H_{16}O)_n$ (vergleiche unter Kamillenöl, S. 418). — Endlich haben Beilstein und Kupffer die Säure des Wermutöles als Essigsäure $C_2H_4O_2$ erkannt. — A. Wright gibt den Siedepunkt des Absynthols zu 200 bis 201° an; er fand außerdem im Wermutöle ein bei 150° siedendes Terpen und einen bei 170 bis 180° siedenden Kohlenwasserstoff auf (Husemann). —

Das Wermutöl besteht also aus vorwiegend Absynthol $C_{10}H_{16}O$ (Siedepunkt 195 bis 201°) gemischt mit wenig Terpen $C_{10}H_{16}$ (Siedepunkt 150°) und Kohlenwasserstoff (Siedepunkt 170 bis 180°), sowie blauem Dele.

Bezüglich des chemischen Verhaltens von Wermutöl ist noch die Einwirkung von Jod hervorzuheben. Dasselbe löst sich in frischem Dele zu einer dicken grünen, später dunkelbraunen Flüssigkeit, ohne es beträchtlich zu erwärmen. Ist dagegen das Del einige Tage mit Luft in Berührung gewesen, so wird das Jod unter explosionsartiger Reaktion und Erhitzung aufgenommen, wobei ein zäher grüner Rückstand entsteht.

Verfälschungen, Verwendung. Das Wermutöl wird mit Alkohol, Ropaiwakalsamöl und Terpentinöl verfälscht. Ein solches Del wird leicht hellgelb und verharzt schnell; es zeigt auch veränderten Geruch. Früher wurde eine Art Wermutöl in der Weise erzeugt, daß über mit dem fast reifen Samen versehenes Wermutkraut Terpentinöl destilliert wurde. — Das Wermutöl wirkt tonisch und erregend auf die Verdauungsorgane und wird in diesem Sinne sowohl innerlich wie als Einreibung äußerlich angewendet. Es ist ferner ein Bestandteil des bekannten Absynthlikörs. Aber es ist auch ein intensives und gefährliches Gift. Die bei Absynthtrinkern vorkommenden epileptischen Anfälle sind auf das Wermutöl zurückzuführen. Nach Laborde erlag ein Meerschweinchen auf Injektion von 1 g des Deles hin unter ununterbrochenen konvulsivischen Zuckungen schon in 40 Minuten der

Einwirkung des Oels. Allerdings ist angeblich eine algerische Sorte Wermutöl nicht giftig; doch kann man im ganzen der französischen Regierung nur Recht geben, wenn sie durch ein Einfuhrverbot dem Verbräuche des Wermutöls zu Genußzwecken entgegengetreten ist; zu letzterem Zwecke sollte das Öl überhaupt nicht zugelassen werden (Schimmel & Komp., Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1326. — 11, 1887, S. 451. — Bericht April 1890, S. 43).

167. Das Schafgarbenöl.

Die gewöhnliche Schafgarbe (*Achillea Millefolium* L., Familie der Kompositen) ist eine bekannte, überall an Feinen wachsenden Pflanze, deren Kraut einen gewürzhaften Geruch und herb bitterlichen Geschmack besitzt. Die bitter schmeckenden und eigentümlich aromatisch riechenden Blüten enthalten einen Bitterstoff und ein ätherisches Öl; beide kommen in geringerem Betrage auch in den Blättern vor. Einige andere Schafgarbenarten wachsen in den Alpen, so *A. moschata* Wlff. und *A. atrata* L., deren kräftig gewürzhaftes Kraut einen Bestandteil des sog. Schweizerthees bildet und mitunter auch als Geniekräut in den Handel kommt (siehe Wermut). Aus der *Achillea moschata* der Alpen wird der Jvaöl für bereitet; diese Pflanze heißt nämlich auf Romanisch „Jva“. Ebenso kann man aus *Achillea nobilis* L. und aus *Achillea ageratum* L. ätherische Öle erhalten, welche nicht ganz gleichartig in ihren Eigenschaften sind und daher eine gesonderte Besprechung finden müssen (Seubert).

Gewöhnliches Schafgarbenöl, von *Achillea Millefolium* L. Frische Blumen liefern im Mittel 0,147 Prozent, getrocknete 0,19 Prozent und trockenes Kraut ergibt 0,09, nach Schimmel & Komp. aber 0,8 Prozent Öl. Die Farbe des Oeles scheint vom Standpunkt der Pflanze abzuhängen und schwankt zwischen gelb, grün und blau. Altes Öl sieht gelb oder braun aus. Das Öl hat einen schafgarbenähnlichen, durchdringenden Geruch und gewürzhaft kampherartigen Geschmack. Es ist dickflüssig, in der Kälte butterartig und zur Verharzung geneigt. Frisches Öl reagiert neutral, altes sauer. Seine Dichte wird zu 0,85 bis 0,92 angeführt. In Alkohol ist es leicht, in Wasser etwas löslich. Jod wird unter Erhitzung aufgenommen; Salpetersäure färbt das Öl rötlichbraun und verharzt es in der Wärme; Schwefelsäure färbt rötlichbraun und verdicke das Öl in der Wärme. Das Schafgarbenöl soll nervenstärkend, tonisch und gelinde reizend wirken; bei Magenschwäche und Krämpfen fand es mitunter Anwendungen. Es soll mit Citronen- und Ropaiwabalsamöl verfälscht werden (Maier). Andererseits dient nach Weppen und Lüders das Öl zum Verfälschen von Kamillenöl.

Edel-schafgarbenöl, von *Achillea nobilis* L. Die Ausbeute beträgt im Durchschnitte 0,25 Prozent. Das Öl ist blaßgelb, dickflüssig, von kräftigem angenehmem Geruche und kampherartigem Geschmack; es besitzt die Dichte 0,97 bis 0,983 (Husemann).

Jvaöl, von *Achillea moschata* D.C. Ein bläulichgrünes Öl von durchdringendem Geruche und pfefferminzartigem Geschmack. Seine Dichte ist 0,934 bei 15°; es siedet zwischen 170 und 260°. Sein Hauptbestandteil ist nach v. Planta das Jvaöl $C_{11}H_{20}O$, welches bei 170 bis 210° siedet. Außerdem enthält es ein Harz (Husemann).

Öl von *Achillea ageratum* L. Die Pflanze wird im nördlichen Italien vielfach in Gärten angetroffen, wo man sie ihrer schönen gelben Blüten wegen zieht. Reibt man die Pflanze zwischen den Händen, so verbreitet sich ein aromatischer kamphergeruch. Vor und während der Blüte liefert sie bei Destillation mit Wasser ein ätherisches Öl, über welches S. de Luca Mitteilungen gemacht hat (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 1875, p. 132). Am ölreichsten ist die Pflanze kurz vor der Blüte; später wird die Menge geringer und das Öl harzreicher und schwerer flüchtig. Die Dichte des Oeles beträgt 0,849 bei 24°. Das erste Destillat geht bei 165 bis 170°, ein zweites bei 180 bis 182° über. Diese zweite Fraktion entspricht in ihrer Zusammensetzung der Formel $C_{11}H_{20}O$. Die erste Fraktion ist noch bei -18° flüchtig; durch Chlor wird sie unter Erwärmung rötlich gefärbt und

nimmt einen kopalähnlichen Geruch an; Brom wirkt noch energischer auf die Fraktion ein. Das Del ist luftbeständig, wird aber durch saures schwefligsaures Natrium getrübt.

Schafgarbenwurzelöl, aus der Wurzel von *Achillea Millefolium* L. durch Bley dargestellt. Die Ausbeute beträgt nur 0,032 Prozent. Das Del ist schwachgelblich und besitzt einen unangenehmen balbrianähnlichen Geruch (Fusmann).

168. Das Erigeronöl.

Die kanadische Dürrewurzel (*Erigeron canadense* L., Familie der Kompositen) ist ein Unkraut, welches insbesondere die Pfefferminzpflanzungen belästigt, aber auch mit Getreide zu uns verschleppt worden ist (Seubert). Das reine Erigeronöl besitzt nach J. Power (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1294) $D = 0,8498$, ist farblos und neutral, von angenehmem Geruch und siedet bei 176° . Es ist ein Terpen $C_{10}H_{16}$. Letztere Angabe hatten schon J. Beilstein und E. Wiegand gemacht (Berl. Ber. 15, 1882, S. 2854), welche dem bei 176° siedenden Terpen die Dichte 0,8468 bei 18° zuschreiben. Das Terpen bildet ein bei 47 bis 48° schmelzendes kristallisiertes Dichlorhydrat; das Terpen ist also wohl als Limonen anzusehen, was D. Wallach bestätigt (Liebig's Annalen 227, 1885, S. 292). Letzterer stellte aus dem Terpen auch das bei 104 bis 105° schmelzende Tetrabromid her. Nach A. Todd (Chemik. Btg. 11, 1887, Rep. S. 191) ist das Erigeronöl linksdrehend, im rektifizierten Zustande dagegen fast inaktiv. Die ersten Fraktionen sind rechtsdrehend. Das rektifizierte, harzfreie Del besitzt $D = 0,855$ bis 0,865. Es beginnt bei $172,5^{\circ}$ zu kochen und läßt bis 175° wenigstens 5 Prozent abdestillieren. Wird Erigeronöl im Dampfströme destilliert, so hinterbleibt ein dunkelrötlichbraunes Harz, während das Destillat völlig farblos ist. — Das Erigeronöl wird in Nordamerika als blutstillendes Mittel benutzt.

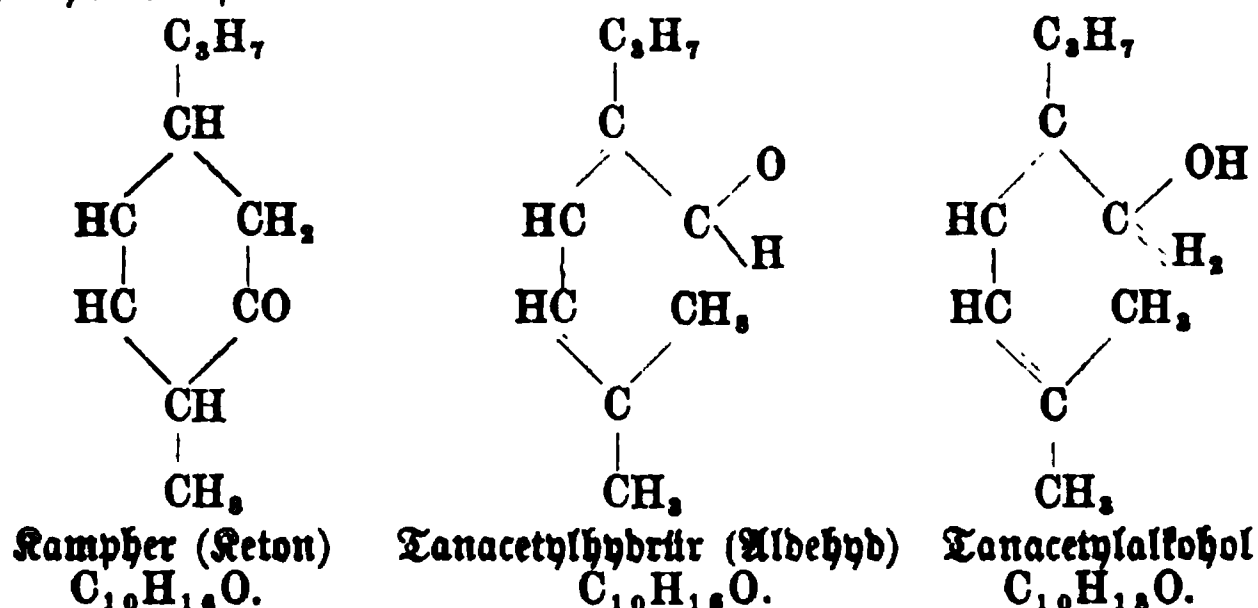
169. Das Rainfarnöl.

Die Rainfarnpflanze (*Tanacetum vulgare* L.) ist ein starkriechendes einheimisches Gewächs, welches früher als „Wurmkraut“ medizinische Anwendung fand. Der Geschmack des Krautes ist widerlich bitter. Nach D. Leppig enthalten die Blumen der Pflanze 1,49 Prozent, das Kraut dagegen nur 0,66 Prozent ätherisches Del. Die frischen Blumen liefern mehr Del, als die frischen Blätter; frische Pflanzen mehr als getrocknete; dem Norden entstammendes Rainfarnkraut mehr als im Süden gewachsenes. Die Ausbeute bei Destillation des frischen blühenden Krautes mit Wasser beträgt 0,104 bis 0,416, nach Schimmel & Komp. 0,15 Prozent.

Das Rainfarnöl ist nach G. Bruplants eine bewegliche, gelbliche Flüssigkeit, welche in Luft und Licht braun wird. Der Geruch ist stark und erinnert an Kampfer. Die Dichte beträgt 0,923 bei 15° ; das Del destilliert zwischen 192 und 280° zu 90 Prozent ab, während etwa 10 Prozent einer harzähnlichen Masse im Rückstand bleiben. Ist die Pflanze auf feuchtem Boden gewachsen, so zeigt das Del nach Maier auch wohl grünliche Farbe; der Geruch ist durchdringend und widerlich, der Geschmack bitter scharf und brennend. Das Del reagiert schwach sauer und ist in Alkohol leicht löslich. Die älteren Angaben über die Dichte schwanken zwischen 0,918 und 0,94.

Die erste Mitteilung über die chemische Natur des Rainfarnöles rührt von J. Persoz her (Journ. f. prakt. Chemie 25, 1842, S. 55. 60). Derselbe oxydierte das Del mit Chromsäure und erhielt hierbei eine nicht unbedeutende Menge von gewöhnlichem Kampfer. Ob derselbe schon im Oele enthalten oder durch Oxydation entstanden sei, blieb unentschieden. Die Untersuchung von Bohl führte auch nur zur Bestätigung der von Persoz gemachten Angaben. Erst G. Bruplants stellte die Zusammensetzung des Rainfarnöles fest (Berl. Ber. 11, 1878, S. 449). Durch Schütteln mit einer konzentrierten Lösung von $NaHSO_3$ und Ausfällen mit Alkohol erhielt er eine kristallinische Ausscheidung von der Zusammensetzung $C_{10}H_{16}NaSO_3$. Wurde dieselbe mit verdünnter SodaaLösung erhitzt, so ging ein farbloses Del über, welches nur schwach nach Rainfarnkraut roch, $D = 0,918$ bei 4° besaß, bei -15° noch flüssig blieb und bei 195 bis 196° kochte. Die Analyse führte zu der Formel $C_{10}H_{16}O$ und die Substanz erhielt den Namen *Tanacetol*.

hydrür. Sie zeigte alle Eigenschaften des gewöhnlichen Kampfers, verband sich jedoch direkt mit Wasserstoff und mit saurem Natriumsulfid, und verhielt sich gegen Silbernitratlösung aldehydartig. Dieser Unterschied ist durch folgende Konstitutionsformeln zu charakterisieren:



Nach Ausscheidung der Natriumsulfidverbindung läßt sich aus dem flüssigen Anteil ein Del gewinnen, welches bei 170° zu kochen beginnt und bis 230° abdestilliert. Hieraus wurde eine Fraktion 155 bis 160° isoliert, welche ein Terpen $\text{C}_{10}\text{H}_{16}$ enthielt. Der Fraktion von 203 bis 205° kommt dagegen die Formel $\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{O}$ zu: sie ist Tanacetylalkohol, dessen Formel bereits oben gegeben ist. Durch Oxidation mit Chromsäure geht dieser Alkohol in gewöhnlichen Kampfer über; bei Destillation über P_2O_5 liefert der Alkohol ein bei 160 bis 165° kochendes Terpen. Sonach hat Bruplants im Rainfarnöl 1 Prozent Terpen, 70 Prozent Tanacetylhydrür und 26 Prozent Tanacetylalkohol aufgefunden. Nach F. D. Dodge gehören Tanacetol und Tanacetylalkohol in dieselbe Gruppe, wie Citronellaldehyd, Geraniol u. s. w. (Chemik. Ztg. 15, 1891, Rep. S. 5). Weiter kommt nach D. Reppig (Berl. Ber. 15, 1882, S. 1088) im blühenden Kraute der Rainfarnpflanze außer anderen im Pflanzenreiche verbreiteten Säuren Äpfelsäure, sowie ein Gerbstoff und der Bitterstoff Tanacetin vor. Die Äpfelsäure ist vielleicht an der mehrfach gefundenen sauren Reaktion des Oeles schuld. Endlich sei erwähnt, daß Moscoe (II. S. 1198) das Tanacetylhydrür nach Analogie anderer Fälle mit dem Namen Tanacetol belegt. — Das Rainfarnöl wirkt nach H. Peyraud (Compt. rend. 105, 1887, p. 525) giftig, und zwar teils ähnlich wie Strychnin, teils wie Kampfer und Wermutöl. Es ruft Epilepsie, Krämpfe und Erscheinungen hervor, welche an Wuterkrankungen erinnern; Peyraud nennt diesen Zustand „Tanacetwut“. Nach weiteren Angaben des genannten Gelehrten wäre das Del als Gegengift der Hundswut verwendbar. Sonst scheint es hauptsächlich in der Form von Eau de Tanaisie kosmetischen Zwecken zu dienen (Schimmel & Comp., Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547, 1396). Nach Bed führen 1½ Theelöffel des Oeles beim Menschen unter Umständen den Tod herbei, und zwar schon nach 2 Stunden. Das Del wurde in Deutschland innerlich, als Einreibung oder als Klystier gegen Spul- und Madenwürmer angewendet (Husemann). Erwähnt sei, daß Tanacetum balsamita L., eine minzartig riechende Pflanze, gleichfalls flüchtiges Del enthält.

170. Das Wohlverleih- oder Arnikaöl.

Oleum Arnicae. Essence d'Arnica. Arnica oil.

Abstammung, Gewinnung. Die Arnikapflanze, auch Wohlverleih oder Fallkraut genannt (*Arnica montana* L., Familie der Kompositen) ist eine bekannte Arzneipflanze, die namentlich auf Gebirgswiesen wächst und von der Wurzeln und Blüten officinell sind. Die Wurzel riecht unangenehm gewürzhaft, etwas dumpfig und schmeckt scharf und bitterlich; sie enthält ätherisches Del und den Bitterstoff Arnicin $\text{C}_{20}\text{H}_{30}\text{O}_4$. Die Arnika-Blüten schmecken scharf und bitter und besitzen einen eigentümlichen nicht unangenehmen Geruch; sie sind noch reicher an Arnicin, als die Wurzeln, und enthalten gleichfalls ein ätherisches Del. Uebrigens sollen zu medizinischen

Zwecken nur die von Hüllkelch und Blütenboden befreiten Blüten verwendet werden, weil im Blütenboden meist die Larven der Arnikaohrfliege wohnen, welche man früher für schädlich hielt. Die Tinctura Arnicae des deutschen Arzneibuchs ist ein weingeistiger Auszug der Blüten (1 Teil Blüten, 10 Teile verdünnten Weingeist) (Seubert). Behufs Gewinnung des Oels werden die Wurzeln oder Blumen der Pflanze zuerst längere Zeit mit Wasser angefeuchtet liegen gelassen und dann mit Wasser oder Dämpfen destilliert. Die Wurzeln geben 0,4 bis 1,5 Prozent Oel je nach dem Alter, und zwar ist der Oelertrag aus im Herbst gesammelten Wurzeln am besten. Aus frischen Blumen erhält man 0,028 Prozent, aus trocknen 0,007 Prozent ätherisches Oel.

Physikalische Eigenschaften. Wir müssen hier zwischen dem Oele aus Blüten und aus Wurzeln unterscheiden. Das Arnika Blütenöl ist blau, bläulichgrün, grün oder gewöhnlich gelblich gefärbt, wird aber mit dem Alter braun. Es besitzt einen starken, gewürzhaften Geruch und Geschmack, etwas an Kamillenöl erinnernd. Seine Dichte ist 0,9 und ist dickflüssig, ja butterartig. In Alkohol ist es sehr schwer löslich (erst in 16 bis 20 Teilen absoluten Alkohol oder in 100 Teilen Spiritus von $D = 0,85$). Das frische Oel ist neutral, älteres reagiert schwach sauer. Das Arnikawurzelöl, das gewöhnliche Oel des Handels, ist gelb, ganz schwach grünlich, und wird mit dem Alter etwas dunkler. Es besitzt starken Geruch nach der Arnikawurzel und scharf gewürzhaften Geschmack. In Alkohol und Aether ist es leicht löslich und nur wenig dickflüssig. Das Arnikaöl besitzt Dichten zwischen 0,987 und 1,0087; Oel aus frischer Wurzel zeigte $D = 0,9997$ bei 18° ; solches aus trockner Wurzel 1,0 bei 10 bis 12° , 0,9975 bei 16° , 1,0087 bei 0° (Siegel). Arnikawurzelöl reagiert neutral.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften. Ausführliche chemische Untersuchungen sind nur mit dem Arnikawurzelöl angestellt worden.

G. F. Walz beobachtete, daß das wässerige Destillat von Darstellung des Oeles sauer reagierte, und zwar wegen eines Gehaltes an Rapronsäure $C_8H_{11}COOH$ und Raprylsäure $C_7H_{11}COOH$. Das ätherische Oel dagegen besteht nach ihm aus Rapronsäurelapprolester $C_8H_{11}COOC_6H_{13} = C_{14}H_{24}O_2$. D. Siegel nahm die Untersuchung des Arnikawassers, wie man das wässerige Destillat nennt, und des Arnikawurzelöles wieder auf (Liebig's Annalen 170, 1873, S. 345). Er fand im Arnikawasser Isobuttersäure C_4H_7COOH und sehr geringe Mengen Ameisensäure $HCOOH$ und Angelikasäure C_4H_7COOH . Namentlich das Wasser von der Destillation alter Wurzeln war säurereich; wahrscheinlich enthält also die Wurzel die Säuren nicht im freien Zustande, sondern in Form von Estern, welche sich erst beim Lagern der Wurzel in Luft unter Freimachung der Säure zersetzen. Die Untersuchung des ätherischen Oeles bestätigte diese Vermutung. Das Oel begann bei 214° zu kochen, ging zum größten Teile zwischen 239 und 245° über und hinterließ bei 263° noch eine braune harzige Masse. Die erste und die letzte Fraktion reagierten stark sauer, das Oel neutral. Es mußte also bei der Destillation Zersetzung des Oeles eingetreten sein. Da die einzelnen Fraktionen keinen wesentlichen Unterschied in der Zusammensetzung zeigten, vermuthlich aber Ester vorlagen, wurde das Oel mit alkoholischer Kalilauge verseift, wobei Lösung, später Braunfärbung eintraten, und das Reaktionsprodukt mit Wasser verdünnt, wobei sich ein Oel abschied. Die alkalische Lösung wurde mit Schwefelsäure angesäuert und mit Aether ausgeschüttelt. Der ätherische Auszug enthielt Phlorol $C_8H_{10}O$, während in der sauren wässerigen Flüssigkeit Isobuttersäure $C_4H_8O_2$ enthalten war. Die ölige Flüssigkeit, welche sich beim Verdünnen aus dem Verseifungsprodukte abgeschieden hatte, zeigte im rektifizierten Zustande den Siedepunkt 224 bis 245° ; die Hauptmasse ging bei 230 bis 240° über. Es wurden zwei Anteile isoliert (230 bis 235° und 240 bis 245°) deren Analyse allein keinen sicheren Anhalt für ihre Natur gab. Dagegen lieferte die Oxydation dieser Flüssigkeiten mit Chromsäure Thymochinon

$C_{10}H_{12}O_2$, woraus folgt, daß sie einen thymolartigen Körper oder einen Ester des Thymols enthalten müssen. Es wurden nun die genannten Fraktionen in zugeschmolzener Röhre mit Jodwasserstoffsäure 12 Stunden lang auf 120 bis 125° erhitzt. Nach dieser Zeit wurden die Röhren geöffnet und der flüssige Teil abdestilliert; er bestand aus Jodmethyl. Die Hauptmasse des Röhreninhaltes bestand aber aus einem weißen kristallinen Körper im Gemische mit einer braunschwarzen Masse. Wasserdampf trieb daraus ein gelbes Del ab, welches ein Phlorol $C_8H_{10}O$ zu sein scheint. In der Retorte blieb eine flüssige und eine harzartige Masse zurück, welche durch Filtration getrennt wurden. Aus dem Filtrate kristallisierte beim Erkalten Thymohydrochinon $C_{10}H_{14}O_2$ aus.

Das Arnikawurzelöl enthält sonach etwa 20 Prozent Isobuttersäurephlorylester $C_3H_7COOC_8H_9$ und 80 Prozent Thymohydrochinonmethylether $C_{10}H_{12}(OCH_3)_2$, vermischt mit wenig Phlorolmethylether $C_8H_9OCH_3$. Hierzu ist noch zu bemerken, daß Thymohydrochinon der Formel $C_3H_7C_6H_2(OH)_2CH_3$ entspricht, der Hauptbestandteil des Arnikaöls also $C_3H_7C_6H_2(OCH_3)_2CH_3$ oder Dimethylthymohydrochinon ist. Ferner ist das gewöhnliche Phlorol identisch mit β -Methylphenol $C_8H_4C_2H_5OH$; da nun Thymol zur Metareihe gehört und ein Abkömmling desselben im Arnikaöl vorkommt, ist es möglich, daß das Phlorol des Arnikaöls ebenfalls Metaäthylphenol wäre (Roscoe II, S. 789).

Von chemischen Reaktionen, welche zur Unterscheidung des Wurzel- und des Blütenöls dienen könnten, sei (nach Maier) die Einwirkung der Salpetersäure genannt, welche das Blütenöl beim Erwärmen in ein rötlichgelbes Harz verwandelt, das Wurzelöl dagegen unter Gasentwicklung grasgrün färben soll.

Verwendung. Das Arnikaöl ist neuerdings beehrter gewesen; es dient vorwiegend medizinischen Zwecken. Die Auszüge der Arnikapflanze dienen gegen Lähmungen und Schwächezustände des Nervensystems, als erregende und schweißtreibende Mittel, auch als Heilmittel bei Quetschungen, Hautschürfungen u. s. w. Ähnliche Benutzung dürfte auch das Del finden.

171. Das Alantöl.

Die Alantwurzel ist die dicke fleischige Wurzel des echten Alants (*Inula Helonium* L., Komposite) einer im südlichen Europa heimischen, bei uns kultivierten Pflanze. Die Wurzel kommt getrocknet und in Stücke geschnitten in den Handel. Sie besitzt einen gewürzhaften Geruch und bitterlich scharfen, lang anhaltenden Geschmack (Seubert). Die Wurzel enthält einen stärkeehlartigen Körper, Inulin genannt, $C_6H_{10}O_5$, ferner den Alantlupher oder das Helenin C_8H_8O oder $C_8H_{10}O$, endlich ätherisches Del wovon sie 0,6 Prozent liefert. Da der Alantlupher der wesentliche und wirksame Bestandteil der Wurzel ist, so wird das Del mehr als Nebenprodukt der Gewinnung von Helenin erhalten. Behufs Gewinnung des Alantöls (Essence d'année; elecampane oil) verarbeitet man am besten im Herbst gesammelte Wurzeln im frischen Zustande, welche man zerschneidet und mit Wasserdämpfen destilliert. Trockne Wurzeln muß man gröblich pulvern und erst 12 bis 18 Stunden angefeuchtet liegen lassen, ehe man zur Destillation vorschreitet. Das Destillat bildet nach J. Kallen (Berl. Ber. 9, 1876, S. 154) eine weiße Kristallmasse, aus einem flüssigen und einem festen Anteil gemischt. Preßt man die Masse ab, so wird der flüssige Anteil vom Filterpapier aufgesaugt und kann durch Destillation des Papiers mit Wasser ziemlich rein erhalten werden. Das Destillat bildet eine schwach gelbliche Flüssigkeit von aromatischem Geschmack und pfefferminzähnlichem Geruch, welche bei 200° siedet. Die Zusammensetzung der Flüssigkeit entspricht der Formel $C_{10}H_{14}O$, welcher Körper Alantol genannt wird. Das Alantol liefert bei Destillation über Phosphorpentoxyd einen bei 175° siedenden Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{14}$, also ein Cymol. — Der beim Abpressen des Alantols hinterbleibende feste Anteil bildet nach dem Umkristallisieren aus Alkohol farblose prismatische Nadeln von schwachem

Geruch und Geschmack, welche bei 66° schmelzen, bei 275° kochen (allerdings unter teilweiser Zersetzung) und schon bei gelindem Erwärmen sublimieren. Die Substanz besitzt die Formel $C_{15}H_{20}O_2$ und ist Alantsäureanhydrid. Wird sie mit verdünnter Kalilauge gelocht, so entsteht alantsaures Kalium. Die Alantsäure hat die Formel $C_{15}H_{22}O_4$ und ist eine zweiatomige einbasische Säure, vielleicht $C_{15}H_{20}(OH)COOH$. Sie bildet feine Nadeln, welche in kochendem Wasser etwas, in Alkohol sehr leicht löslich sind und bei 90 bis 91° schmelzen, wobei sie sich in das Anhydrid verwandeln.

Wird Alantwurzel mit Alkohol extrahiert und der Auszug mit Wasser vermischt, so scheidet sich eine kristallinische, bei 72° schmelzende Substanz ab, welche ein Gemisch aus Helenin C_8H_8O , Alantol $C_{10}H_{12}O$ und Alantsäureanhydrid $C_{15}H_{20}O_2$ ist. Das Gemisch dieser beiden Substanzen wurde früher selbst Helenin oder Alantlappher genannt. Der Gehalt an Alantol ist in diesem Gemisch unbedeutend. Nach Schimmel & Komp. besteht Helenin aus Alantsäureanhydrid, schmilzt bei 66° und wurde mit Erfolg gegen Cholera angewendet.

Nach Schimmel & Komp. ist das Alantol $C_{10}H_{12}O$ (?) eine aromatische, linksdrehende Flüssigkeit, welche bei 200° kocht, sich nach einer gewissen Zeit mit Wasser verbindet und ozonisierende Wirkungen besitzen soll. Das Gemisch aus Alantsäureanhydrid und Alantol soll gute Resultate in der Behandlung von Tuberkulose gegeben haben. Bufalini und Martini verwenden das Helenin bei Bronchialkatarrhen und haben dabei keine nachteiligen Nebenwirkungen beobachtet (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 499, 1345). Nach Mierziński soll das Alantol mitunter in der Färbefabrikation benutzt, auch dann und wann durch Terpentinöl oder Alkohol verfälscht werden. Wie es scheint beziehen sich diese Angaben auf das Alantol.

172. Das Eberwurzelöl.

Die Wurzel von *Carlina acaulis* L., einer namentlich auf Kalkboden in Mitteleuropa häufig wachsenden Distel (Familie der Kompositen) besitzt süßlich aromatischen Geschmack und Geruch und enthält neben Harz und Zucker etwa 1 Prozent ätherisches Öl (Seubert). Die Wurzel spielte schon in alter Zeit in der Volksheilkunde eine gewisse Rolle; namentlich als Viehheilmittel wurde sie verwendet. Nach Schimmel & Komp. enthält sie 2 Prozent von einem schweren, narotisch riechenden Öle, welches von F. W. Semmler untersucht wurde (Chemik. Ztg. 13, 1889, S. 452, 1158). Das Öl hat dunkelrotbraune Farbe und besitzt $D = 1,0286$ bei 21,9 oder 1,03 bei 18°. Bei der Destillation gehen zwischen 265 und 300° etwa 50 Prozent über, während der Rest des Öles verkohlt; die Fraktionierung muß also im luftverdünnten Raume geschehen. Unter 22 mm Druck gehen die ersten Anteile des Öles bei 143° über. Bis 168° ergaben sich 40 Prozent vom Öle an einem hellgelben Destillate, aus welchem man einen bei 143 bis 155° kochenden Kohlenwasserstoff (16 Prozent vom Öle) mit $D = 0,9193$ isolieren kann, welcher sehr kohlenstoffreich ist, sich aber durch Destillieren nicht ganz von beigemischten sauerstoffhaltigen Substanzen scheiden läßt. Wird das Rohöl oder die Fraktion 143 bis 155° über Natrium erwärmt, so tritt starke Gasentwicklung auf; bei der Destillation geht ein farbloses Öl über, dessen Zusammensetzung und Dampfdichte auf das Vorhandensein eines Sesquiterpens $C_{15}H_{24}$ hinweisen; dasselbe besitzt $D = 0,8738$ bei 22,8° und ist zu etwa 12 Prozent im Rohöl enthalten. Den Hauptbestandteil des Eberwurzelöles bildet aber ein bei 169 bis 171° unter 21 mm Druck übergehender spezifisch schwerer Anteil, welcher bisher ebenso, wie ein in der Kälte sich aus dem Öle ausscheidender kristallisierender Körper noch nicht näher untersucht ist.

173. Das Santelholzöl.

Oleum ligni Santali. Essence de santal. Santal oil.

Abstammung, Gewinnung. Das Santelholz stammt von *Santalum album* L., einer in Ostindien und auf den Südseeinseln wachsenden Santalacee. Dieser Baum liefert das weiße Santelholz (*lignum Santali album*) und das gelbe Santelholz (*l. S. citrinum*); ersteres ist der Splint, letzteres das Kernholz. Das weiße Holz riecht etwas schwächer als das

gelbe. Der Geruch ist ambrähnlich und tritt besonders beim Zerkleinern und Verbrennen des Holzes hervor (Seubert). Bei den religiösen Ceremonien der Inder und Chinesen wird das Holz als Räuchermittel verbrannt; auch zum Schnitzen von Heiligenbildern u. dergl. m. verwendet man das wohlriechende Santelholz. Ebenso stellt man daraus in China und Indien Schränke, Kisten u. s. w. her, da die dort heimischen weißen Ameisen einzig und allein das Santelholz unzerfressen lassen (Pieffe). Zur Gewinnung des Oels zerkleinert man das Holz, feuchtet es an und unterwirft es dann der Destillation mit Wasserdämpfen. Die Ausbeute beträgt nach Pieffe 1,86 Prozent, nach Hirzel 1,8 Prozent, nach Chapoteaut aus Holz von Bombay 1,25 bis 2,8 Prozent, nach Stohmann 2 bis 5 Prozent, nach Evan aus Holz von Santalum Yasi 6,25 Prozent, nach Holmes etwa 2,5 für ostindisches Holz nach Schimmel & Comp. 4,5 Prozent.

Ausführlichere Mitteilungen über Santelholz und die Gewinnung des Santelholzüls macht Holmes (Seifensabrikant 6, 1886, S. 248). Nach ihm gibt es ungefähr 20 verschiedene Santalumarten, von denen er die folgenden erwähnt. 1. *Santalum album* L. In Indien und auf den malayischen Inseln. Besonders Mysore produziert viel Holz, und zwar ist seit 1770 die Erzeugung und Ausnutzung des Holzes Monopol der Kolonialregierung. Die Bäume müssen 18 bis 20 Jahre alt sein, ehe man sie fällt. Sie werden entrindet, worauf das geruchlose (?) Splintholz vom aromatischen derben Kernholz abgespalten wird. Man sägt hierauf das Holz in Stücke von 60 bis 75 cm Länge, sortiert die Stücke und bringt sie in den Handel. Das Kernholz ist sehr hellbraun oder rötlichgelb gefärbt; je intensiver die Farbe, desto größer ist der Oelgehalt. Am öltreichsten ist das Kernholz der Hauptwurzeln, welches man daher hauptsächlich zur Oelgewinnung benutzt. Man destilliert aus thönernen Blasen mit kupfernen Kühlern, verwendet zu jeder Destillation 22 bis 23 kg Holz, bedeckt es mit Wasser und destilliert unter häufiger Erneuerung des Holzes 10 Tage lang ununterbrochen. 2. *Santalum myrtifolium* D. C.; in den östlichen Distrikten der Präsidentschaft Madras; minder gutes Holz. 3. *Santalum insulare*, auf den Martesas- und Gesellschaftsinseln. 4. *S. Freycinetianum*, *ellipticum*, *paniculatum*, *pyrularium*. Auf den Sandwichsinseln, welche früher ein großes Geschäft mit Santelholz trieben, ihren Baumbestand aber fast erschöpft haben. 5. *S. Homoi*, auf der Insel Eromanga (neue Hebriden); fast erschöpft. 6. *S. Yasi*, auf den Fidjiinseln, an der Küste überall erschöpft. 7. *S. austro-caledonicum*, auf neucaledonischen Inseln; erschöpft. 8. *S. cygnorum*, *persicarium*, *lanceolatum*, australisches Santelholz, hauptsächlich von Adelaide und Freemantle aus nach China verschifft. — Das ostindische Santelholz wird hauptsächlich von Bombay, schlechtere Sorten auch von Zanzibar und der Championbay aus nach England verschifft. 75 Prozent des gesamten Oeles werden in Leipzig erzeugt. —

Nach Schimmel & Comp. sind die ostindischen Hauptmärkte Telicherry und Calicut. Das im holländischen Indien wachsende Holz kommt in Macassar zum Verkauf; das hieraus gewonnene Oel ist minder fein; immerhin aber, weil billiger, beachtenswert. Nur etwa ein Drittel des in Ostindien verkauften Holzes geht nach Europa; zwei Drittel werden in Indien selbst verbraucht (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 450. — 12, 1888, S. 450. — April 1890, S. 39).

Das sogenannte westindische Santelholzühl stammt aus Venezuela und kommt von Puerto Cabello aus in den Handel. Es ist aller Wahrscheinlichkeit nach aus dem Holze einer Rutacee gewonnen, also mit dem eigentlichen Santelöl in keine Beziehung zu setzen. Auch ist es sehr viel weniger fein und minder gesucht. In den Vereinigten Staaten fügt man ihm als Geschmacksstörigens Zinutöl zu (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1323. — 13, 1889, S. 452). Dasselbe ist nach Holmes rechtsdrehend, während ostindisches Oel linksdrehend ist.

Ferner ist das Santelholzöl von *Pterocarpus santalinus* L., einem Baum aus der Familie der Leguminosen, von dem das rote Santelholz, ein bekanntes Farbholz, stammt, nicht mit dem echten Santelöl von *Santalum album* L. zu verwechseln. Das rote Santelöl ist schwer, dunkelgelb, mit $D = 0,975$ und dem Siedepunkt 293° ; es dient als Ersatz für Ropaiwabalsam.

Physikalische Eigenschaften. Das ostindische Santelholzöl ist schwach syrupdick, hellgelb bis dunkelgelb und braun, von angenehmem, rosenähnlichem Geruche und $D = 0,945$ bis $0,983$, sowie dem Siedepunkte 210 bis 340° . Nach Chapoteaut ist $D = 0,945$ bei 15° und der Siedepunkt 300 bis 340° ; nach Schimmel & Romp. $D = 0,97$ bis $0,975$ bei 15° , nur für das etwas dünnflüssigere Makassaröl $D = 0,976$ bei 15° (Chemil. Ztg. 12, 1888, S. 547. — 13, 1889, S. 1359); nach P. M. Evan für Del von *Santalum Yasi* aus Madras $D = 0,9826$ mit dem Siedepunkte 289° , für in Europa destilliertes $D = 0,9768$ mit dem Siedepunkte 277° (Chem. Centralbl. [3] 19, 1888, S. 580). P. Macewan fand die Dichte des echten ostindischen Santelholzöls zu $0,9836$ bei 16° und dem Siedepunkt zu 289° ; die Dichte des Fidschiöls von S. Yasi zu $0,9768$ bei 16° mit dem Siedepunkte 277° (Chemil. Ztg. 12, 1888, Rep. S. 85). Das Santelholzöl ist linksdrehend, und zwar das echte um $-9,3^{\circ}$, das Fidschiöl um $-25,5^{\circ}$. Die Qualität des Oels verfeinert sich durch Lagern bedeutend.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Die einzige Untersuchung über die chemische Beschaffenheit des Santelholzöls rührt von P. Chapoteaut her (Bull. Soc. Chim. (N. S.) 37, 1882, p. 303). Darnach besteht das Del fast vollständig aus zwei sauerstoffhaltigen Körpern, von denen der eine bei 300° , der andere bei 310° siedet. Der bei 300° siedende Körper ist in größerem Betrage vorhanden; er besitzt die Formel $C_{15}H_{24}O$ und wird Santalal genannt. Sein Charakter ist dem eines Aldehydes ähnlich. Wird Santalal über Phosphorpentoxid destilliert, so geht der Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{22}$ über, welcher wahrscheinlich mit Cedren identisch ist. Das bei 310° siedende Produkt aus Santelholzöl hat die Formel $C_{15}H_{20}O$ und kann Santalol genannt werden. Das Santalol ist ein Alkohol $C_{15}H_{20}OH$ und liefert bei Behandlung mit P_2O_5 das bei 260° siedende Santalen $C_{15}H_{18}$. — Wird Santelholzöl im geschlossenen Gefäße auf 310° erhitzt, so wird Wasser und Wasserstoff abgespalten und es entstehen die Körper $C_{20}H_{30}O$ (siedet bei 240°), $C_{40}H_{62}O_2$ (siedet bei 340°) und $C_{40}H_{60}O_2$ (siedet über 350°).

Santelholzöl wird durch konzentrierte Schwefelsäure unter starker Erhitzung dunkelrot bis schwarz gefärbt. Salpetersäure verwandelt das Del in ein gelbes Harz (Mierziński).

Verfälschungen, Verwendung. Das Santelholzöl wird mit Ricinus- und mit Cedernholzöl verfälscht; letzteres läßt sich am Geruch erkennen. Verwendet wird das Del in der Medizin und zu Zwecken der Parfümerie. Als Heilmittel kommt es bei Tripper, chronischem Darmkatarrh, Gonorrhoe u. s. w. zur Verwendung. Bufalini und Martini haben es bei chronischen Lungenaffektionen angewendet, und zwar mit recht gutem Erfolg (Chemil. Ztg. 12, 1888, S. 1397). In alkoholischer Lösung ist es Bestandteil von einer ganzen Reihe verschiedener Parfümeriewaren; die alkoholische Lösung des Oels ist fast farblos. Früher diente Santelholzöl mitunter zum Verfälschen von Rosenöl.

174. Das Osterluzeiöl.

Die Wurzel der zu den Aristolochiaceen oder Serpentarieen gehörigen Osterluzei (*Aristolochia Clematitis* L.) war früher officinell. Die Pflanze ist auch bei uns in Gärten nicht selten. Aus Wurzeln und Kraut der Osterluzei kann man ein goldgelbes dickflüssiges Öl von $D = 0,9$ und saurer Reaktion erhalten (Husemann).

175. Das Schlangenzurzelöl.

Die Wurzel von *Aristolochia Serpentaria* Jacq., einer in den südlichen Staaten Nordamerikas in Wäldern wachsenden Aristolochiacee, ist unter dem Namen der virginischen Schlangenzurzel als Heilmittel bekannt. Sie dient in Amerika besonders als Mittel gegen den Biß giftiger Schlangen, bei uns als kräftig erregendes, harn- und schweißtreibendes Mittel (Seubert). Diese Wurzel enthält 0,5 bis 1 Prozent eines hellbraunen ätherischen Oeles, welches leichter als Wasser ist und gleichzeitig nach Baldrian und Kampher riecht und schmeckt (Husemann). Der Ertrag wird von Schimmel & Comp. zu 2 Prozent angegeben.

176. Das Haselwurzel- oder Asarumöl.

Oleum Asari radices. Hazel wort or asarabacca oil. Essence d'asaret.

Abstammung, Gewinnung. Der Wurzelstock der Haselwurzel (*Asarum europaeum* L., Familie der Aristolochiaceen) wurde früher medizinisch angewendet. Die Pflanze ist durch ganz Europa verbreitet und wächst an schattigen Orten, namentlich unter Haselnußsträuchern, was ihr den Namen gegeben hat. Die Wurzel besitzt einen eigentümlich kampherartigen Geruch und pfefferartigen, stark brennenden Geschmack. Das Pulver der Wurzel reizt zum Niesen. Die Wurzel liefert nach Schimmel & Comp. 1,08 Prozent Öl bei der Destillation (Chemik. Ztg. 11, 1887, S. 451).

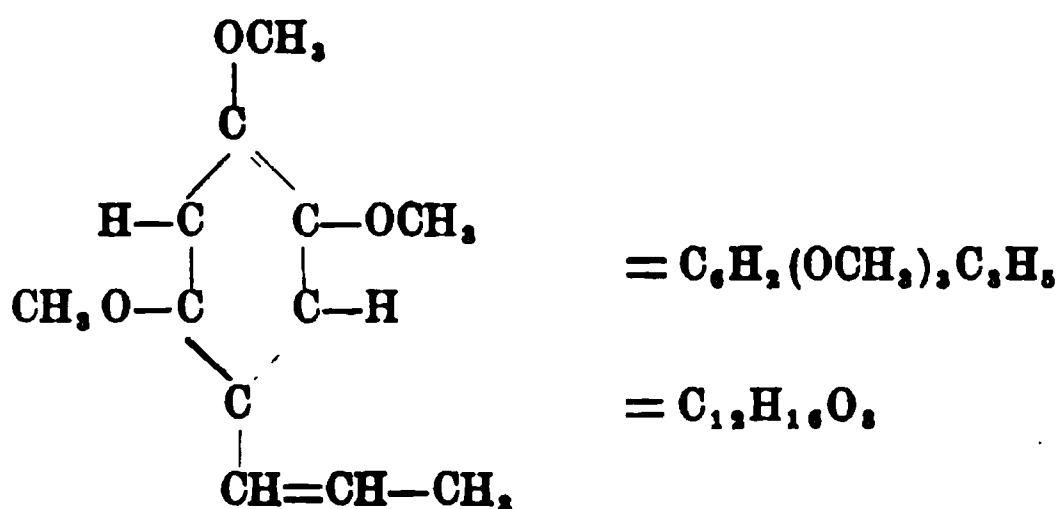
Physikalische Eigenschaften. Das Asarumöl scheidet beim Stehen große Mengen von Asarumkampher ab. Behandelt man es mit wenig Alkohol, so entstehen zwei Schichten, eine alkoholische, welche Asaron und etwas ätherisches Öl gelöst enthält, und eine zweite, die aus dem ätherischen Oele besteht. Wird letztere Schicht über gelöschtem Kalk destilliert, so erhält man ein Destillat, welches Asaron auskrystallisieren läßt. Nach der Trennung vom Asaron hat man als flüssigen Anteil das eigentliche ätherische Öl, welches etwas dickflüssig, gelblich von Farbe, von scharfem brennendem Geschmack und baldrianähnlichem Geruche ist. Seine Dichte wird etwas kleiner, wie etwas größer (1,0183) als die des Wassers angeführt. In Alkohol und Aether löst sich das Öl leicht auf (Maier). Anders lauten die Angaben, welche A. S. J. Petersen macht (Berl. Ber. 21, 1888, S. 1057). Nach ihm bildet das Asarumöl ein dickflüssiges, stark braun gefärbtes und etwas getrübbtes Öl von süßlich aromatischem, nicht unangenehmem Geruch und völlig neutraler Reaktion. Bei -17° wird das Öl steif und salbenähnlich, ohne Krystalle abzusetzen; aber bei längerem Stehen in der Winterkälte krystallisiert eine bedeutende Menge von Asaron aus. Das Öl besitzt $D = 1,046$ und beginnt bei 170° zu kochen. Bei der Destillation des Oeles mit Wasserdämpfen gehen etwa 16 Prozent eines leichten, auf Wasser schwimmenden Oeles über, worauf eine geringe Menge eines Oeles schwerer als Wasser folgt; die Hauptmasse bleibt im Rückstand. Bei der Destillation des Asarumöls für sich findet gegen 300° eine bedeutende Zersetzung statt,

deren Produkte grüne und blaue Öle bilden; dieselben verfärben sich aber bei der Aufbewahrung.

Zusammensetzung, chemische Eigenschaften.

Daß bei Destillation von Haselwurz mit Wasserdämpfen ein Kampher übergeht, bewies zuerst Görz (1814); derselbe nannte die Substanz Haselwurz-kampher und gab an, derselbe rieche und schmecke scharf kampherartig und wirke brechenenerregend. Diese Eigenschaften sind aber, wie spätere Untersuchungen beweisen, durch beigemischtes ätherisches Öl bedingt. Auch Passaigne und Feneulle studierten den Kampher, welchen Gräger (1830) in seinen physikalischen und qualitativen chemischen Beziehungen zuerst ausführlicher untersuchte. Erst Blanchet und Sell untersuchten das Asarumöl auch quantitativ (1833), fanden aber bezüglich des Öles nur, daß dies mehr Kohlenstoff und Wasserstoff enthält als der Kampher. Der Kampher hat nach ihnen die Formel $C_{10}H_{16}O$ und bildet aromatisch kampherähnlich riechende und schmeckende Kristalle. Bei 280° beginnt der geschmolzene Kampher zu fieden, aber bereits bei 300° zersetzt er sich ohne abzudestillieren. Weiter hat E. Schmidt den Kampher, welchen er Asaron nennt, sehr ausführlich untersucht (Liebig's Annalen 53, 1845, S. 156). Das Asaron kristallisiert im monoklinen Systeme, ist in Alkohol sehr leicht löslich, kristallisiert aber nur zum Teil wieder aus, zum andern Teil wird es in eine rote, zähe, harzartige Masse verwandelt, welche nach dem Abdunsten des Alkohols als Rückstand bleibt. Derselbe amorphe Körper bildet sich auch beim Sieden des Asarons und ist die Ursache dafür, daß das Asaron nicht destilliert werden kann, während es an sich flüchtig ist. Das Asaron löst sich in konzentrierter Schwefelsäure mit gelber, alsbald braunroter Farbe, und wird aus der frischen, kalt bereiteten Lösung unverändert wieder gefällt. In konzentrierter Salpetersäure löst sich Asaron ebenfalls, wird hierbei aber in Oxalsäure umgewandelt. Das Asaron hat die Formel $C_{10}H_{16}O$, die rote amorphe Substanz dagegen vielleicht $C_{10}H_{14}O$. Nach B. Rizza und A. Butlerow kommt dagegen dem Asaron die Formel $C_{11}H_{18}O$ zu (Berliner Berichte 17, 1884, S. 1159). Nach ihnen schmilzt reines Asaron bei 59° und siedet bei 296° , läßt sich auch in kleinen Mengen ohne Zersetzung destillieren. In siedendem Wasser ist es etwas löslich und kristallisiert beim Erkalten der Lösung wieder in zarten Nadeln und Blättchen aus. In Alkohol und Äther löst es sich leicht. Es ist geruchlos und von schwach beißendem Geschmack, besitzt $D = 1,165$ bei 18° und bildet ein kristallinisches Bromadditionsprodukt $C_{11}H_{18}Br_2O$, ist also eine ungesättigte Verbindung und scheint ein dreifach methoxylierter Körper zu sein. Diese Angaben werden größtenteils durch Th. Poleá (Berl. Ber. 17, 1884, S. 1415) bestätigt, der aber die Formel des Asarons zu $C_8H_{10}O_2$ angibt. Den Schmelzpunkt fand Poleá zu 61° ; er konstatierte ferner, daß Asaron in ausgezeichneter Weise phosphoresziert. Durch Oxidation mit Salpetersäure oder besser mit übermangansaurem Kalium erhält man hauptsächlich Oxalsäure aus dem Asaron, doch auch seidenglänzende Nadeln eines bei 117° schmelzenden und nur teilweise unzerlegt flüchtigen Körpers $C_8H_{10}O_2$. J. Staats (Chemik. Ztg. 9, 1885, S. 1464) fand die Dichte des Asarons zu 1,186 bei 20° und den Schmelzpunkt zu 43° ; einmal geschmolzenes und wieder erstarrtes Asaron schmilzt aber erst bei 61° . Dampfdichtebestimmung und Analyse führen zu der Formel $C_{11}H_{18}O$. Das Asaron ist kein Ester, kein Aldehyd oder Keton und enthält auch keine Wasserreste; dagegen ist in ihm Methyl enthalten. Die bei der Oxidation entstehende Verbindung $C_8H_8O_2$ scheint ein Keton zu sein; außerdem erhielt man bei der Oxidation durch $KMnO_4$ auch eine feste, bei 144° schmelzende, einbasische Säure $C_{10}H_{14}O_4$. Nach Poleá (Chemik. Ztg. 10, 1886, S. 1201) ist das Asaron als Trimethyläther eines Methylallylpropargols, also als $C_6HCH_2C_2H_3(OCH_3)_3$ aufzufassen, so daß ihm die empirische Formel $C_{11}H_{18}O$ zuläuft. — Petersen in seiner schon oben citierten Abhandlung (1888) prüfte die bei Dampfdestillation des Asarumöles erhaltenen Fraktionen und den Destillationsrückstand. Die Fraktion leichter als Wasser ergab bei der Rektifikation hauptsächlich zwei Anteile, 160 bis 175° und von 240 bis 260° . Die erstere machte etwa 4,5 Prozent vom Öle aus, war leichter als Wasser und bestand aus Pinksinen $C_{10}H_{16}$. Die Fraktion über 175° war schwerer als Wasser und der Menge nach unbedeutend; aus ihr, der ursprünglich erhaltenen im Wasser unterstinkenden Fraktion und dem Destillationsrückstand schied sich Asaron bei Winterkälte aus. Nachdem das Asaron beseitigt war, wurde der flüssig gebliebene Anteil abermals destilliert und lieferte schließlich ein bei 247 bis 253° siedendes

Del, welches die Hauptmasse des Asarumöles bildet. Dasselbe ist schwach gelb, ziemlich dünnflüssig, in der Kälte salbenähnlich und von der Dichte 1,055 bei 15°. Seine Formel ist $C_{11}H_{14}O_2$ und seine Reaktionen machen es wahrscheinlich, daß hier der Methylether des Eugenols $C_6H_5C_3H_5(1)OCH_3(3)OCH_3(4)$ vorliegt. Dieser Aether ist bisher in einem Naturprodukt noch nicht aufgefunden worden. O. Rittmann ist der Meinung, daß das zu Grunde liegende Eugenol die Isoverbindung sei: $R - CH = CH - CH_3$ (Chem. Centralbl. 60, 2. Bd. 1889, S. 289). Endlich gelangt J. J. Ehlmann (Berl. Ber. 22, 1889, S. 3172) aus optischen Gründen zu der Annahme, das Asaron habe die Konstitutionsformel



und sei also Trimethyloxypropenylbenzol, worin nur die Stellung der Propenylgruppe noch nicht ganz sicher feststehe. —

Das Asarumöl besteht also aus Einspinen $C_{10}H_{16}$ (nur 4,5 Prozent), Methyleugenol $C_6H_5C_3H_5(\text{OCH}_3)_2$ (vielleicht auch Methyliisoeugenol; Hauptbestandteil) und wechselnden Mengen von Asaron $C_6H_5C_3H_5(\text{OCH}_3)_2$ (jedemfalls in geringeren Mengen).

Das Asarumöl löst Jod unter Erwärmung, Entbindung gelbroter Dämpfe, schließlich Verwandlung in ein sehr zähes gelbbraunes Harz. Salpetersäure färbt das Del beim Erwärmen grünlichgelbbraun, dann rotbraun, worauf unter stürmischer Reaktion Verwandlung in ein rotbraunes Harz erfolgt. Schwefelsäure färbt das Del unter Verdickung bräunlichrot bis blutrot.

Asarumöl aus der ganzen Pflanze wurde durch Zeller erhalten. Zur Destillation kam die ganze frische blühende Pflanze. Das Del war flüssig und zeigte, auch bei 15jähriger Aufbewahrung, nie Neigung zur Kristallisation. Das Del war also wohl frei von Asaron. Uebrigens machte der Ertrag nur 0,2 Prozent aus (Maier).

Kanadisches Asarumöl von *Asarum canadense*. Dieses Del, welches in Amerika pharmazeutische Anwendung findet, besitzt nach Power (1880) eine andere Zusammensetzung, als das europäische Asarumöl; es enthält nämlich wenig Asaren $C_{10}H_{16}$; ferner Asarol $C_{10}H_{16}O$, welches vermutlich ein Phenol ist; weiter Ester der Essig- und wahrscheinlich auch Valeriansäure mit dem Asarol. Nähere Mitteilungen über das Del fehlen (Hufemann). Die Ausbeute beträgt 2,8 bis 3,25 Prozent.

Anhang: Öle, deren Einordnung in die besprochenen Gruppen nicht möglich war.

177. Bärwurzöl.

Destillat der Wurzeln von *Meum athamanticum* Jaqu. Ertrag 0,67 Prozent. Das Del ist dunkelgelb; sein Geruch erinnert sehr an den des Pfefferkörbels (Chemik. Ztg. 18, 1889, S. 452).

178. Damianablätteröl.

Die im Handel vorkommende Droge, welche den Namen „Damianablätter“ führt, soll von verschiedenen Turnerarten herkommen. Schimmel & Comp. erhielten aus den Blättern 0,0009 Prozent eines grünlichen zähen Oeles von kamillenartigem Geruch und dem Siedepunkt 250 bis 310°. In den hochsiedenden Teilen des Oeles ist „blaues Del“ enthalten. Die Damianablätter sollen in hohem Grade geschlechtlich anregend sein; ob jedoch hierbei das ätherische Del mitwirkt, steht nicht fest (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 547).

179. Dilemblätteröl.

Nach Schimmel & Comp. besitzen die Dilemblätter aus Java einen sehr feinen Geruch und liefern bei der Destillation etwa 1 Prozent eines ätherischen Oeles, welches im Geruche dem Patchuliöl ähnelt, aber frischer, feiner und weniger dämpfig riecht. Es ist gelblichgrün, ziemlich dickflüssig, besitzt $D = 0,96$ und siedet zwischen 250 und 300°. Da es sehr ausgiebig ist, würde es bei annehmbaren Preisen wertvoll für die Parfümerie sein (Chemik. Ztg. 12, 1888, S. 1397). Vergl. bei Patchuliöl S. 395.

180. Feuerkraut- oder Erechthitisöl.

Stammt vom echten Feuerkraut (*Erechthitis hieracifolia*). Das rektifizierte Del ist nach J. Power (Chem. Centralbl. [3] 18, 1887, S. 1294) farblos, stark lichtbrechend und siedet bei 185 bis 190°. Nach A. Todd (Chemik. Ztg. 11, 1887, Rep., S. 191) besitzt es $D = 0,845$ bis $0,855$ und beginnt bei 178,5° C. zu siedeten; bis 183° sind erst 5 Prozent abdestilliert. Das Del ist ganz schwach links- oder ganz schwach rechtsdrehend. Es hinterläßt bei der Destillation im Dampfströme ein lichtstrohfarbenes Harz. Nach F. Beilstein und E. Wiegand (Berl. Ber. 15, 1882, S. 2854) besteht das Del fast ganz aus Terpenen. Aus dem unter 200° siedenden Anteil war ein bei 175° siedendes Terpen $C_{10}H_{16}$ mit $D = 0,838$ bei 18,5° zu isolieren, welches mit Chlornwasserstoff ein flüssiges Chlorhydrat bildet. Es dürfte hier also wohl Limonen vorliegen. Der größere Teil des Oeles geht erst bei Temperatur höher als 200° über; die Fraktion von 240 bis 310° enthielt ebenfalls ein Terpen. Endlich sei bemerkt, daß Power (l. c.) der Meinung ist, das Erechthitisöl enthalte Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$.

181. Moschusförneröl.

Dieses Del erhält man durch Destillation der Moschus- oder Ambrettelörner mit Wasserdämpfen; dieselben kommen hauptsächlich von holländisch Indien und den Antillen in den Handel. Das Del wurde zuerst 1887 von der Firma Schimmel & Comp. in Leipzig in den Handel gebracht und hat sich bei den Parfümeuren eine große Beliebtheit erworben. Es besitzt $D = 0,9$ bei 25° und erstarrt bereits bei +10°, worauf es bei gewöhnlicher Zimmerwärme noch fest bleibt. Das Del riecht nach Moschus, und zwar scheint es denselben Körper zu enthalten, welcher dem Moschus seinen Geruch verleiht, der aber noch nicht genügend erforscht ist (Chemiker Zeitung 12, 1888, S. 546, 1880. — Schimmels Bericht April 1890, S. 31). Das Del enthielt wahrscheinlich freie Palmitinsäure; es läßt sich nicht unzerseht destillieren und liefert ein stark saures Destillat. Das von Palmitinsäure befreite Del bleibt bei 0° flüssig (Chemik. Ztg. 1887, S. 1369).

182. Osmiopfisöl.

Ueber dieses Del macht Maier einige Mitteilungen. Es soll von *Osmites Bellidiastrum* = *Bellidiastrum osmidoides* = *Osmiopsis asteriscoides*, vermutlich einer Komposite, abstammen. Das rohe Del ist dünnflüssig, fühlt sich zwischen den Fingern rauh an und sieht grünlichgelb aus. Der Geruch ist durch-

dringend und erinnert an Kampfer und Rajeputöl. Der Geschmack ist brennend, im Schlunde etwas kratzend. Das Öl reagiert neutral und scheidet, auch in der Kälte, kein Stearopten ab. Die Dichte beträgt 0,931 bei 15°. Bei der fraktionierten Destillation zeigte sich von 176° an regelmäßiges Sieden, welches bis 206° ging. Zwischen 206 und 208° beschlug sich der Retortenhals mit wenig Kampfer, während in der Retorte eine harzige Masse zurückblieb. Der bei der Rectifikation zwischen 178 und 182° erhaltene Anteil besaß Eigenschaften und Zusammensetzung ($C_{10}H_{18}O$) des Rajeputöls (Cineols). Das Osmiopisöl ist in jeder Beziehung dem Rajeputöl verwandt.

Anmerkung. Eine Reihe von ganz unwichtigen ätherischen Ölen sind weggelassen worden, doch ist ihre Zahl nicht sehr groß. Ebenso enthalten eine größere Anzahl von Pflanzen ätherische Öle, welche man aber nur auf dem Wege der Absorption gewinnen, also nicht als solche darstellen kann. In der Uebersicht auf S. 175 bis 178 sind alle Pflanzen, von denen man weiß, daß sie flüchtige Öle führen, mit möglichster Vollständigkeit aufgeführt, worauf hier verwiesen sei.

Alphabetisches Inhaltsverzeichnis.

Es wird auf Sammelstichworte wie „Tabellen, Terpene“ u. s. w. hingewiesen. Körper wie „Alantkämpfer“, „Etelphenol“ u. s. w. suche man unter „Alantöl“, „Etelöl“ u. s. w.

A.

Abieten 122 201.
 Abietineen 189.
 Absorption des Paraffins 71.
 Absorptionsspektrum 81. 84.
 Absynthiin 418.
 Absynthol 419.
 Aceton 55.
 Aethenylbenzol 122.
 Aether 55. 129.
 Aetherische Öle, siehe: Öle, flüchtige.
 Agrumi 271.
 Ajowanöl 311.
 Alantöl, Alantol 424.
 Alantsäureanhydrid 425.
 Aldehyd 131. 152. 164.
 Alkohole 55. 125. 127. 157.
 Allylhyd 207, Allylphenolmethylether
 130, Allylsenöl 135, Allylsulfid 207.
 319, Allylthiofarbimid 135. 262.
 Aloëholz 293.
 Alpenbeifußöl 417, Alpenlavendelöl 386.
 Amarnidaceen 208.
 Ammonialgummiöl 318.
 Amygdaleen 350.
 Amygdalin 136. 350. 353. 356.
 Amygdalinsäure 356.
 Amyrin 114. 293.
 Anacardiaceen 294.
 Andromedaöl 367.
 Andropogonöle 211.
 Anethol 130. 152. 294. 302 304. 305.
 Angelikaöl 315.
 Angelikasäure 132. 410, Angelikaaldehyd
 410, Angelikaether 134.
 Angosturarindenöl 271.
 Anisol 302.
 Anisaldehyd 302, Anisöl 300, Anisfied
 301, Anispreu 301, Anispreuöl
 303, Anisfearopten 302.

Bornemann, Öle. II.

Anisylwasserstoff 302.
 Anonaceen 251.
 Anthemol 411.
 Antiseptika 88.
 Apfelsinenöl 279.
 Apol 314, Apolsäure 315.
 Apion 315.
 Araceen 210.
 Aristol 372
 Aristolochiaceen 428.
 Arnicin 422.
 Arnikaöl 422.
 Aromatische Wässer 4.
 Asafoetidaöl 318.
 Asaren 430.
 Asaron 130. 428. 429.
 Asarumöl 428. 430.
 Astinon, Extraktor 53, pneumatische
 Methode 72.
 Asclepiaceen 350.
 Atherospermaöl 255.
 Aufbewahrung der Öle 69, der Pflanzen
 12.
 Aurade, Auradine 276. 278.
 Aurantiaceen 271.
 Aurantin 122. 201.
 Australampfen 90. 124.
 Australien, siehe Pinen, Rechtspinen.
 Austratereben 90.
 Azulen, siehe Del, blaues.

B.

Badianöl 253.
 Bärlauchöl 208.
 Bärwurzelöl 430.
 Baldrianöl 406. 409.
 Baldriansäure 407.
 Balsam 189. 190.
 Balsamtannenöl 202.

Basilikumöl 394.
 Bayöl 329.
 Beifußöl 417.
 Benzaldehyd 131. 352. 354.
 Benzin 55.
 Benzoesäure 132.
 Benzoin 355.
 Benzol 55. 158.
 Benzonitril 135.
 Benzylalkohol 127.
 Bergamen 124.
 Bergamottöl 95. 282.
 Bergapten 283.
 Bergpeterfilieneröl 315.
 Betelöl 226. 227.
 Bigaradeneroliöl 275, Bigaradeöl 272.
 279.
 Birkenöl 221. 222.
 Bitterfenchelöl 104. 304.
 Bittermandelöl 350, Bittermandelmasser
 352. 356
 Blattgrün 376.
 Blüten, Einsammeln 10.
 Blütenessenzen 273. 278.
 Blumenneroliöl 275.
 Blumenzucht 9. 10.
 Bogardsmühle 19.
 Bohnenkrautöl 403.
 Boldoblätteröl 255.
 Borneen 98. 407.
 Borneokampfer, Borneol 5. 97. 100.
 127, Darstellung 97. 128, in Oelen
 151.
 Borneokampferöl 247.
 Bornyläther 408, Bornylalkohol 127,
 Bornylchlorid 97. 98, Bornylester
 408.
 Botanik der Pflanzen ätherischer Oele
 167.
 Brechung des Lichtes 79.
 Brechungsexponent 114, Brechungsindex
 79. 81. 82, Brechungsvermögen 79.
 Breithaupt, Gewinnung von Hopfenöl
 224.
 Brind und Hubner, hydraulische
 Presse 52.
 Bromaddition 160, Bromjodidprobe 160.
 Brunnenkressenöl 258.
 Buchenteeröl 223.
 Buchner, Extraktor 58.
 Buxtblätteröl 271.
 Burropfeffer 253.
 Burseraceen 289.
 Buttersäureester 134. 299. 300.
 Butylsenföl, Butylstiofarbimid 135. 258.

C.

(Vergleiche auch „R“ und „S“.)

Cäsalpiniaceen 359.
 Cedernholzöl 187, Cedernnadelöl 203.
 Cedratöl 288

Cedrelaöl 187.
 Cedren 399.
 Cedrobalsam 189, Cedroöl 288.
 Ceylonzimmtöl 239.
 Chelidoniumöl 327.
 Chemie der flüchtigen Oele 121.
 Chavicol 226.
 Chenopodiaceen 231.
 Chipöl 239.
 Chloroform 55. 158.
 Chlorophyll 3. 76. 84.
 Cicuten 298.
 Cinaeben, Cinaepfen, Cinakrol 416.
 Cinen, siehe Dipenten.
 Cineol 92. 94. 96. 100. 108. 112. 113.
 130. 152. 326. 335.
 Cineolbromhydrat 113, Cineolbromid
 93. 97, Cineolchlorhydrat 92, Cineol-
 jodid 92. 93, Cineolsäure 113. 119,
 Cineolsäureanhydrid 120.
 Cinnamcin 358.
 Citral 287. 335.
 Citren, siehe Limonen.
 Citronellaöl 211.
 Citronellon 335.
 Citronenblütenöl 288, Citronengrasöl
 211, Citronenholz 293.
 Citronenöl 95. 285. 286. 288.
 Coerulein, siehe Del, blaues.
 Courier, Scheidevorrichtung 48
 Cyanalöl 261.
 Cymol 90. 122. 151. 313. 403.
 Cymophenol 129.

D.

Damianablätteröl 431.
 Dampfstrahlgebläse 40.
 Dausöl 320.
 Deplacierung 64.
 Desinfektion durch flüchtige Oele 87.
 Destillation 13. 21.
 Destillator von Breithaupt 224;
 Drew, Heywood und Barron
 32; Fiebiger 31; Hänig 27.
 33; Hedmann 27. 41; Krämer
 36; Körting 40; Melnikoff 29;
 Merrens 34; Mierzinski 37;
 Mürrle 34; Nellensteyn 40;
 Schimmel 33. 35; Stoubekrahn
 und Goblet 39.
 Destillator, hölzerner 29.
 Destillatwasser 33. 35. 43. 44.
 Dichte der flüchtigen Oele 3. 76. 77. 82.
 106. 137.
 Diisopren 95. 96. 103. 124.
 Dilemblätter 395, Dilemblätteröl 431.
 Distöl 95. 307.
 Diolalkohol, Diolsäure 271.
 Diosphenol 271.
 Dipenten 92. 93. 94. 95. 96. 99. 103. 107.
 112. 113. 115. 124. 151. 323. 416

Dipentendibromhydrat 103, Dipentendichlorhydrat 103. 109, Dipentendijodhydrat 103, Dipentenmonochlorhydrat 109, Dipentennitrosamine 115. 116, Dipentennitrosat 111, Dipentennitroschlorid 110, Dipententetrabromid 93. 95. 103.
Dipentenylglykol 128. 129.
Dipterocarpeen 265.
Dispersion 80.
Diterpen 5 125. 151. 361.
Doppelbrechung des Lichtes 80.
Dostenöl 401.
Dragonsäure 417.
Drehungsvermögen der Terpene 116, spezifisches 80. 81. 82.
Drew, Heywood und Barron, Destillier- und Rektifizierapparat 32.
Drupaceen 350.
Drusenöl 295.

E.

Eberwurzelöl 425.
Edelschafgarbenöl 420.
Edeltannenöl 201. 202.
Ehrhardt, Walzwerk 16.
Elaeopten 1.
Elemiöl 114. 292.
Emulsion 136. 350. 353.
Enfleurage 71.
Engelwurzelöl 315.
Enodysaldehyd 269.
Erasin 122. 201.
Erechtitisöl 431.
Ericinol 367.
Erigeronöl 95. 376. 379. 421.
Eriaceen 363.
Eriolin 367.
Erstarrungspunkt der flüchtigen Oele 77.
Esdragonöl 417.
Essenzen, nicht trübende 85.
Essigsäureester 299. 300.
Ester 134. 153.
Eugenol 130. 152 240. 241. 242. 338. 340.
Eugensäure 338.
Eulalypten 332
Eulalyptol 108. 332. 335.
Eulalyptushonig 336, Eulalyptusöl 95, 113. 331. 333.

Euphorbiaceen 296.
Evodiaöl 289.
Extrakte, nicht trübende 85.
Extraktion 53, durch Auslaugung 57. 62, durch Verdrängung 57. 60. 61, im luftleeren Raume 66, unter erhöhtem Drucke 64.
Extraktionsapparate 57, von Hänig 63, von Hirzel 61, von Merz 62, von Naudin 66, von Piber 60, von Seyferth und Seyl 62, von

Vincent 65, von Wegelin und Hübner 60. 62.
Extraktionsmittel 54.

F.

Farbe der flüchtigen Oele 75.
Farbenreaktionen der Oele 106. 164.
Farbenzerstreuungsvermögen 80.
Feldkümmel-, Feldpoley-, Feldthymianöl 372.
Fenchelholz 234, Fenchelöl 304, Fenchelsprenöl 305.
Fenchol 306.
Fermente 19. 135.
Feuertrautöl 431.
Fichtennadelöl 95. 111. 203, Fichtenöl 200, Fichtenteeröl, japanisch 193.
Fiebiger, Destillator 31.
Filtration 68.
Fliederöl 368.
Florentiner Flasche 23. 47.
Frauenminzöl 382.

G.

Gädä, Mantelkühler 45.
Gärung 20.
Gagelöl 223.
Galbanumöl 100. 319.
Galgantöl 217.
Gartentressenöl 257.
Gaultherien 222. 365.
Gautier, fraktionierte Destillation 14.
Geisblattgewächse 405
Genipfrant 418. 420.
Geraniol 215. 266. 347.
Geraniumöl 213. 266.
Geruch der flüchtigen Oele 73.
Gewürzquellenöl 336.
Gingergrassöl 213.
Glykoxide 19. 135.
Gräberfichtenöl 201.
Gramineen 211.
Grasöle 211.
Grünminzöl 379. 381.
Grusonwerk, Excelsiormühle, Kugelmühle 18.
Guljag 342.
Gurjunöl 265.

H.

Häckselschneidemaschine 17.
Hänig, Dampfdestillierapparat 33, Destillierapparat für direktes Feuer 27, Extraktor 63.
Hagers Probe 164.
Hanföl 223.
Hartung, Röhrenkühler 46.
Harzöl 191.
Haselwurzkampfer 130, Haselwurzelöl 428.

Sedmann, Destillierapparat 27, Röhrenkühler 46, Vakuumapparat 41.
 Scedomaöl, Scedomol 383. 384.
 Selenin 424. 425.
 Helm der Retorte 22.
 Semiterpene 5. 96.
 Septan 122.
 Serakleumöl 299.
 Sesperideen 271.
 Sesperiden, siehe Limonen.
 Seveen 125.
 Seradetan 122. 347.
 Serplester 300.
 Sirzel, Extraktor 59. 61
 Sotali 290.
 Sotlunderöl 405.
 Holzgeist 127.
 Holzöl 193. 265.
 Hopfenöl 223. 401.
 Hydraulische Pressen 50.
 Hydrochlorlimonennitrosat, Hydrochlorlimonennitroschlorid 111.
 Hydrocymol 107.

I.

Jaborandiblätteröl 271.
 Japankampfer 132.
 Javazimmitöl 239.
 Jdrisché-jah 342.
 Imperatoriaöl 320.
 Infusion 71.
 Ingwergrasöl 213, Ingweröl 217.
 Inulin 424.
 Jodaddition 159.
 Jodolprobe 160.
 Jodzahl 159.
 Jonquillenöl 208.
 Jridaceen 209
 Jrisöl 209.
 Jsapiol 315.
 Isoaustralien 195, Isobuttersäure 131, Isobuttersäurephlorplester 134, Isopren 95. 96. 101. 107, Isosulfocyanatöl 262, Isosulfocyanate 135, Isotereben 90, Isoterebenten 103. 124.
 Juniperilen 185.
 Juniperusarten 183.
 Jvaöl, Jvaol 420.
 Jwarantusawurzelöl 215.

K.

Kadeöl 187.
 Kajeputen, siehe Dipenten.
 Kajeputöl 210. 324.
 Kajeputol, siehe Cineol.
 Kalmusöl 210.
 Kamillenöl 411, römisch 409.
 Kamillöl 413.
 Kampfer 2. 5. 132. 153, chinesischer 132, künstlicher 102. 123. 198, löslicher 87. 245, malayischer 132.

Kampferarten 90. 136, Kampferbromid 98, Kampferhydrat 244, Kampferöl 96. 243. 244. 245. 246, Kampferperoxyd 86, Kampfersäure 87.

Kamphin 198.
 Kampholreihe 90.
 Kamphorogenol 87. 244.
 Kanadabalsam 189.
 Kanadol 55.
 Kanangaöl 251. 253.
 Kannaben 223.
 Kanellaceen 264.
 Kanellaöl 264.
 Kapronsäureester 134 299. 423.
 Kaprifoliaceen 405.
 Kaprinsäure 413.
 Kapuzinerkressenöl 267.
 Karbinol 126.
 Kardamomenöl 104. 218.
 Karbaktol 129. 134. 152. 309. 310. 403. 404.
 Karben, siehe Limonen.
 Karbol 110. 134. 153. 307. 310. 311. 381. 382

Karboxim 110. 112. 118.
 Kaslarillöl 296.
 Kassiaöl 236.
 Kautschin, siehe Dipenten.
 Kautschulöl 95.
 Kessowurzelöl 409.
 Kessplastkohol, Kessplester 409.
 Ketone 131. 132. 152.
 Kiefernadelöl 203.
 Kienöl 193.
 Kirschlorbeeröl 356, Kirschlorbeerwasser 357.

Kirschrindenöl 357.
 Knoblauchhederichöl 264, Knoblauchtrautöl 207, Knoblauchöl 206.
 Körting, Dampfstrahlgebläse 40, Destillation in vacuo 40, Wasserstrahlpumpe 14.

Kognatöl 295.
 Kohlenwasserstoffe 2. 5. 121.
 Kobobieren 21. 26. 43.
 Kollergang 18.
 Kolophen 125.
 Kompositen 409.
 Kondensatoren 22.
 Koniferen 182.
 Konvolvulaceen 368.
 Kopaibabalsamöl 359, Kopaibaölhydrat 361.

Korianderöl, Koriandrol 321. 322.
 Krämer, Destillier- und Retifizierapparat 36.
 Kräuterzylinder 26, Kräuterhack, Kräuterschneidemaschine 17.
 Kranewattöl 187.
 Krauseminzöl 382.
 Kressenöl 257.
 Kretischdostenöl 401.

Kreuzkümmel 312.
Krobusöl 209.
Krummholzöl 201.
Kruziferen 257.
Kubeben 229, Kubebenöl 100. 228.
Kühler 22. 44.
Kümmelöl 95. 308, Kümmelspreuöl 309.
Kugelmöhle 18.
Kulilawanöl 242.
Kuminaldehyd 131. 298, Kuminalkohol 313, Kuminöl 312.
Kuminol 131. 298. 313.
Kupressineen 183.
Kupuliferen 221.
Kurberta 290.
Kurfumaöl 219.
Kurfumol 220.
Kuromojiöl 242.
Kuslusöl 215

L.

Labiaten 369.
Latschentlieferöl 203.
Lauraceen 232.
Lauren 114.
Laurineenlambher 132.
Laurocerafin 356.
Lavendellambher 388, Lavendelöl 384.
Lebensbaumöl 183.
Ledonsäure 367.
Ledumöl 367.
Leguminosen 427.
Lemongrasöl 213.
Liebig'scher Kühler 44.
Liebstodöl 318.
Lifaren 294.
Lifariöl 293. 294.
Lilaföl 368.
Liliaceen 206.
Limettöl, Limettin 284.
Limonen 94. 95. 96. 102. 107. 118. 124. 151. 279. 309. 310, Limonendichlorhydrat 94. 102, Limonemonochlorhydrat 109. 111, Limonennitrolamin 116, Limonennitropiperidin 115, Limonennitroschlorid 110. 115, Limonentetratbromid 94. 95. 111.
Limonenöl 285. 289.
Linaloolöl 293. 294.
Lindenblütenöl 265.
Linslimonen 111, Linsphellandren 112. 113, Linspinen 90. 96. 111. 123. 195.
Löffelkrautöl 258.
Löslichkeit flüchtiger Öle 84. 85.
Lorbeeröl 114. 232. 233. 234. 247.
Lorbeerterpentin 234.
Luban 291.
Lustpumpen 14.
Lupulin 224.

M.

Maceration 71.
Macisöl 95. 114. 248.
Magnoliaceen 253.
Majoranöl 402.
Malabarzimmt 241.
Mandarinöl 281.
Mandelsäurenitril 353.
Mantelkühler 45.
Marakaibolopaibaöl 360.
Massopen 120. 241.
Massoprindenöl 120. 241.
Mastixöl 294.
Matiföl 227.
Matrifarialambher 414.
Matfuöl 193.
Mauerkressenöl 257. 258.
Maumenés Probe 163.
Meerrettigöl 259.
Meisterwurzelöl 320.
Melissenöl 211. 213. 384.
Melnikoff, Destillator 29.
Menthen 114. 377. 378.
Menthon 375. 377. 378.
Menthol 129. 152. 377. 378. 380.
Menthylalkohol 129.
Mertens, Helm der Blase 34.
Mertz, Extraktor 62.
Metachymphenol 129. 370.
Metarhol 119.
Methacrylsäure 411.
Methoxychlorid 224, Methoxybestimmung 164.
Methoxyphenylsäure 317, Methoxyalkohol 127, Methoxychlorid 55. 65, Methoxyphenol 130. 430, Methoxylaprinol 270, Methoxynonylketon 132. 270, Methoxypropylbenzol 122, Methoxyzahl 164.
Mierzinski, Destillator 37.
Millon, Extraktion 58.
Mirbanöl 355.
Möhrenöl 320.
Molekularrefraktion 111. 116.
Monardenöl 372.
Monimiaceen 255.
Monokotyledonen 205.
Moschusförneröl 431, Moschuswurzelöl 318.
Moschblüten 253, Moschirinde 242. 253.
Mürle, Destillierapparat 34.
Muskatblütenöl 248, Muskatnußöl 250.
Mutterharzöl 319, Mutterkrautöl 413, Mutterkümmelöl 312, Mutterzimmt 241.
Myricaceen 223.
Myriospermin, Myriorphin 358.
Myristicin 249. 251.
Myristicaceen 248.
Myristinol 249. 251. 280.

Myronsaures Kalium 135. 259. 261.
Myrosin 135. 259. 260. 261.
Myrrhenöl 289.
Myrtaceen 324.
Myrtenöl, Myrtol 330.

N.

Nadelverfahren 49. 273.
Namaröl 214.
Naudin, Extraktion 66.
Nellenöl 336, Nellenpfefferöl 327, Nellen-
säure 130. 338, Nellenstiele 337,
Nellenstielöl 340, Nellenzimmtöl
241.
Nellensteyn, Destillation 40.
Nerolin 278.
Neroliöl 274.
Newbury, Destillation 13.
Ngaitampfer 127.
Nigellaöl 255.
Nitrile 134. 153.
Nitrobenzol 355.
Nitrodragonensäure 417.
Nitrolamine, Nitrobenzylamine 108.
115. 116.
Nitrosate, Nitrosite 108.
Nitroverbindungen 110.
Nußsichtenöl 201.

O.

Öl, blaues 3. 75. 84. 210. 319. 396.
413. 419.
Öle, antise 71, fette 1. 19. 158.
Öle, flüchtige: Ausbeute 179, Bestand-
teile 121, Botanik 167. 174,
Brechungscoefficient 114, Brennbar-
keit 4, Destillation 4. 21, Dichte
3. 76, Einteilung 2. 150, extra-
starke 85, Funktion in den Pflan-
zen 174, Geschichtliches 89, hand-
gepreßte 273, nicht trübende 85,
terpenfreie 280, Untersuchung 155,
Verhalten gegen Wasser 6. 84,
Verhalten, optisches 78, Vorkommen
in den Pflanzen 8. 167. 169. 172.
173, Wirkung 88.
Ölgehalt der Pflanzen 8. 179.
Oenanthäther 296.
Oktylalkohol 127. 299.
Oleaceen 368.
Olibanumöl 144. 291.
Opoponaxöl 320.
Orangenblütenöl 274, Orangenblüten-
wasser 273. 276. 278, Orangenöl
279, Orangenschalenöl 279.
Origanumöl 401.
Orodaphneöl 247.
Orthocymophenol 129, Orthoxybenz-
aldehyd 131.
Ösmitopsöl 431.

Osterluzeiöl 428.
Oxypristin säure 132. 317.
Ozon, Einwirkung auf Öle 86.

P.

Palmarosaöl 213. 266.
Papilionaceen 357.
Pappelknospenöl 223.
Paradieskörneröl 219.
Parakopaibaöl 360, Parakoten, Para-
kotoi, Parakotorindenöl 248, Para-
oxybenzylphenylöl 264.
Parfüm der Pflanzen 44.
Parfümgewinnung 9. 70.
Pastinaöl 298.
Patentöle 280.
Patentterpentinöl 200.
Patschuliöl 100. 394.
Pechöl 193.
Pentene 96. 105.
Perubalsamöl 357.
Peterfiliöl 314.
Petitgrainöl 275. 281.
Petroselinol 315.
Pfefferkrautöl 258, Pfefferminzkampfer
129. 377, Pfefferminzöl 114. 374.
380, Pfefferöl 225. 289.
Pferdeminzöl 372.
Pfirsichkerne 350.
Pflanzenflüchtiges Öl 8. 9. 10. 175.
Phellandren 101. 104. 107. 112. 125.
151, Phellandrennitrit 105. 109.
112.
Phenole 126. 129.
Phenylacetonitril 135, Phenyläthylphenyl
122, Phenylpropionitril 135. 353,
Phenylpropionitril 135.
Phlorol 423.
Phylloxyanin 379.
Piapöl 342.
Pichurimöl 234.
Pilosarpen 271.
Pimentöl 327.
Pimpinellenöl 304.
Pinen 90. 96. 102. 107. 112. 114. 117.
123. 150. 195, inaktiv 120, Pinen-
monobrom- und Pinenchlorhydrat
102, Pinennitrobenzylamin 114,
Pinennitroschlorid 110. 114. 117.
120.
Pinol 117. 119. 197, Pinolhydrat 197.
Pinoxim 123.
Piperaceen 225.
Piper, Absorptionsapparat 72, Extrak-
tor 60, Infusionsapparat 71, pneu-
matische Methode 72.
Polarisation 79. 80.
Poleyöl 383.
Polygalaceen 289, Polysarpaceen 231,
Polymerisation 130, Polyterpene
125.

Pomade 71.
Pomeranzenblütenöl 274, Pomeranzen-
schalenöl 94. 278. 280.
Porſchöl 367.
Portugalöl 279.
Pressen, Pressung 19. 49. 50 51 52.
Pulveristtermühle 18.
Pumpwerke 51.

Q.

Quendelöl 372.

R.

Radiöl 101. 187.
Rainfarnöl 421.
Ranunculaceen 255.
Raspelmaschine 18.
Rautenöl 269.
Rechtslimonen 112, Rechtsphellandren
114, Rechtspinen 90. 96. 123. 195.
Reflexion, Refraktion des Lichts 79.
Reinigung, Rectifikation der Oele 32.
39. 67. 68
Retorten 22. 23. 24, Retortengeruch 6.
21. 38.
Rettigöl 264.
Robiquet, Extractor 18.
Röhrenkühler 46.
Römischkamillenöl 409, Römischkummelöl
312.
Rosaceen 340.
Rosen geraniumöl 266, Rosenholzöl 368,
Rosenöl 340, Rosenpomade 346,
Rosenwasser 346. 349.
Rosmarinöl 390.
Rüttelfieb 19.
Rusöl 213.
Rutaceen 269. 426.
Ruthwasserstoff 269.

S.

Sachsenberg & Brückner, Kugel-
mühle 18.
Sadebaumöl 101, 187.
Safranöl 209.
Safren 235.
Safrol 130. 152. 235. 242. 244.
Salbeiöl 95. 114. 397.
Salicylaldehyd 131. 349, Salicylsäure
132, Salicylsäuremethylester 134.
365.
Salicaceen 223.
Salviol 114. 399. 400.
Sanitas 87. 197.
Santalaceen 425.
Santalal, Santalöl 427.
Santelholzöl 425.
Santonin 415.
Sarsaparillaöl 236.

Sassafrasöl 234, von Vittoria 255.
Saturejaöl 403.
Saxifragaceen 324.
Schafgarbenöl 420.
Scheidetrichter 48.
Schimmel & Comp., Destillierapparat
33. 35, Röhrenkühler 46.
Schlangenkühler 45, Schlangenwurzelöl
428.
Schönminzöl 335.
Schüttelfieb 19.
Schwammverfahren 273.
Schwarzkummelöl 255, Schwarzsensöl
259.
Schwefelkohlenstoff 55.
Sellerieöl 315.
Senegawurzelöl 289.
Seuföl 135. 154. 259.
Sequojaöl 188.
Serpentarien 428
Sesquiterpen 5. 100. 101. 107. 118.
125. 151 229. 396. 399. 425,
Sesquiterpenbihalogenhydrat 100.
101, Farbreaktionen 101, Sesqui-
terpenhydrat 153.
Sevenbaumöl 187.
Seyferts & Seyl, Extractor 62.
Schilimiöl 254.
Siebmaschine von Bensch 351.
Siedepunkt der Oele 78.
Silimiöl 254.
Simarubaceen 289.
Sinalbin 136. 263, Sinalbinsensöl 264.
Sinaptase 353.
Sirih 226.
Sobreron, Sobrerol 119.
Soubeiran & Goble, Rectifica-
tion 39.
Sorghlet, Versuchsextractor 14.
Spanischfliederöl 368, Spanischhopsenöl
401.
Spearminöl 382.
Speisöl 406. 407.
Spektroskopie 80. 84.
Spezifisches Gewicht der Oele 76. 77.
Spicewoodöl 248.
Spierstaubenöl 349.
Spiklavendelöl 389. 390.
Spindelpresse 50.
Spiräöl 349, Spiräasäure 131.
Spiräeen 349.
Spiritus Rector 89. 90.
Spiroplige Säure 131.
Stampfmesser 17.
Stearopten 1. 8.
Sternanisöl 253. 254.
Stinkasantöl 318.
Storaxöl 324.
Strohfenchel 305.
Styracin 134. 358.
Styrol 324.
Styrolen 122. 324.

Sulfoäther 135.
Sumatrafampher 127, Sumatrafampheröl 243. 247.
Sumbulöl 318.
Sylvestren 103. 118. 124, Sylvestrenchlorid 98, Dihalogenhydrat 103, Sylvestrennitroschlorid 110, Sylvestrentetrabromid 103.
Springaöl 368.

T.

Tabellen über: Abstammung der Oele 137, Alkalizahl 163, Ausbeute an Oel 179, Brechungsindex 82. 83, Dichte der Oele 77. 82. 83. 106. 137, Drehungsvermögen 82. 83. 118, Erstarrungspunkt 78, Extraktionsmittel 55, Farbe der Oele 75, Farbenreaktionen 106, Geruch der Oele 75, Jodabsorption, Jodzahl 161. 162. 163, Maumenés Probe 163, Methylzahl 163, Nitrobenzylamine, Nitrolamine 116, Schmelzpunkt 78. 106, Siedepunkt 106, Spezifisches Gewicht 77. 82. 83. 106. 187, Untersuchung der Oele 155, Zusammensetzung der Oele 187.
Täschelkrautöl 259.
Tanacetolverbindungen 129. 421. 422.
Tannensamen, Tannenzapfenöl 201. 202.
Tarodineen 188.
Teeröl 198.
Templinöl 201. 202. 203.
Terebangelen 317.
Terebenten siehe Pinen, Pinksinen.
Terebinsäure 117.
Terebinthaceen 189.
Terebinthineen 267.
Terekamphen 90. 124.
Ternströmiaceen 265.
Terpan 92.
Terpene 5. 90, Konstitution 96. 105. 107, Drehungsvermögen 116, Einteilung 96, in den Pflanzen 113, in flüchtigen Oelen 150, Isomeren 115, Oxydation 113, Spezifische Wärme 111, Uebergang ineinander 105.
Terpendihalogenhhydrate 102, Terpenitrite 108, Terpennitrosate 109, Terpentetrabromide 94, Terpentettrachlorid 120.
Terpentinarten 189.
Terpentinöl 189, als Nebenprodukt 193, amerikanisch 95. 195, englisch 195, französisch 194, Geschichtliches 89, Oxydation 197, russisch 99. 195, schwedisch 98. 196, sibirisch 201.
Terpentinölkampher 128.
Terpilen 95. 104. 124. 288.
Terpilenol 326.

Terpilreihe 90.
Terpin 99. 128, Terpinhydrat 99. 100. 107. 128.
Terpinen 99. 104. 125, Terpinennitrit 104, Terpinennitrolamin 108. 109, Terpinennitrosit 108. 111.
Terpineol, Terpinol 99. 100. 108. 112. 129. 152. 248.
Terpinolen 99. 100. 108. 125, Terpinolentettrabromid 103.
Terpinylalkohol 100.
Theeöl 265.
Theolin 122. 201.
Thioäther, Thiolarbimide 135, Thiofinnamin 261.
Thujaöl, Thujol 183.
Thymen 370. 371.
Thymianöl 369. 371.
Thymohydrochinon 424.
Thymol 129. 152. 312. 370.
Tiglinssäure 411.
Tiliaceen 265.
Tolen 359.
Tolubalsamöl 359.
Topfpresse 50.
Traube & Bodländer, Abscheidung von Oel aus alkoh. Lösungen 43.
Traubenkrautöl 231.
Trisamillol, Tritrapien 418.
Tulsi 394.

U.

Umbelliferen 296.
Umbelliferon 318. 319.
Umbellol 248.
Universalextraktoren 62.
Urtifaceen 223.

V.

Vakuumapparat 41.
Valeren 408.
Valerianaceen 406.
Valeriansäure 132.
Valerol, Valeron 225. 407. 408.
Valerplen 96.
Vanillin 338. 340.
Veilchenwurzelöl 209.
Verbenaceen 404.
Verbenaöl 213. 404.
Verharzung der Oele 69.
Vetiveröl 215.
Vincent, Extraktionsmethode 65.
Vinylsulfid 135. 208.
Violette, Destillator 192.
Vitaceen 295.
Vorlagen 23. 47.

W.

Wachholderöl 95. 183. 186.
Wässer, aromatische 4. 43, des Destillats 43.

Walbwoollöl 203.
 Wallach's Arbeiten 91.
 Walzwerk 16.
 Wasserfenchelöl 104. 306, Wasserscheider
 28, Wasserschieblingöl 298, Wasser-
 stoffsuperoxid 87, Wasserstrahl-
 pumpe 14.
 Wegelin & Hübner, Extraktoren 15.
 60. 62.
 Weihrauchöl 114. 291.
 Weinöl 295.
 Weisfenöl 263, Weißzimmtöl 264.
 Wermutöl 408.
 Wintergrünöl 363.
 Wohlverleihöl 422.
 Wurmtraut 421.
 Wurmsamenöl 91. 414.
 Wurzelschneidemaschine 17.

X.

Xylol 119.

Y.

Ylang-Ylangöl 251.
 Ysopöl 400.

Z.

Zemisch, Siebmaschine 351.
 Zerkleinerungsmaschinen 16.
 Zerstreuung des Lichts 80.
 Zidzackflübler 45.
 Zimmtaldehyd 131. 237. 238, Zimmt-
 blätter-, Zimmtblütenöl 240. 241,
 Zimmtassaöl 236, Zimmtöl 239,
 Zimmtsäure 132, Zimmtsäureben-
 zylester 358, Zimmtsäurecinnamyl-
 ester 134. 358, Zimmt, weißer 264,
 Zimmtwurzelöl 241.
 Zingiberaceen 217.
 Zirkularpolarisation 79.
 Zittweröl 220.
 Zwergkiefernöl 208.
 Zwiebelöl 207.

Berichtigungen.

- Seite 8, Zeile 21 von oben statt „Azulin“ liess „Azulen“.
 Seite 15, Zeile 8 von unten liess „den Boden von E.“
 Seite 17, Zeile 29, 30 von oben liess „Zuführungsweg: B“, „Rundstüd D“.
 Seite 18, Zeile 25 von oben statt „Fig. 14, Taf. II“ liess „Fig. 13, Taf. I“
 Seite 18, Zeile 8 von unten statt „von Schmelz angegeben“ liess „Erzeisformhöhe des
 merks“.
 Seite 24, Zeile 14 von oben liess „in Fig. 18“.
 Seite 31, Zeile 12 von unten statt „Taf. IV“ liess „Taf. III“.
 Seite 41, Zeile 19 von unten statt „kleiner als 1“ liess „kleiner als 1“.
 Seite 51, Zeile 6 von unten liess „in der Phase b“
 Seite 61, Zeile 27 von unten statt „steht dann A¹b¹11“ liess „steht dann A¹b¹11“
 Seite 71, Zeile 9 von unten statt „die inner Abtheilung vorangeordneten“ liess „die Uebersticht-
 S 187“.
 Seite 71, Zeile 10, 11 von unten statt „welche — vorangeht“ liess „Ueberstichtstabelle auf S. 137 ff“
 Seite 81, Zeile 16 von oben statt „zu Bonn“ liess „zu Göttingen“.
 Seite 91, Zeile 18 von oben, liess „Bori“, statt „B“ liess „B“.
 Seite 111, Zeile 21 von unten statt „Rajepusan“ liess „Rajepusan“.
 Seite 111, Zeile 24 von oben statt „Eupanol“ liess „Eugenol“.
 Seite 111, Zeile 5 von oben statt „Gimol“ liess „Gimol“.
 Seite 111, Zeile 12 von unten statt „Glyfode“ liess „Glyfode“.
 Seite 111, Zeile 7 von oben statt „Drupacien“ liess „Drupacien“.
 Seite 137 unter 1: statt „Tula“ liess „Thuja“
 Seite 140 unter 49: statt „Parafotorindendi“ liess „Parafotorindendi“.
 Seite 144 unter 108: statt „Thymol C₁₀H₁₄O“ liess „Thymol C₁₀H₁₄O“.
 Seite 151, Zeile 6 von unten statt „Parafotorindendi“ liess „Parafotorindendi“.
 Seite 160 statt „Vorbeeren“ liess „Vorbeerbeeren“.
 Seite 197, Zeile 11 von unten statt „Terpenylsäure“ liess „Terpenylsäure“
 Seite 215, Zeile 28 von unten statt „K₂G₂O₇“ liess „K₂Cr₂O₇“.
 Seite 235, Zeile 12 von unten statt „bis 162,83 Prozent Brom“ liess „bis 162,88 Prozent. Brom“.
 Seite 243, Zeile 5 von unten statt „letzte“ liess „letzte“.
 Seite 258, Zeile 16, 17 von oben soll heißen: „und weniger fein; es besitzt D = 0,914 Es wird
 von Indien und Java eingeführt, während das eigentliche Mangöl von den Philippinen,
 aus dem Malakka, stammt“.
 Seite 261, Zeile 28 von unten statt „semina“ liess „semina“.
 Seite 261, Zeile 56. statt „Mithersperma“ liess „Mithersperma“.
 Seite 261, Zeile 4 von oben statt „flüchtiger“ liess „flüchtiger“.
 Seite 301, Zeile 8 und 9 von oben statt „Fenchel“ liess „Fenchel“.
 Seite 331, Zeile 21 von oben statt „Gymol“ liess „Gimol“
 Seite 331, Zeile 2 von unten statt „Squir“ liess „Squire“.
 Seite 331, Zeile 18 und 24 von unten, b. gleichen.
 Seite 331, Zeile 2 von unten statt „Amphibalen“ liess „Amphibalen“.
 Seite 331, Zeile 21 von oben statt „Rovurgo“ liess „Rovurgo“.
 Seite 331, Zeile 4 von oben statt „Savendelblüten“ liess „Savendelblüten“.
 Seite 331, Zeile 6 von oben statt „Dilambblätter“ liess „Dilambblätter“.

